BEILSTEINS HANDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

VIERTE AUFLAGE

DIE LITERATUR BIS 1. JANUAR 1910 UMFASSEND

HERAUSGEGEBEN VON DER

DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT

BEGONNEN VON

BERNHARD PRAGER UND PAUL JACOBSON

FORTGEFÜHRT VON

FRIEDRICH RICHTER

DREHINDZWANZIGSTER BAND

HETEROCYCLISCHE REIHE

VERBINDUNGEN MIT 2 CYCLISCH GEBUNDENEN STICKSTOFFATOMEN STAMMKERNE
OXY-VERBINDUNGEN

Published and distributed in the Public Interest by Authority of the Alien Property Custodian under License No. A-149

Photo-Lithoprint Reproduction

EDWARDS BROTHERS, INC.

PUBLISHERS
ANN ARBOR, MICHIGAN

1944

BERLIN VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1936

Mitarbeiter:

GÜNTHER AMMERIAHN MARGARETE BAUMANN GERTRUD BEREND GEORG COHN GUSTAV HAAS FRITZ HÖHN HERMANN HOMANN KONRAD ILBERG EDITH JOSEPHY BENNO KÜHN GERHARD LANGER Kornelia Loria ELISABETH MATERNE HERMANN MAYER RUDOLF OSTERTAG KARL OTT FRITZ RADT OTTO SACHTLEBEN DORA STERN EUGEN WEEGMANN

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

Copyright 1936 by Julius Springer in Berlin.

Printed in Germany.

Copyright vested in the Alien Property Custodian, 1942, pursuant to law.



Inhalt.

Dritte Abteilung.

Heterocyclische Verbindungen.

(Fortsetzung.)

10. Verbindungen mit 2 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 2 N).

I. Stammkerne.

		Seite	1			Seite
A.	Stammkerne CnH2n+2N2	1	İ		Stammkerne C.H.N	92
	Hydrazimethylen CH.N				Stammkerne CaHaNa	
	Stammkerne C.H.N				Stammkerne C ₇ H ₁₀ N ₂	97
	Stammkerne C ₂ H ₂ N ₂ (Pyrazolidin,	_			Stammkerne C ₈ H ₁₈ N ₈	98
	Imidazolidin)	2	1		Stammkerne C ₂ H ₁₄ N ₂ usw	100
	Stammkerne C4H10N3 (z. B. Hexa-	_			Somming of the first care	100
	hydropyrimidin, Piperazin)	3		E.	Stammkerne CnH2n-6N2	103
	Stammkerne C ₅ H ₁₂ N ₂ (z. B. Athylen-				Stammkerne C ₂ H ₈ N ₈ (z. B. Merimin)	103
	trimethylen-diamin)	15			Stammkerne C ₈ H ₁₀ N ₂ (z. B. Tetra-	100
	Stammkerne C ₆ H ₁₆ N ₂ (z. B. Bis-tri-				hydrophthalazin, Tetrahydrochin-	
	methylen-diamin, 2.5-Dimethyl-				azolin, Tetrahydrochinoxalin)	104
					Stammkerne C ₂ H ₁₂ N ₂ (z. B. Nor-	IUX
	piperazin) Stammkerne $C_7H_{18}N_2$ usw	22			nicotin mit Nicotin)	168
_					Stammkerne C ₁₀ H ₁₄ N ₂ (z. B. Nico-	100
в.	Stammkerne $C_nH_{2n}N_2$				tidin Teonisotin)	117
	Diazomethan CH ₂ N ₂	25			tidin, Isonicotin)	110
	Diazoathan C ₂ H ₄ N ₃	28			Stammkerne C ₁₈ H ₁₈ N ₂ usw	191
	Pyrasolin C.H.N	28	П		Busininkerine Clarify daw	121
	Stammkerne C ₄ H ₆ N ₂	30		E.	Stammkerne CnH2n-8N2	499
	Stammkerne $C_5H_{10}N_3$	32	1	г.	Stammkerne C ₇ H ₆ N ₂ (z. B. Indazol,	144
	Stammkerne C ₂ H ₁₄ N ₂ Stammkerne C ₂ H ₁₄ N ₂ und C ₂ H ₁₅ N ₂ .	34	n		Benzimidazol)	122
	Stammkerne C ₂ H ₁₄ N ₂ und C ₂ H ₁₆ N ₂ .	36			Stammkerne C ₈ H ₈ N ₂ (z. B. Dihydro-	122
	Stammkerne C ₂ H ₁₈ N ₂ und C ₁₀ H ₂₀ N ₂	-	î.		chinazolin, Apoharmin)	136
	(z. B. Dipiperidyl)	37			Stammkerne C. H. (z. B. 4-Phe-	100
	Stammkerne C ₁₂ H ₂₄ N ₂ usw	38	ш		nyl-42-pyrazolin)	4.53
C.	Stammkerne CnH2n-2N2	39	ш		Stammkerne C.H.N.	187
	Stammkerne C ₃ H ₄ N ₃ (Pyrazol, Imid-		1		$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	170
	azol) . Stammkerne C.H.N. (z. B. C-Me-	39	1		Sommer offerfield man	
	Stammkerne C.H.N. (z. B. C-Me-			Ω	Stammkerne $C_nH_{2n-10}N_2$	173
	thyl - pyrazole, C - Methyl - imid-		1	u.	Stammkerne C. H.N. (z. B. Cinno-	
	arole)	50	1		lin, Phthalazin, Chinazolin, Chin-	
	azole)	72	1		oralin)	173
	Stammkerne C.H.N.	80	1		Stammkerne C.H.N. (z. B. 4-Phenyl-	
	Stemmkerne C ₇ H ₁₈ N ₂	84	1		nvrszol)	177
	Stammkerne C ₄ H ₁₄ N ₃ usw	86			$\begin{array}{c} \text{oxalin)} & \dots & \dots & \dots \\ \text{Stammkerne $C_0H_8N_1$} & \text{(z. B. 4-Phenyl-pyrazol)} & \dots & \dots \\ \text{Stammkerne $C_{10}H_{10}N_1$} & \dots & \dots & \dots \\ \end{array}$	186
n.	Stammkerne CnH2n-4N2	89			Stammkerne CuH ₁₂ N ₁	192
₽.	Stammbone CHN (Preiderin	30			Stammkerne C18HMN2	195
	Stammkerne C ₄ H ₄ N ₅ (Pyridazin,	89	İ		Stammkerne C ₁₈ H ₁₆ N ₂ usw	197
	Pyrimidin, Pyrasin)	90	i i		Commission Albertheil man	-01

		Seite	Self
H	. Stammkerne Cn H2n-12N2	198	N. Stammkerne CnH _{2n-22} N ₂ 27
	Stammkerne C ₁₀ H ₈ N ₂ (z. B. Dipyri-	400	Stammaerne Clarina (z. B. Benzo.
	dyl)	198	phenazine (,, Naphthophenazine")) 27.
	Stammkerne C ₁₁ H ₁₀ N ₂	201	Stammkerne C ₁₇ H ₁₂ N ₂ (z. B. 2-Phe-
	Stammkerne $C_{12}H_{12}N_2$ Stammkerne $C_{13}H_{14}N_2$ usw		nyl-perimidin)
_			$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
J	. Stammkerne CnH2n=14N2	207	The state of the s
	Stammkerne C ₁₁ H ₈ N ₂ (z. B. Per-	207	0. Stammkerne C _n H _{2n-24} N ₂
	imidin)	201	Stammkerne C ₁₈ H ₁₂ N ₂ (z. B. Di-
	drophenazin, Harman)	209	$\begin{array}{cccc} \text{chinolyle)} & & & 29 \\ \text{Stammkerne} & \text{C_{19}H}_{14}\text{$N}_2 & & & 29 \end{array}$
	Stammkerne C ₁₃ H ₁₂ N ₂		Stammkerne Co.H.N.
	Stammkerne C ₁₄ H ₁₄ N ₂	218	Stammkerne $C_{20}H_{16}N_2$ 300 Stammkerne $C_{21}H_{18}N_3$ (z. B.
	Stammkerne C ₁₈ H ₁₆ N ₂ usw	220	Amarin)
K.	Stammkerne CnH2n-16N2	222	Amarin)
	Stammkerne C ₁₂ H ₈ N ₂ (z. B. Phen-		Stammkerne $C_{24}^{24}H_{24}^{20}N_2^2$ usw 311
	azon, Phenazin, Benzochinoxalin,		P. Stammkerne Cn H2n-26 N2 313
	Phenanthroline)	222	Stammkerne $C_{18}H_{10}N_2$ und $C_{20}H_{14}N_0$ 313
	Stammkerne C ₁₃ H ₁₀ N ₂ (z. B. Phenyl-	,	Stammkerne C ₂₁ H ₁₆ N ₂ (z. B. Lophin) 318
	indazol, 2-Phenyl-benzimidazol, 2-Methyl-phenazin).	229	Stammkerne C ₂₂ H ₁₈ N ₂
	Stammkerne C ₁₄ H ₁₂ N ₂	239	Stammkerne $C_{25}H_{20}N_3$ usw 323
		245	Q. Stammkerne $C_nH_{2n-28}N_2$ 324
	Stammkerne V ₁₆ n ₁₆ N ₂	241	Stammkerne C ₂₀ H ₁₀ N ₀ (z. B. Naph-
	Stammkerne C ₁₇ H ₁₈ N ₂ usw	248	thazine)
L,	Stammkerne CnH2n-18N2	251	Stammkerne C ₁₁ H ₁₄ N ₂ und C ₁₂ H ₁₄ N ₂ 331
	Stammkerne C ₁₂ H ₆ N ₂ und C ₁₄ H ₁₀ N ₂		$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
	Stammkerne $C_{15}H_{12}N_2$ (z. B. 3.5-Di-		
		253	R. Stammkerne $C_nH_{2n-80}N_2$ 335
	Stammkerne C ₁₆ H ₁₄ N ₂	259	S. Stammkerne CnH2n-32N2 (z. B.
	Stammkerne $C_{17}H_{16}N_2$ und $C_{18}H_{18}N_2$ Stammkerne $C_{19}H_{20}N_2$ (z. B. Cinchen)	265	Benzaldichinaldin)
	Stammkerne C ₂₀ H ₂₂ N ₂ usw.	267	T. Stammkerne $C_n H_{2n-34} N_2 \dots 340$
M.	Stammkerne CnH2n-20N2	- 1	U. Stammkerne CnH2n-36N2 (z. B.
	Stammkerne C ₁₅ H ₁₀ N ₂ (z. B. Chin-	201	Amaron) 342
	indolin, Chindolin)	267	V. Stammkerne Cn H2n-38 N2 344
	Stammkerne C ₁₆ H ₁₉ N ₉ (z. B. 2.5-Di-	1	
	phenyl pyrazin)	269	W. Stammkerne CnH2n-40N2 (z. B.
	Stammkerne C H N	271	Anthrazin, Phenanthrazin) 344
	Stammkerne $C_{18}H_{16}N_2$ Stammkerne $C_{19}H_{18}N_2$ (z. B. De-	272	X. Stammkerne $C_n H_{2n-44} N_2 \dots 346$
	hydrocinchen)	273	Y. Stammkerne CnH _{2n-48} N ₂ 347
	Stammkerne $C_{20}H_{20}N_2$ usw	273	Z. Stammkerne CnH _{2n-56} N ₂ 347
		·	
	II. Oxy	- Vert	bindungen.
	A. Monooxy-Verbindungen.	+	5. Monooxy-Verbindungen
1.	Monooxy-Verbindungen	1	$C_nH_{2n-6}ON_2 \dots 374$
	$C_nH_{2n+2}ON_2$ 3	148	6. Monooxy-Verbindungen
2.	Monooxy-Verbindungen CnH2nON2 3	140	$C_nH_{2n-8}ON_2$
•	Moreover Weekler	49	7. Monooxy-Verbindungen
F0 .	Monooxy-Verbindungen		$C_n H_{2n-10} ON_2$ (z. B. 4.0xv.
(C _n H _{2n-2} ON ₂ Oxy-Verbindungen C ₃ H ₄ ON ₂ (z. B.	51	cinnolin)
	4-Oxy-pyrazol)	54	8. Monooxy-Verbindungen
(4-Oxy-pyrazol) Oxy-Verbindungen C.H.ON Oxy-Verbindungen C.H.ON Oxy-Verbindungen C.H.ON	54	$U_nH_{2n-12}ON_2$ (z. B. Harmalol) 393
		67	9. Monooxy-Verbindungen
•	y y v eroindungen		$C_nH_{2n-14}ON, 398$
		70	UAV-Verbindingen C., H. Civ. (# R
. 1	Monooxy-Verbindungen		Norharmol)
	$C_nH_{2n-4}ON_2$	371	Harmol) 200

		Seite	e ; S	elte
	Oxy-Verbindungen C ₁₃ H ₁₄ ON ₂ Oxy-Verbindungen C ₁₆ H ₁₄ ON ₂ Oxy-Verbindungen C ₁₆ H ₁₄ ON ₃ (Cinchent Charles of the Constant of the Co	402 402 403	$C_nH_{2n-26}ON_2$ (z. B. Oxydiphe-	469
	Oxy-Verbindungen C ₁₉ H ₂₄ ON ₂ (Cinchonhydrin, Hydrocinchonin, Hydrocinchonidin)	403	16. Monooxy-Verbindungen CnH2n-28ON2 (z. B. Oxydibenzo-	450
	Oxy-Verbindungen C ₂₁ H ₂₈ ON ₂	412		472 ·
10.	Monooxy-Verbindungen CnH2n-16ON2	413	$C_nH_{2n-30}ON_2$	£77
	Oxy-Verbindungen $C_{12}H_8ON_3$ Oxy-Verbindungen $C_{13}H_{10}ON_3$	413 414	$C_nH_{2n-32}ON_2$ (z. B. Phenylphthaloperinol)	£77
	Oxy-Verbindungen C ₁₆ H ₁₂ ON ₂ . Oxy-Verbindungen C ₁₅ H ₁₄ ON ₂ und C ₁₆ H ₁₆ ON ₂ Oxy-Verbindungen C ₁₆ H ₂₂ ON ₂ .	416 416	19. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-34}ON_2$ (Oxytribenzophenazine)	1 79
	Cinchotoxin, Derivat Oxydihydrocinchen, Derivate	416	zv. monooxy-verdindungen	180
	Apocinchonin	417 419	21. Monooxy-Verbindungen	180
	5 - Vinyl - 2 - [6 - oxy - lepidyl] - chi- nuclidin	420	R. Dioxy. Verhindungen.	
	Tabellarische Übersicht über die Umwandlungen des Cinchonins	420	1. Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n+2} O ₂ N ₂ (2.5-Dioxy-piperazin) 4	180
		424	2. Dioxy-Verbindungen Cn H _{2n-2} O ₂ N ₂ 4	180
	dungen des Cinchonins Umwandlungsprodukte unbe-	428	3. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_2 N_2$ 4. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-8} O_2 N_2$ 4	
	kannter Konstitution aus Cin- chonin	422	5. Dioxy-Verbindungen	ro r
	Funktionelle Derivate des Cin-	434	nhthalazin Dioxynaphthyridin) 4	186
	Substitutionsprodukte des Cin-		6. Dioxy-Verbindungen	188
	chonins Schwefelanalogon des Cinchonins	437		rag
	Salze und additionelle Verbin- dungen des Cinchonidins	437 440	C _n H _{2n-14} O ₂ N ₂ (z. N. Hydrocupreidin, Hydrocuprein mit Hydrochinin) 4	18 9
	Funktionelle Derivate des Cincho- nidins	444	8. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_2N_2 \dots \dots 4$	199
	Substitutionsprodukt des Cincho- nidins	446	Dioxy-Verbindungen C ₁₂ H ₃ O ₂ N ₂ (Dioxyphenazin)	199
11.	Methyloldesoxycinchonin C ₂₀ H ₂₄ ON ₂ Monooxy-Verbindungen	770		603
	C _n H _{2n-18} ON ₂ (z. B. Dehydrocinchonin, Oxycinchen)	447	$C_{17}H_{18}O_2N_2$ 5 Dioxy-Verbindungen $C_{19}H_{22}O_2N_2$ 5	604 604 604
12.	Monooxy-Verbindungen		Cupreidin, Derivate (z. B. Chinidin) 5	06
	$C_nH_{2n-20}ON_2$ (z. B. Oxychindolin)	449	Cuprein 5 Cuprein-Derivate (z. B. Chinin) 5 Dioxy-Verbindung C ₂₀ H ₂₄ O ₂ N ₂ 5	11
18.	Monooxy-Verbindungen Cn H2n-22 ON2	452	9. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_2N_2 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$	
	Oxy-Verbindungen $C_{18}H_{19}ON_{9}$ (Oxybenzophenazine, z. B. α - und β -Naphtheurhodol)	452	10. Dioxy-Verbindungen CnH2n-20O2N2 (z. B. Indigweiß) 5	38
	Oxy-Verbindungen C ₁₂ H ₁₂ ON ₂ (z. B.	1	11. Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-22} O ₂ N ₂ (z. B. Dioxyben-	
	Eurhodol)	464	zophenazin) 5	40
14.	Moneoxy-Verbindungen C _n H _{2n-24} ON ₂ (z. B. Oxydichinoly)	465	12. Dioxy-Verbindungen CnH2n-24O2N2 (z. B. Dioxydichinolyi)	44

		Seite	Seite
13.	$\begin{array}{c} \textbf{Dioxy-Verbindungen} \\ \textbf{C_nH_{2n-26}O_2N_2} & . & . & . & . \\ \end{array}$	F40	D. Tetraoxy-Verbindungen.
14,	On H _{2n} -26 O ₂ N ₂	i	1. Tetraoxy-Verbindungen Cn H _{2n-8} O ₄ N ₂ (z. B. 2-Arabotetraoxybutyl-benzimidazol) 553
15.	$\begin{array}{c} \textbf{Dioxy-Verbindungen} \\ \textbf{C}_{n}\textbf{H}_{2n-30}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} \ . \ . \ . \ . \ . \end{array}$		2. Tetraoxy-Verbindungen C _n H _{2n-10} O ₄ N ₂ (z. B. 2-Arabotetraoxybutyl-chinoxalin) 553
16.	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$. 549	8. Tetraoxy-Verbindungen CnH2n-14O4N2
	C. Trioxy-Verbindungen.		4. Tetraoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_4N_2$ (z. B. 1.2.3.4-Te-
1.	Trioxy-Verbindungen		traoxy-phenazin) 554
	$C_nH_{2n-4}O_3N_2\ldots$. 549	5. Tetraoxy-Verbindungen
2.	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$. 550	$C_nH_{2n-24}O_4N_2$ (Leukocarbindigo)
		. 551	6. Tetraoxy-Verbindungen
5.	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$. 550	$C_nH_{2n-38}O_4N_2$ (Tetrahydroindanthren)
4.	Trioxy-Verbindungen C _n H _{2n-22} O ₃ N ₂	. 551	E. Pentaoxy-Verbindungen.
5.	Trioxy-Verbindungen CnH2n-24O3N2		Pentaoxy-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_5N_2$ (z. B. 2-Glucopentaoxyamyl-benzimidazol) 556
6.	Triexy-Verbindangen CnH _{2n-28} O ₃ N ₂	. 552	F. Hexaoxy-Verbindungen. Hexaoxy-Verbindungen
7.	$\begin{array}{cccc} \textbf{Trioxy-Verbindungen} \\ C_nH_{2n-36}O_3N_2 & . & . & . & . & . & . \\ \end{array}$. 552	$C_n H_{2n-12} O_6 N_2$ (z. B. Bis-dioxy-pyridyl-āthylenglykol) 557
8.	Trioxy-Verbindungen	Ì	G. Oktaoxy-Verbindungen.
•	$C_nH_{2n-88}O_8N_2$. 553	Fructosazin

Aln	hahatisahas Ragistan ##= BJ \	eviii	
Rer	ichtigungen Verheggerungen	SAIII. Zneštas	
2501	ionnibungon, versoosiungon,	むせらぬし近せ	5

Verzeichnis der Abkürzungen für die wichtigsten Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Abkürsung	Titel	Bearbeitet bi
4 .	Liebigs Annalen der Chemie	371, 124
A. ch.	Annales de Chimie et de Physique	[8] 18, 574
Am.	American Chemical Journal	42, 541
Am. Soc.	Journal of the American Chemical Society	31, 1374
Inn. Phys.	Annalen der Physik und Chemie (Poggendorff-Wiede-	
- 1	MANN-DRUDE-WIEN und PLANCK)	[4] 30, 1024
4r.	Archiv für Pharmazie	247, 657
ir. Pth.	Archiv für Experimentelle Pathologie und Pharmakologie	62, 92
В.	Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft	42, 4918
Bio. Z.	Biochemische Zeitschrift	23, 328
Bl.	Bulletin de la Société Chimique de France	[4] 5, 1158
B. Ph. P.	Beiträge zur Chemischen Physiologie und Pathologie	11, 514
7.	Chemisches Zentralblatt	1909 II, 2210
hem. N.	Chemical News	100, 328
7h. I.	Chemische Industrie	32, 840
h. Z.	Chemiker-Zeitung	33, 1364
), r .	Comptes rendus de l'Académie des Sciences	149, 1422
D. R. P.	Patentschrift des Deutschen Reiches	Soweit im Chemise Zentralbi, bis 1. 1910 referiert
Il. Ch. Z.	Elektrochemische Zeitschrift	16, 280
T.	Zeitschrift für Analytische Chemie (Fresenius)	48, 762
i.	Gazzetta Chimica Italiana	39 II, 556
i.	Zeitschrift für Physiologische Chemie (HOPPE-SEYLER)	63, 484
	Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie	1
. pr.	Journal für Praktische Chemie	[2] 81, 96
. V. St.	Landwirtschaftliche Versuchsstationen	71, 482
f.	Monatshefte für Chemie	30, 758
f. Fi.	Öfversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar	
j. Sv.	Ofversigt af Kongl. (Svenska) Vetenskaps - Akademiens Förhandlinger	
P. C. H.	Pharmazeutische Zentralhalle	50, 1100
Ph. Ch.	Zeitschrift für Physikalische Chemie	69, 685
 ?.	Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas	28, 456
. A. L.	Atti della Reale Accademia dei Lincei (Rendiconti)	[5] 18 II, 66
loc.	Journal of the Chemical Society of London	95, 2219
	Zeitschrift für Chemie	
. a. Ch.	Zeitschrift für Anorganische Chemie	65, 232
. Ang.	Zeitschrift für Angewandte Chemie	22, 2592
. B.	Zeitschrift für Biologie	53, 318
. El. Ch.	Zeitschrift für Elektrochemie	15, 988
Kr.	Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie	47, 208
ĸ.	Journal der Russischen Physikalisch-chemischen Ge- sellschaft	Soweit im Chemis Zentralbi, bis 1. 1910 referiert

Verzeichnis der Abkürzungen für weitere Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind nicht vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Titel Abkürzung Abh. Disch. Bunsen-Ges. Abhandlungen der Deutschen Bunsen-Gesellschaft Acta Chemica Fennica Act. chem. Fenn. Koninkl. Akad. van Wetenschappen te Amsterdam; Verslag van Akad. Amsterdam Versl. de gewone vergaderingen der wis- en natuurkundige afdeeling American Journal of Pharmacy Am. J. Pharm. American Journal of Physiology American Journal of Science Am. J. Physiol. Am. J. Sci. Anales de la Sociedad Española de Física y Química An. Españ. Ann. Acad. Sci. Fenn. Annales Academiae Scientiarum Fennicae Annali di Chimica applicata Ann. Chim. applic. Ann. Physique Annales de Physique Ann. scient. Jassy Annales Scientifiques de l'Université de Jassy Anz. Krakau. Akad. Anzeiger der Akademie der Wissenschaften, Krakau A poth. Ztg. Apotheker-Zeitung Arb. Gesundh .- Amt Arbeiten aus dem Kaiserlichen Gesundheits-Amte; seit 1919: Arbeiten aus dem Reichsgesundheitsamte Archiv für Anatomie und Physiologie. Anatomische Abteilung Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtlg.) Archivio di Farmacologia Sperimentale e Scienze Affini Arch. Farm. sperim. Arch. Hyg. Archiv für Hygiene Arch. Sci. phys. nat. Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève Genève Ark. Kem. Min. Arkiv för Kemi, Mineralogi och Geologi Atti della Reale Accademia delle scienze di Torino Atti Accad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Berichte der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft (seit 1924 mit Archiv der Pharmazie vereinigt) Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschaften Ber. Heidelberg Akad. (Math.-nat. Kl.) Berliner Klinische Wochenschrift Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Biochemical Journal Bl. Acad. Belg. Bulletin de l'Académie Royale de Belgique. Classe des Sciences Bl. Assoc. Chimistes de Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distillerie Sucr. et Dist. de la France Bl. Soc. chim. Belg. Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bl. Soc. Natural. Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Moscou Boll. chim, farm. Bolletino chimico-farmaceutico Brennstoffchemie Brennstoff-Chemie Bulet. Buletinul Societații de Sciinte din Bucuresci Bull. Bur. Mines Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Carnegie Inst. Publ. Carnegie Institution of Washington, Publications Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions-krankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Biochemie und Biophysik C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett. u. Harz-Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie Ind. Chem. met. Eng. Chemical and Metallurgical Engineering Chem. Umschau a. d. Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Öle, Wachse und Geb. d. Fette usw. Harze Chem. Weekbl. Chemisch Weekblad Collea. Collegium C.r. Trav. Lab. Carleberg Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg

Abkürzung	Titel
D.	Dinglers Polytechnisches Journal
Danske Videnskab. Selskab	Kongelige Danske Videnskabernes Selskab, Mathematisk-fysiske Meddelelser
Disch. med. Wchschr. Färber-Zig.	Deutsche medizinische Wochenschrift Zeitschrift für Färberei, Zeugdruck und den gesamten Farben- verbrauch (seit 1920: Textilberichte)
Farbenztg. Finska Kemistsam- fundets Medd.	Farben-Zeitung Finska Kemistsamfundets Meddelanden
Fortschr. Ch., Phys., phys. Ch.	Fortschritte der Chemie, Physik und Physikalischen Chemie
Frdl.	FRIEDLAENDERS Fortschritte der Teerfarbenfabrikation. Berlin. Von 1888, an
Ges. Abh. z. Kenninis der Kohle	Gesammelte Abhandlungen zur Kenntnis der Kohle
GildemHo//m. 1)	E. GILDEMEISTER, Fr. HOFFMANN, Die ätherischen Öle. 3. Aufl. von E. GILDEMEISTER. 3 Bände. Miltitz bei Leipzig (1928—1931)
Giorn. Farm. Chim. Gm.	Giornale di Farmacia, di Chimica e di Scienze Affini L. GMELINS Handbuch der Organischen Chemie, 4. Aufl. 5 Bände und 1 Supplementband. Heidelberg (1848—1868)
Groth, Ch. Kr.	P. Groth, Chemische Krystallographie. 5 Teile. Leipzig (1906 bis 1919)
Helv.	Helvetica Chimica Acta
J. biol. Chem.	Journal of Biological Chemistry
J. Chim. phys.	Journal de Chimie physique
J. Franklin Inst.	Journal of the Franklin Institute
J. Gasbel.	Journal für Gasbeleuchtung und verwandte Beleuchtungsarten sowie für Wasserversorgung (seit 1922: Das Gas- und Wasser- fach)
J. ind. eng. Chem,	Journal of Industrial and Engineering Chemistry
J. Inst. Brewing	Journal of the Institute of Brewing
J. Landw.	Journal für Landwirtschaft
J. Pharmacol. exp. Ther.	Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics
J. Pharm. Chim.	Journal de Pharmacie et de Chimie
J. phys. Chem.	Journal of Physical Chemistry
J. Physiology	Journal of Physiology
J. Soc. chem. Ind.	Journal of the Society of Chemical Industry (Chemistry and Industry) Industry Industry
J. Th.	Jahresbericht über die Fortschritte der Tierchemie Journal of the Washington Academy of Sciences
J. Washington Acad.	
Kali Pali Pail	Kali Kolloidchemische Beihefte
Koll. Beih.	Kolloid-Zeitschrift
Koll. Z. Mem. and Pr. Manche-	Memoirs and Proceedings of the Manchester Literary and Philo-
ster Lit. and Phil. Soc.	
Midl. Drug. Pharm. Rev.	Midland Druggist and pharmaceutical Review
Mitt. Lebensmittel- unters. u. Hyg.	Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung und Hygiene
Monit. scient.	Moniteur Scientifique
Münch. med. Wchechr.	Münchener medizinische Wochenschrift
Nachr. landw. Akad.	Nachrichten der landwirtschaftlichen Akademie zu Petrovsko-
Petrovsko- Rasumovskoje	Rasumovskoje
Naturwiss.	Naturwissenschaften
Ost, -ung.Z. Zucker · Ind.	Österreichisch-ungarische Zeitschrift für Zuckerindustrie und
	Landwirtschaft

^{&#}x27;) Zitate ohne Angabe der Auflage beziehen sich auf die 2. Aufl.

Abkürzung Titel Petroleum Petroleum Pflügers Arch. Physiol. Archiv für die gesamte Physiologie des Menschen und der Tiere (Pylüger) Pharmaceutical Journal (London) Pharm. J. Pharm. Post Pharmazeutische Post Philippine Journal of Science Philippine J. Sci. Phil. Mag. Philosophical Magazine and Journal of Science Phil. Trans. Philosophical Transactions of the Royal Society of London The Photographic Journal (London) Photographic J. Phys. Rev. Physical Review Phys. Z. Physikalische Zeitschrift Proceedings of the Cambridge Philosophical Society Proceedings of the Chemical Society (London) Proceedings of the Imperial Academy, Tokyo Proceedings of the Royal Irish Academy Pr. Cambridge Soc. Pr. chem. Soc. Pr. Imp. Acad. Tokyo Pr. Roy. Irish Acad. Proceedings of the Royal Society (London) Pr. Roy. Soc. Proceedings of the Royal Society of Edinburgh Pr. Roy. Soc. Edinburah Schimmel & Co. Ber. Berichte von SCHIMMEL & Co. Schultz, Tab. 1) G. SCHULTZ, Farbstofftabellen. 5. Aufl. (Berlin 1914 [Neudruck 1920]); 7. Aufl. (Leipzig 1931—1932) Schweiz. Wchechr. Schweizerische Wochenschrift für Chemie und Pharmacie (seit Chem. Pharm. 1914: Schweizerische Apotheker-Zeitung) Skandinavisches Archiv für Physiologie Svensk Kemisk Tidskrift Skand. Arch. Physiol. Svensk Kemisk Tidskr. Therapeut. Monatsh. Therapeutische Halbmonatshefte Trans. New Zealand Transactions and Proceedings of the New-Zealand Institute Inst. Z. Dtech. Öl- u. Fettind. Zeitschrift der Deutschen Ol- und Fettindustrie Z. exp. Path. Ther. Zeitschrift für experimentelle Pathologie und Therapie (seit 1921 Zeitschrift für die gesamte Experimentelle Medizin) Z. ges. Naturu. Zeitschrift für die gesamten Naturwissenschaften Z. ges. Schieß-Spreng-Zeitschrift für das gesamte Schieß- und Sprengstoffwesen stof/wesen Z. Nahr.-Genußm. Zeitschrift für Untersuchung der Nahrungs- und Genußmittel sowie der Gebrauchsgegenstände Z. öffentl. Ch. Zeitschrift für öffentliche Chemie Z. wies. Mikr. Zeitschrift für wissenschaftliche Mikroskopie und für mikroskopische Technik Zeitschrift für wissenschaftliche Photographie Zeitschrift für Zuckerindustrie in Böhmen (jetzt: Zeitschrift für Zuckerindustrie der čechoslowakischen Republik) Z. wiss. Phot. Z. Zuckerind. Böhmen

¹⁾ Zitate ohne Angabe der Auflage besiehen sich auf die 5. Aufl.

Weitere Abkürzungen.

ac. = alicyclisch	absol.	= absolut lin	n. ==	linear
Agga	ac.	= alicyclisch m	l- <u>=</u>	meta-
akt. = aktiv alkal. = alkalisch alkalisch = alkalisch ang. = angular Anm. = Anmerkung asymm. = asymmetrisch AtGew. = Atmogewicht Atm. = Atmosphäre Aufl = Auflage B. = Bildung BASF = Badische Anilin- und Sodafaber. = berechnet berw. = berechnet berw. = beziehungsweise ca. = circa D = Dichte bei 16°, bezogen auf Wasser von 4° Dielektr. = Dielektrizitäts-Konstante E = Ergänzungspunkt Einw. = Einwirkung Ergw. = Ergänzungswerk (des Beilstein Bry. = Beihe unten Bry. = Beihe unten Bry. = Siedepunkt Konst. = konzentriert konst. = Siedepunkt unter 750 mm Wasser von 4° KolGew. = Molekulargewicht in Gramm MolGew. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht in Gramm Molekulargewicht in Gramm Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht ms- = Molekulargewicht ms- = Molekulargewicht ms- = Molekulargewicht ms- = Molekulargewicht ms- = Molekulargewicht ms- = Molekulargewicht ms- = Molekulargewicht nit Verbindung mit Namen) = normal n. (in Verbindung mit Namen) = normal refrechence optisch aktiv p-p- = para-prim. = prim. PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Produkt PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Produkt seem. = siehe Prod. = Produkt seem. = siehe Seem. = siehe Se. = Seite Seite S. = seite S.	äther.	= ätherisch M	in. 🚐	Minute
akt. = aktiv	Agya	= Aktien-Gesellschaft für Ani- M	iol =	Gramm-Molekül (Mole-
akt. = aktiv alkal. = alkalisoh alkoh. = alkoholisch ang. = angular Anm. = Anmerkung ar. = aromatisch AtGew. = Atongewicht Atm. = Atmosphäre Aufl. = Auflage B. = Bildung BASF = Badische Anilin- und Sodafabrik Bd. = Band ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa D = Dichte bei 16°, bezogen auf Wasser von 4° Dielektr. = Einwirkung Ergw. = Ergänzungswerk (des Beil-Stein- Ergw. = Ergänzungswerk (des Beil-Stein- Handbuches) F = Schmelzpunkt gem. = Hauptwerk (des Beil-Stein- Handbuches) Individual schoolisch MolGew. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht MolRefr. = Molekulargewicht ms- meso- n. (in Verbindung mit Namen) = normal ortho-opti-akt. = optisch aktiv p- para- prim. = para- prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Produkt Prod. = Produkt Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmiteilung Prod. = Selebung Prod. = Selebung Prod. = Selebung Prod. = Progent PrivMitt. = Privatmiteilung Prod. = Selebung Prod. = Selebung Prod. = Selebung Pro		linfabrikation		
alkal. = alkalisoh alkoh. = alkoholisoh ang. = angular Anm. = Anmerkung ar. = aromatisch asymm. = asymmetrisch At. Gew. = Atomgewicht Atm. = Atmosphäre Aufl Auflage B. = Bildung BASF = Badische Anilin- und Sodafabrik ber. = berechnet ber. = berechnet bezw. = bereichungsweise ca. = circa D = Dichte Vasser von 40 Darst. = Dielektrizitäts-Konstante E = Erstarrungspunkt Elinw. = Einwirkung Ergw. = Ergänzungswerk (des Beil-stein-Handbuches) F = Schmelzpunkt gem. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beil-stein-Handbuches) inakt. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziations-kont. = konzentriert kont. = konzentriert kont. = konzentriert kont. = konzentriert kont. = Siedepunkt unter 750 mm MolRefr. = Molekularrefraktion ms-	akt.	= aktiv M	[ol.•Gew. ==	Molekulargewicht
ang. = angular Anm. = Anmerkung ar. = aromatisch asymm. = asymmetrisch AtGew. = Atomgewicht At. Gishen. = Attingee B. = Bildung BASF = Badische Anilin- und Sodafabrik Bd. = Band ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa D = Dichte Darst. = Dichte bei 16°, bezogen auf Wasser von 4° Dielektr Konst. = Dielektrizitäts-Konstante E = Erstarrungspunkt Einw. = Einwirkung Ergw. = Ergänzungswerk (des Beilstein Einw. = Einwirkung Ergw. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beilstein Hauptwerk (des Beilstein Konst. = korrigiert konz. = korrigiert konz. = korrigiert kp_sss = Siedepunkt korr. = korrigiert Kp_sss = Siedepunkt unter 750 mm nt (in Verbindung mit Zahlen) - normal not. (or in Verbindung mit Zahlen) - normal not. (in Verbindung mit Zahlen) - normal not. (or in Verbindung mit Zahlen) - normal not. (or in Verbindung mit Zahlen) - normal not. (in Verbindung mit Zahlen) - normal nother (in Verbindung mit Zahlen) - normal nother (in poption) shit. = primăr privMit. = privatmiteilung Prod. = Produkt New (in poption) Normal Zahlen) - normal nother (in poption) Normal Zahlen) - normal nother (in poption) Normal Zahlen) - normal nother (in poption) Normal Zahlen) - normal norther (in poption) Normal Zahlen) - normal norther (in poption) Normal Zahlen (in poption) Normal Zahlen (in poption) Normal Zahlen (in poption) Normal Zahlen (in poption) Normal Zahen (in poption	alkal.	= alkalisch M	[olRefr. =	Molekularrefraktion
Anm. = Anmerkung ar. = aromatisch asymm. = asymmetrisch AtGew. = Atomgewicht Atm. = Atmosphäre Aufil Auflage B. = Bildung BASF = Badische Anilin- und Sodafabrik Bd. = Band ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa D = Dichte Di* = Dichte bei 16°, bezogen auf Wasser von 4° Darst. = Darstellung Dielektr Konst. = Dielektritäts-Konstante E = Erstarrungspunkt Einw. = Einwirkung Ergw. = Egänzungswerk (des Beilsteinw. Handbuches) F = Schmelzpunkt gem. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beilstein Handbuches) inakt. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziations- konst. = korrigiert konst. = cortikt. = cortikt. = cortikt. = co	alkoh.	= alkoholisch m	is- =	meso-
Anm. = Anmerkung ar. = aromatisch asymm. = asymmetrisch AtGew. = Atomgewicht Atm. = Atmosphäre Aufil Auflage B. = Bildung BASF = Badische Anilin- und Sodafabrik Bd. = Band ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa D = Dichte Di* = Dichte bei 16°, bezogen auf Wasser von 4° Darst. = Darstellung Dielektr Konst. = Dielektritäts-Konstante E = Erstarrungspunkt Einw. = Einwirkung Ergw. = Egänzungswerk (des Beilsteinw. Handbuches) F = Schmelzpunkt gem. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beilstein Handbuches) inakt. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziations- konst. = korrigiert konst. = cortikt. = cortikt. = cortikt. = co	ang.	= angular n	(in Verbindung	
AtGew. = Atomsewicht Atm. = Atmosphäre Aufl = Auflage B. = Bildung BASF = Badische Anilin- und Sodafabrik Bd. = Band ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa D = Dichte bei 16°, bezogen auf Wasser von 4° Darst. = Darstellung Dielektr Konst. = Dielektrizitäts-Konstante E = Erstarrungspunkt Einw. = Einwirkung Ergw. = Schmelzpunkt gem. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beil-stein-Handbuches) F = Schmelzpunkt gem. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beil-stein-Konstante Konz. = konzentriert konz. = konzentriert konz. = korrigiert Kp_pss = Siedepunkt Kp Eigen = Siedepunkt korr. = korrigiert Kp_pss = Siedepunkt unter 750 mm mit Namen) = normal o- ortho- optakt. = optisch aktiv p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmiteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmiteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmiteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr PrivMitt. = Privatmiteilung Prod. = Prozent % p-prim. = primăr Prod. = Prozent % p-prim. = primăr Prod. = Prozent % p-prim. = primăr Prod. = Prozent % p-prim. = primăr Prod. = Prozent % p-prim. = primăr Prod. = Prozent % p-prim. = primăr Prod. = Prozent % p-prim. = primăr Pr	Anm.			Brechungsindex
AtGew. = Atomsewicht Atm. = Atmosphäre Aufl Auflage B. = Bildung BASF = Badische Anilin- und Sodafabrik Bd. = Band ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa D = Dichte Die	ar.	= aromatisch n-	- (in Verbindung	ŭ
Atm. = Atmsphäre Aufl. = Auflage B. = Bildung BASF = Badische Anilin- und Sodafabrik Bd. = Band ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa D = Dichte Dielektr. = Wasser von 4° Charst. = Diente bei 16°, bezogen auf Einw. = Einwirkung Ergw. = Ergänzungswerk (des Beilstein Handbuches) F = Schmelzpunkt gem. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beilstein Handbuches) inakt. = inaktiv K bezw. k = korrgiert kppss = Siedepunkt unter 750 mm Optakt. = optisch aktiv p- = prozent prim. = Privatmitteilung Prod. = Produkt Prod. = Produkt Prod. = Prozent prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent prim. = primär PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent pride. = Prozent privatmitteilung Prod. = Prozent privatmitteilung PrivMitt. = Privatmitteilung PrivMitt. = Privatmitteilung PrivMitt. = Privatmitteilung PrivMitt. = Privatmitteilung Prod. = Prozent pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = primär PrivMitt. = Privatmiteilung Pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = primär privMitt. = Privatmiteilung pride. = Prozent pride. = pride trivelities pride. = pride privatmiteilung pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = Prozent pride. = pride privatmiteilung pride. = Prozent pride. = pride privatmiteilung pride. = pride privatmiteilung pride. = pride privatmiteilung pride. = pride p	asymm.	= asymmetrisch	mit Namen) =	normal
Aufl. — Auflage B. — Bildung BASF — Badische Anilin- und Sodafabrik Bd. — Band ber. — berechnet bezw. — beziehungsweise ca. — circa D — Dichte Di — Dichte Di — Dichte Di — Dichte bei 166, bezogen auf Wasser von 40 Darst. — Darstellung Dielektr Konst. — Dielektrizitäts-Konstante E — Erstarrungspunkt Einw. — Einwirkung Ergw. — Ergänzungswerk (des Bell-stein- Handbuches) F — Schmelzpunkt gem. — geminal Hptw. — Hauptwerk (des Bell-stein- Handbuches) Inakt. — inaktiv K bezw. k — elektrolytische Dissoziations- konstante konz. — korrigiert Kp_sse — Siedepunkt unter 750 mm p-prim. — primăr PrivMitt. — Privatmitteilung Prod. — Produkt Prod. — Produk	AtGew.	= Atomgewicht o-	• =	ortho-
Aufl. — Auflage B. — Bildung BASF — Badische Anilin- und Sodafabrik Bd. — Band ber. — berechnet bezw. — beziehungsweise ca. — circa D — Dichte Di' — Dichte Di' — Dichte Dielektr Konst. — Dielektrizitäts-Konstante Einw. — Einwirkung Ergw. — Ergänzungswerk (des Bell-strin-Handbuches) F — Schmelzpunkt gem. — geminal Hptw. — Hauptwerk (des Bell-strin-Handbuches) Inakt. — inaktiv K bezw. k — elektrolytische Dissoziations-konstante konz. — korrigiert Kppss — Siedepunkt unter 750 mm Priw. — Birim. — primär PrivMitt. — Privatmitteilung Prod. — Produkt Pr	Atm.	= Atmosphäre o	ptakt. =	optisch aktiv
BASF = Badische Anilin- und Soda- fabrik = Band %	Aufl.	= Auflage p		-
fabrik Bd. = Band ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa D = Dichte Dielektr. Wasser von 4° Darst. = Darstellung Dielektr. Konst. = Dielektrizitäts-Konstante E = Erstarrungspunkt Einw. = Einwirkung Ergw. = Ergänzungswerk (des Beilsten Bern. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beilsten Handbuches) F = Schmelzpunkt gem. = geminal Hptw. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziationskonz. konz. = konzentriert konz. = korrigiert Kp = Siedepunkt korr. = korrigiert Kp = Siedepunkt unter 750 mm Frodukt %/0	В.		rim. =	primär
Bd. = Band ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa D	BASF	= Badische Anilin- und Soda- P	rivMitt. =	Privatmitteilung
ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa RV Reduktionsvermögen D		fabrik P	rod. =	Produkt
ber. = berechnet bezw. = beziehungsweise ca. = circa RV Reduktionsvermögen D	Bd.	= Band º/	'o =	Prozent
ca. = circa D = Dichte Dielote Dielote Wasser von 40 Darst. = Darstellung Dieloktr Konst. = Dieloktrizitäts-Konstante E = Erstarrungspunkt Einw. = Einwirkung Ergw. = Ergänzungswerk (des Beilstein Stellen System Stunden Stellen Stellen System Symmetrisch gem. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beilstein Handbuches) inakt. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziationskonstante konz. = konzentriert konz. = korrigiert Kp = Siedepunkt Kp = Siedepunkt unter 750 mm RV	ber.	= berechnet		prozentig
ca. = circa D = Dichte Dielote Dielote Wasser von 40 Darst. = Darstellung Dieloktr Konst. = Dieloktrizitäts-Konstante E = Erstarrungspunkt Einw. = Einwirkung Ergw. = Ergänzungswerk (des Beilstein Stellen System Stunden Stellen Stellen System Symmetrisch gem. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beilstein Handbuches) inakt. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziationskonstante konz. = konzentriert konz. = korrigiert Kp = Siedepunkt Kp = Siedepunkt unter 750 mm RV	bezw.	= beziehungsweise ra	cem. =	racemisch
Dichte bei 16°, bezogen auf Wasser von 4° Darst.	Ca.		.v =	Reduktionsvermögen
Wasser von 46 Darst. = Darstellung Dielektr Konst. = Dielektrizitäts-Konstante E	D	= Dichte s.		
Darst. = Darstellung Dielektr Konst. = Dielektrizitäts-Konstante E	\mathbf{D}_{4}^{16}	= Dichte bei 16°, bezogen auf S	. =	Seite
Dielektr Konst. = Dielektrizitäts-Konstante E	•	Wasser von 4 ⁶ s.	a. =	siehe auch
Konst. = Dielektrizitäts-Konstante E		= Darstellung se	ek. =	sekundār
Einw. = Einwirkung	Dielektr	8.	0. =	siehe oben
Einw. = Einwirkung Side., Stdn. = Stunde, Stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stunden stdg. = stündig stündig stunden stdg. = stündig stündig	Konst.	= Dielektrizitāts-Konstante sp	pezif. =	spezifisch
Ergw. = Ergänzungswerk (des Beil- stein-Handbuches) F = Schmelzpunkt stdg. = siehe unten gem. = geminal Symm. = symmetrisch Handbuches) Syst. No. = System-Nummer 1) Temp. = Temperatur tert. = tertiär Tl., Tle., Tln. = Teil, Teile, Teilen K bezw. k = elektrolytische Dissoziations- konz. = konzentriert verd. = verdünnt konz. = korrigiert vic. verdienkt Kp = Siedepunkt vic. vicinal Kp ₇₃₆ = Siedepunkt unter 750 mm wäßr. = wäßrig	E	= Erstarrungspunkt S	pl. =	Supplement
STEIN-Handbuches) F = Schmelzpunkt gem. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beilstein- Handbuches) inakt. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziations- konz. = konzentriert korr. = korrigiert Kp = Siedepunkt Kp = Siedepunkt unter 750 mm symm. = symmetrisch Syst. No. = System-Nummer 1) Temp. = Temperatur tert. = tertiär Tl., Tle., Tln. = Teil, Teile, Teilen V. = Vorkommen verd. = verdünnt	Einw.	= Einwirkung S	tde., Stdn. =	Stunde, Stunden
F = Schmelzpunkt symm. = symmetrisch Syst. No. = System-Nummer 1) Hptw. = Hauptwerk (des Beillstein- Handbuches) Temp. = tertiär inakt. = inaktiv Ti., Tle., Tln. = Teil, Teile, Teilen K bezw. k = elektrolytische Dissoziations- konstante konzentriert verd. = verdünnt korr. = konzentriert vic. = vicinal Kp = Siedepunkt Vol. = Volumen Kp ₇₁₆ Siedepunkt unter 750 mm wäßr. = wäßrig	Ergw.		kdg. =	stündig
gem. = geminal Hptw. = Hauptwerk (des Beilstein- Handbuches) inakt. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziations- konz. = konzentriert korz. = korrigiert Kp = Siedepunkt Kp ₇₈₆ = geminal Syst. No. = System-Nummer 1) Temp. = tertiär Tl., Tle., Tln. = Teil, Teile, Teilen V. = vordommen verd. = verdünnt vgl. a. = verdünnt vic. = vicinal Vol. = Volumen wäßr. = wäßrig	_		. ນ. =	siehe unten
Hptw. = Hauptwerk (des Brilstein- Handbuches) inakt. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziations- konz. = konzentriert korr. = korrigiert Kp = Siedepunkt Kp ₇₈₈ Hauptwerk (des Brilstein- Handbuches) Temp. = Temperatur tert. = tertiär Tl., Tle., Tln. = Teil, Teile, Teilen verd. = verdünnt vgl. a. = vergleiche auch vic. = vioinal Vol. = Volumen wäßr. = wäßrig	F	= Schmelzpunkt sj	\mathbf{mm} . =	symmetrisch
Handbuches) inakt. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziations- konz. = konzentriert korr. = korrigiert Kp = Siedepunkt Kp ₇₈₆ Handbuches) tert. = tertiär Tl., Tle., Tln. = Teil, Teile, Teilen verd. = verdünnt vgl. a. = vergleiche auch vic. = vioinal Vol. = Volumen wäßr. = wäßrig	gem.			
inakt. = inaktiv K bezw. k = elektrolytische Dissoziations- konstante konz. = konzentriert korr. = korrigiert Kp = Siedepunkt Kp = Siedepunkt unter 750 mm Tl., Tle., Tln. = Teil, Teile, Teilen verd. = verdünnt verd. = verdünnt vgl. a. = vergleiche auch vic. = vioinal Vol. = Volumen wäßr. = wäßrig	Hptw.	= Hauptwerk (des BEILSTEIN- T	emp. =	Temperatur
K bezw. k = elektrolytische Dissoziations- konz.	_			
konz. = konzente verd. = verdünnt konz. = konzentriert vgl. a. = vergleiche auch korr. = korrigiert vic. = vicinal Kp = Siedepunkt Vol. = Volumen Kp ₇₂₆ = Siedepunkt unter 750 mm väßr. = wäßrig		= inaktiv T		
konz. = konzentriert vgl. a. = vergleiche auch korr. = korrigiert vic. = vicinal Kp = Siedepunkt Vol. = Volumen Kp ₇₁₀ = Siedepunkt unter 750 mm wäßr. = wäßrig	K bezw. k	$=$ elektrolytische Dissoziations- \mid $f V$. =	Vorkommen
korr. = korrigiert vic. = vicinal Kp = Siedepunkt Vol. = Volumen Kp ₇₈₆ = Siedepunkt unter 750 mm wäßr. = wäßrig		konstante	erd. =	verdünnt
Kp = Siedepunkt Vol. = Volumen Kp ₇₈₆ = Siedepunkt unter 750 mm wäßr. = wäßrig	konz.	= konzentriert v		
Kp ₇₈₀ = Siedepunkt unter 750 mm wäßr. = wäßrig	korr.			
Kp ₇₅₀ = Siedepunkt unter 750 mm wäßr. = wäßrig		,		
	Kp750	= Siedepunkt unter 750 mm w		
Druck Zers. = Zersetzung		Druck Z	ers. =	Zersetzung

¹⁾ Vgl. dazu dieses Handbuch, Bd. I, S. XXIV.

Übertragung der griechischen Buchstaben in Zahlen.

Joule

Joule

Zusammenstellung der Zeichen für Maßeinheiten.

```
Meter, Zentimeter, Millimeter
m, cm, mm
m<sup>2</sup>, cm<sup>2</sup>, mm<sup>2</sup>
                      Quadratmeter, Quadratzentimeter, Quadratmillimeter
m<sup>8</sup>, cm<sup>8</sup>, mm<sup>3</sup>
                     Kubikmeter, Kubikzentimeter, Kubikmillimeter
                     Tonne, Kilogramm, Gramm, Milligramm
t, kg, g, mg
                      Gramm-Molekül (Mol.-Gew. in Gramm)
Mol
                     Liter
                      Stunde
h
min
                      Minute
                      Sekunde
sec
grad
                      Grad
                     Celsiusgrad
• absol.
                      Grad der absoluten Skala
                     Grammcalorie (kleine Calorie)
cal
kcal
                     Kilogrammcalorie (große Calorie)
Atm.
                     760 mm Hg
dyn
                     gem/sec*
megadyn
                     10° dyn
bar
                     dyn/cm<sup>1</sup>
megabar
                     106 bar
                     10-7 mm
Å
                      10→ mm
mμ
                 =
                      10-3 mm
Amp.
                      Ampère
Milliamp.
                 =
                      Milliam père
Amp.-h
                      Ampère-Stunde
W
                      Watt
kW
                     Kilowatt
Wh
                      Wattstunde
kWh
                      Kilowattstunde
Coul.
                      Coulomb
Ω
                      Ohm
                      reziproke Ohm
rez. Ohm
                      Volt
```

DRITTE ABTEILUNG.

HETEROCYCLISCHE VERBINDUNGEN.

(FORTSETZUNG.)

10. Verbindungen mit 2 cyclisch gebundenen Stickstoffatomen (Heteroklasse 2 N).

I. Stammkerne.

A. Stammkerne C_n H_{2n+2} N₃.

1. N.N'-Methylen-hydrazin, Hydrazimethylen $CH_4N_2 = H_2C \frac{NH}{NH}^{1}$). Methylen-bis-[methylen-phenylhydrazin] $C_{18}H_{16}N_4 = H_2C \frac{N \cdot C_6H_5 \cdot N}{N - CH_2 - N} CH_2$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XV, S. 126.

2. Stammkerne $C_2H_6N_2$.

1. Dimethylendiamin $C_3H_6N_3 = HN < _{CH_3}^{CH_3} > NH$.

Dimethylendiamin-N.N'-dicarbonsäure-diäthylester (P), Anhydroformaldehydurethan $C_8H_{14}O_4N_2$ (?) = $C_9H_5\cdot O_3C\cdot N<\frac{CH_5}{CH_3}>N\cdot CO_3\cdot C_2H_5$ (?) *2). Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Äther bestimmt (CONRAD, HOCK, B. 36, 2208). — B. Durch Kochen einer Lösung von 89 Tln. Urethan in der gleichen Gewichtsmenge $40^0/_0$ iger Formaldehyd-

lierten Verbindungen als Hydrazone (x)C: N·NH₃) aufzufassen.

¹⁾ Entsprechend den nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von FORSTER, ZIMMERLI (Soc. 97, 2161), STAUDINGER, KUPFER (B. 44, 2197) und St., Hammet (Helv. 4, 217) sind die als Hydraziverbindungen (x) NH formu-

b) Das Molekulargewicht wurde von GIUA, RACCIU (C. 1930 I, 40) bei der kryoskopischen Bestimmung in Benzol der Formel C₁₂H₂₁O₆N₃ entsprechend gefunden; vielleicht ist die Verbindung also Hexahydro-1.3.5-triazin-tricarbonsäure-(1.3.5)-triäthylester.

Lösung mit 20—25 Tln. kons. Salzsäure und Erhitzen des Reaktionsprodukte mit Eisessig + Acetanhydrid auf 120—180° (Cowrad, Hock, B. 36, 2207; vgl. Bischoff, Reinfrid, B. 36, 40). — Prismen (aus Xylol), Krystalle (aus Alkohol). Schmeckt intensiv bitter (C., H.). F: 102° (C., H.), 100° (B., R.). Kp₅₀: 186—190° (B., R.). Unlöslich in Benzin (B., R.), schwer löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol und Äther, sehr leicht in Benzol (C., H.).

- N.N'-Dibensolsulfonyl-dimethylendiamin (?) $C_{14}H_{14}O_8N_2S_2 = C_8H_5 \cdot SO_2 \cdot N \cdot \frac{CH_2}{CH^2} > N \cdot SO_2 \cdot C_8H_5$ (?). B. Neben 1.3.5-Tribenzolsulfonyl-hexahydro-1.3.5-triazin (Syst. No. 3796) beim 2—3maligen Eindampfen einer alkoh. Lösung von Benzolsulfamid mit überschüssiger 40° /eiger Formaldehyd-Lösung in Gegenwart von wenig Salzsäure auf dem Wasserbad (MAGNUS-LEVY, B. 26, 2149). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 132°. Leicht löslich in Alkohol.
- 2. N.N' Åthyliden hydrasin , 3 Methyl hydrasimethylen $C_2H_4N_1=CH_4\cdot HC \setminus_{NH}^{NH}$.
- N.N'-Diphenyl-N.N'-äthyliden-hydrasin, N.N'-Äthyliden-hydrasobensol, 1.2-Diphenyl-3-methyl-hydrasimethylen $C_{14}H_{14}N_3=CH_3\cdot HC < N\cdot C_4H_5$. B. Aus Hydrasobenzol und Acetaldehyd unter Wärmeentwicklung (Rassow, J. pr. [2] 64, 132; R., Lunnerzheim, J. pr. [2] 64, 153). Farblose, mikrokrystallinische Masse. F: 150—151°. Sehr leicht löslich in kaltem Äther und Benzol, leicht in heißem Alkohol. Oxydiert sich in Lösungen und in feuchtem Zustand sehr rasch. Wird durch Säuren sehr leicht zersetzt. Geht beim Kochen mit Alkohol und Acetaldehyd in 1.2-Diphenyl-3-[β -āthoxy-propyl]-hydrasimethylen (Syst. No. 3504) über.

3. Stammkerne CaHaNa.

- 1. N.N'-Trimethylen-hydrazin, Pyrazolidin $C_3H_4N_2=\frac{H_4C-CH_2}{H_4C\cdot NH\cdot NH}$.
- 1-Phenyl-pyrasolidin C₂H₁₂N₂ = H₂C·N(C₂H₃)·NH. B. Beim Erwärmen von Natrium-phenylhydragin mit Trimethylenbromid in trocknem Benzol auf dem Wasserbad (Michaelis, Lampe, B. 24, 3738; A. 274, 317). Erstarrt nicht bei —15°; Kp₂₀: 160°; Kp₂₀: 184—185°; Kp₁₀₁: 210°; siedet unter Atmosphärendruck nicht ganz unzersetzt bei 260°; Di²: 1,20 (M., L., A. 274, 319). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Ligroin und Benzol (M., L., A. 274, 319). Reduziert Fehlungsehn, beim Behandeln mit gelbem Quecksilberoxyd in Ather oder Petroläther rasch in 1-Phenyl
 d³-pyrazolin übergeführt (M., L., B. 24, 3739; A. 274, 320). Liefert bei der Einw. von Brom in Chloroform-Lösung x-Brom-[1-phenyl-3-brom-A²-pyrazolin] (M., L., A. 274, 321). Liefert beim Erhitzen mit Benzaldehyd in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 150° 1-Phenyl-4-benzal-pyrazolidin (?) (S. 167) (M., L., A. 274, 326). Die Lösung in konz. Salzsäure ist purpurrot; beim Verdünnen entsteht ein grüner Niederschlag (M., L., A. 274, 320). C₃H₁₂N₂ + HCl. Krystalle (aus Alkohol + Ather). F: 167—168° (Zers.) (M., L., A. 274, 322). C₃H₁₂N₃ + HBr. Krystallpulver. F: 147°; sehr leicht löslich in Wasser (M., L., A. 274, 323). C₃H₁₂N₃ + HBr. Krystallpulver. F: 147°; sehr leicht löslich in Wasser (M., L., A. 274, 323). C₃H₁₂N₃ + HI. F: 131—132° (M., L., A. 274, 323). Pikrat C₃H₁₂N₃ + C₄H₃O₃N₃ (über H₃SO₄). Gelbe Nadeln (M., L., B. 24, 3739). F: 102° (Zers.) (M., L., A. 274, 323).
- 2-Methyl-1-phenyl-pyrasolidin $C_{10}H_{14}N_2 = \frac{H_4C}{H_4C}\cdot N(C_4H_5)\cdot N\cdot CH_2$. B. Beim Aufbewahren von 1-Phenyl-pyrasolidin mit überschüssigem Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge im Rohr erst in einer Kältemischung, dann bei Zimmertemperatur (Michaetzs, Lampe, A. 274, 329). Blaßgelbes Öl. Kpee: 175—180°. Reduziert Fehllingsche Lösung nicht.
- 1-Phenyl-2-benzyl-pyrasolidin $C_{16}H_{19}N_3 = \frac{H_3C CH_2}{H_3\dot{C} \cdot N(C_6H_3) \cdot \dot{N} \cdot CH_2 \cdot C_6H_6}$. B. Beim Aufbewahren von 1-Phenyl-pyrasolidin mit Benzylchlorid und alkoh. Kalilauge (M., L., A. 274, 330). Blaßgelbes Öl. Erstarrt nicht bei —15°. Kp₄₆: 225°. Reduziert Feblungsche Lösung nicht.

- 1-Phenyl-2-acetyl-pyrazolidin $C_{11}H_{14}ON_2 = \frac{H_2C-CH_2}{H_4C\cdot N(C_6H_5)\cdot N\cdot CO\cdot CH_2}$. B. Man versetzt 1-Phenyl-pyrazolidin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und erwärmt kurze Zeit in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre (M., L., A. 274, 324). Dickes, fluorescierendes Öl. Erstarrt nicht bei —15°. Kp₁₁₆: 231—232°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser. Reduziert Frahlingsche Lösung nicht.
- 1-Phenyl-2-benzoyl-pyrazolidin $C_{16}H_{16}ON_2 = \frac{H_2C CH_2}{H_2C \cdot N(C_6H_5) \cdot N \cdot CO \cdot C_6H_6}$ B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf 1-Phenyl-pyrazolidin in alkoholisch-alkalischer Lösung (M., L., A. 274, 325). Blättchen (aus Ather + Ligroin). F: 79°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol, schwer in Ligroin. Reduziert Fehlungsche Lösung nicht.
- 1-Phenyl-pyrazolidin-carbonsäure-(2)-anilid C₁₆H₁₇ON₃ = H₂C-CH₃

 H₂C-N(C₆H₅)·N·CO·NH·C₆H₅

 B. Aus 1-Phenyl-pyrazolidin und Phenylisocyanat (M., L., A. 274, 327). Blättchen (aus Alkohol). F: 114°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte.
- 1-Phenyl-pyrazolidin-thiocarbonsäure-(2)-anilid $C_{16}H_{17}N_3S=H_2C-CH_2$. B. Beim Versetzen einer alkoh. Lösung von 1-Phenyl-pyrazolidin mit Phenylsenföl (M., L., A. 274, 328). Nadeln (aus Alkohol). F: 164—165°. Leicht löslich in Benzol, schwer in kaltem Alkohol.
 - 2. N.N'-Methylen-äthylendiamin, Imidazolidin $C_3H_4N_2=\frac{H_2C\cdot NH}{H_2C\cdot NH}CH_3$.
- 1.3-Diphenyl-imidasolidin $C_{15}H_{16}N_2=\frac{H_2C\cdot N(C_6H_5)}{H_2C\cdot N(C_6H_5)}CH_2$. B. Aus N.N'-Diphenyl-äthylendiamin und Formaldehyd in alkoh. Lösung (Bischoff, B. 31, 3255). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 124°. Im Vakuum destillierbar. Gibt beim Behandeln mit Chlorwasserstoff in äther. Lösung N.N'-Diphenyl-äthylendiamin.
- 1.3-Di-m-tolyl-imidasolidin $C_{17}H_{20}N_2 = \frac{H_2C \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_2)}{H_2C \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3)}CH_2$. B. Aus N.N'-Di-m-tolyl-äthylendiamin und Formaldehyd in Alkohol (SCHOLTZ, JAROSS, B. 34, 1510). Prismen (aus Alkohol). F: 100—101°. Leicht löslich in heißem Alkohol, in Benzol und Aceton.
- 1.3-Di-p-tolyl-imidasolidin $C_{17}H_{20}N_2 = \frac{H_2C \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3)}{H_2C \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3)}CH_2$. B. Bei kurzem Erwärmen von N.N'-Di-p-tolyl-äthylendiamin in alkoh. Lösung mit Formaldehyd-Lösung (Sch., J., B. 34, 1509). Tafeln (aus Alkohol). F: 176°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, leicht in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig.
- 1.3-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-imidazolidin $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} = \frac{H_{2}C \cdot N(C_{9}H_{4} \cdot O \cdot C_{2}H_{8})}{H_{2}C \cdot N(C_{9}H_{4} \cdot O \cdot C_{2}H_{8})}CH_{2}$.

 B. Aus N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-äthylendiamin in salzsaurer Lösung und überschüssiger Formaldehyd-Lösung (Bischoff, B. 31, 3256). Blättchen (aus Benzol). F: 214°. Leicht löslich in Chloroform und Eiseseig (Gelbfärbung), sehwer in Ligroin und Aceton, unlöslich in Alkohol, Äther und Wasser. Konz. Schwefelsäure löst mit gelber Farbe, die auf Wasserzusatz in Violett umschlägt.

4. Stammkerne C₄H₁₀N₂.

- 1. N.N'-Methylen-trimethylendiamin, Hexahydropyrimidin $C_4H_{10}N_1=H_2C<\begin{array}{c}CH_1\cdot NH\\CH_2\cdot NH\end{array}>CH_2$.
- 1.8-Diphenyl-hexahydropyrimidin $C_{16}H_{16}N_2=H_2C\langle CH_2\cdot N(C_6H_6)\rangle CH_4$. B. Aus N.N'-Diphenyl-trimethylendiamin und $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Formaldehyd-Lösung bei $40-50^{\circ}$ (Scholtz, B. 32, 2256). Prismen (aus Alkohol). F: 87°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol.

2. Diathylendiamin, Hexahydropyrazin, Piperazin $C_4H_{10}N_2 =$

HN<\(\text{CH}_2\) CH2 NH. Zur Bezeichnung Piperazin vgl. Mason, B. 20, 267. — B. Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak auf Athylenchlorid (Cloëz, J. 1858, 468; 1858, 344; C. r. 46, 344; J. pr. [1] 74, 84; A. W. Hofmann, J. 1858, 343; C. r. 46, 256; B. 23, 3297; Natanson, A. 98, 291) oder Athylenbromid (Cloëz, J. 1853, 468; A. W. Ho., J. 1859, 385; C. r. 49, 782; B. 23, 3297). Beim Erhitzen von salzsaurem Athylendiamin (LADENBURG, ABEL, B. 21, 758). Bei der Einw. von Äthylenbromid auf Athylendiamin (Sieber, B. 23, 326). Piperazin entsteht ferner beim Erhitzen von Natrium äthylenglykolat mit N.N'-Diacetyl-äthylendiamin, N.N'-Dibenzoyl-äthylendiamin, N.N'-Bis-aminoformyl-äthylendiamin oder anderen Säurederivaten des Äthylendiamins unter Luftabschluß auf 250—260° (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 67811; Frdl. 3, 954) oder beim Erhitzen der Natriumverbindungen von N.N'-Di-formyl-äthylendiamin, N.N'-Diacetyl-äthylendiamin. N.N'-Bis-aminoformyl-äthylendiamin oder anderen Säurederivaten des Äthylendiamins mit Glykol unter Luftabschluß auf 2000 oder mit Athylenehlorid oder -bromid in Xylol unter Rückfluß (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 73354; Frdl. 8, 955). Beim Erhitzen der Hydrochloride von Diäthylentriamin oder Triäthylentetramin (A. W. Ho., B. 23, 3724). Bei der Reduktion von Pyrazin mit Natrium in Alkohol (Wolff, B. 26, 724). Aus N.N'-Bis-[4-nitroso-phenyl]-piperazin beim Kochen mit verd. Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure oder Oxalsäure (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 83524; Frdl. 4, 1203), beim Erhitzen mit Natriundisulfit-Lösung auf 60° oder beim D. R. P. 83524; Frdl. 4, 1203, beim Ernitzen mit Natriumdisunit-Losung auf 60° oder beim Einleiten von Schwefeldioxyd in das wäßr. Gemisch (BAYER & Co., D. R. P. 74628; Frdl. 3, 957) sowie beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (Bischler, B. 24, 717). Aus nitrosierten oder nitrierten N.N'-Diphenyl-piperazinen bezw. N.N'-Ditolyl-piperazinen bei der Destillation mit Alkalilaugen oder beim Erhitzen mit Erdalkalilaugen im geschlossenen Gefäß auf höhere Temperatur (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 60547; Frdl. 3, 948); entsteht ferner aus Sulfonsäuren von nitriertem N.N'-Diphenyl-piperazin (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 63618; Frdl. 3, 949) sowie aus Polysulfonsäuren des N.N'-Diphenyl-piperazins (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 65347: Frdl. 3, 949) durch Erhitzen mit Alkalilaugen Beim Erhitzen von D. R. P. 65347; Frdl. 3, 949) durch Erhitzen mit Alkalilaugen. Beim Erhitzen von D. R. P. 65347; Frat. 3, 949) durch Ernitzen mit Akanhaugen. Beim Ernitzen von N.N'-Dibenzyl-piperazin mit 10^{9} durch Ernitzen im Rohr auf etwa 200^{9} (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 98031; C. 1898 II, 743; Frat. 5, 805). Beim Erhitzen von N.N'-Di- α -naphthyl-piperazin sowie N.N'-Di- β -naphthyl-piperazin mit verd. Schwefelsäure (1:1) auf etwa 250° oder mit Calciumchlorid- oder Zinkehlorid-Lösungen (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 79121; Frat. 4, 1203). Entsteht in geringer Menge beim Sulfurieren von N.N'-Di- α -naphthyl-18121; Fral. 4, 1203). Entsteht in geringer menge beim Suhrureren von N.N. -Dr.a-naphthylpiperazin mit Schwefelsäuremonohydrat und 3tägigem Erhitzen der in Natronlauge gelösten Sulfonsäure mit Disulfit im Rohr auf 140-—1600 (Bucherer, Sevde, J. pr. [2] 75, 264). Bei allmählichem Eintragen einer mit Natriumnitrit versetzten alkal. Lösung von N.N'-Bis-[3-oxy-phenyl]-piperazin in 100/0 ige Salzsäure unter Kühlung (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 77351; Frdl. 4, 1202). Man löst N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-piperazin (oder suspendiert nicht näher untersuchtes N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-piperazin) in verd. Schwefelsäure und behandelt in der Kälte mit Natriumdichromat (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 71576; Frdl. 3, 950). Piperazin wird erhalten beim Erhitzen von N.N'. Dibenzolsulfonyl, piperazin mit Wasser mit 10-—2001 izen wird erhalten beim Erhitzen von N.N'-Dibenzolsulfonyl-piperazin mit Wasser, mit 10—20% iger Salzsäure oder mit verd. Schwefelsäure im geschlossenen Gefäß auf 200—250° oder mit 80 bis 100°/oiger Schwefelsäure im offenen Gefäß auf 180—200° sowie beim Einleiten von überhitztem Wasserdampf in eine auf 140—150° erhitzte Lösung in 80—100°/oiger Schwefelsäure (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 70056; Frdl. 3, 953); entsteht ferner aus N.N'-Dibenzolsulfonylpiperazin bei allmählichem Eintragen von Natrium in die siedende amylalkoholische Suspension, beim Überleiten von überhitztem Wasserdampf über die Natronschmelze (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 73125; Frdl. 3, 953) sowie beim Erhitzen mit Chlorsulfonsäure auf etwa 130° und Eintragen der Schmelze in Wasser (Chem. Fabr. Scn., D. R. P. 100232; С. 1899 I, 719; Frdl. 5, 804). Durch Reduktion von 2.3-Dioxo-piperazin (Syst. No. 3587) mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischer Natronlauge oder mit Natrium in entwässertem Amylalkohol (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 66461; Frdl. 3, 951). Über Abscheidung und Trennung von anderen Basen mittels seiner Dinitrosoverbindung sowie über Regenerierung aus dieser vgl. Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 59222; Frdl. 3, 946.

Physikalische Eigenschaften. Blätter (aus heißem Alkohol). Zum Geruch vgl. Stoehr, J. pr. [2] 47, 492. Hygroskopisch (A. W. Hofmann, B. 23, 3300). F: 104° (Rosdalsky, J. pr. [2] 53, 20; Ho., B. 23, 3300). Kp: 140° (Ro., J. pr. [2] 53, 20), 145—146° (Ho., B. 23, 3299). Bildet ein Hydrat mit 6H₂O, das bei 44° schmilzt und bei 125—130° siedet (Berthelot, C. r. 129, 688; A. ch. [7] 20, 471). Piperazin ist sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Äther; die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch (Ho., B. 23, 3300). Verbrennungswärme des Hydrats bei konstantem Vol.: 705,6 kcal/Mol (Be., C. r. 129, 690; A. ch. [7] 20, 174). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 6,4×10—6 (Bredder, Ph. Ch. 13, 313). Absorbiert an der Luft lebhaft Wasserdampf und Kohlendioxyd (Ro., J. pr. [2] 53, 20). Einfluß von Piperazin auf die Elektrocapillarkurve des Quecksilbers: Gouy. A. ch. [8] 9, 102.

Chemisches Verhalten. Piperazin oder Piperazin-hydrochlorid liefern bei der Destillation mit Kalk oder Zinkstaub Pyrazin, Ammoniak und andere Produkte (Stoehe, J. pr. [2] 47, 451). Piperazin wird durch Erhitzen mit Salzsäure oder Schwefelsäure bis 250° bezw. 47, 401). Piperazin wird durch Ernitzen mit Salzsaure oder Schweiersaufe die 200 schullen 2300 nicht verändert (Herz, B. 30, 1584). Beim Behandeln mit überschüssigem Natriumhypochlorit in wäßr. Lösung bildet sich N.N'-Dichlor-piperazin (Schmidt, Wichmann, B. 24, 3244). Liefert bei der Einw. von Methyljodid je nach den Versuchsbedingungen N.N'-Dimethyl-piperazin-monojodmethylat (van Rijn, C. 1898I, 727) oder N.N'-Dimethyl-piperazin-bis-jodmethylat (Å. W. Hofmann, J. 1859, 387; Strömholm, B. 36, 144; J. pr. [2] 67, 272 Versuch B. 200 (1544 heim Erwähnen mit 45 Dijied-ronten auf dem Wasserbad 353; KNORR, B. 37, 3515). Gibt beim Erwärmen mit 1.5-Dijod-pentan auf dem Wasserbad Diäthylen-bis-piperidiniumjodid (v. Braun, B. 40, 2936). Beim Erhitzen von überschüssigem Piperazin mit 4-Chlor-1-nitro-benzol entsteht N-[4-Nitro-phenyl]-piperazin; 4-Chlor-1-nitrobenzol im Überschuß liefert N.N'-Bis-[4-nitro-phenyl]-piperazin (Schmidt, Wichmann, B. 24, 3240). Piperazin gibt beim Kochen mit methylschwefelsaurem Kalium in wäßr. Lösung N.N'-Dimethyl-piperazin (Ladenburg, B. 24, 2401). Beim Erhitzen mit Glykolchlorhydrin auf 105° erhält man N.N'-Bis-[\(\beta\)-cy-\(\beta\)-thyl]-piperazin (Pyman, Soc. 93/1802). Liefert beim Kochen mit Diphenylcarbonat in 93% igem Alkohol Piperazin-N.N'-dicarbons\(\beta\)-tere diphenylcarbonat (Cazeneuve, Moreau, C. r. 125, 1183; Bl. [3] 19, 186). Piperazin gibt beim Erhitzen mit \(\beta\)-tibersch\(\beta\)siger 40% iger Formaldehyd-L\(\beta\)sung im Rohr auf 70° N.N'-Bis-oxymethyl-piperazin (Herz, B. 30, 1586), auf 120—160° N.N'-Dimethyl-piperazin (Exchweller, B. 38, 881); \(\beta\)-two-warm men indoch eine Formaldehyd-L\(\beta\)-tibergenein der domester Manual in Warm. erwärmt man jedoch eine Formaldehyd-Lösung mit der doppelten Menge Piperazin, so entsteht die Verbindung $(C_5H_{10}N_2)_X$ (S. 6) (ROSDALSKY, J. pr. [2] 53, 22; La., Herz, B. 30, 3043; VAN DORF, R. 28, 78). Liefert beim Erwärmen mit 1-Nitro-anthrachinon in Pyridin auf dem Wasserbad als Hauptprodukt N-[Anthrachinonyl-(1/1]-piperazin (BAYER & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1372; Frdl. 6, 376). Beim Verseten von Piperazin mit Phenol und 40% iger Formaldehyd-Lösung in Alkohol bildet sich N.N. Bis-[4-oxy-benzyl]-piperazin (Ba. & Co., D. R. P. 89979; Frdl. 4, 100; vgl. Au., Dombrowski, A. 344, 281). Bei der Einw. von Formaldehyd und Blausäure wird Piperazin-N.N. diessigsäure-dinitril erhalten (v. Dorr, R. 26, 83). Bei kurzem Erhitzen von trocknem Piperazin mit Oxalsäurediäthylester auf 110° und Zusatz von Wasser zum Reaktionsprodukt entsteht das Monoäthyloxalat des N-Athoxalyl-piperazins (SCHM., WICH., B. 24, 3241; vgl. dazu Ros., J. pr. [2] 53, 23); beim Erhitzen der beiden Komponenten in Alkohol in Gegenwart von Wasser erhält man das Monoāthyloxalat des Piperazins (S. 6), in Abwesenheit von Wasser N.N'-Diäthoxalylpiperazin (Ros.). Liefert beim Einleiten von Kohlendioxyd in die alkoh. Lösung Piperazin-N-carbonsaure (Ros., J. pr. [2] 53, 24). Bindung von Kohlendioxyd in Gegenwart von Kalkmilch: Liebermann, H. 58, 85. Piperazin geht beim Erhitzen mit Phosgen im Rohr auf 50° in Carbonyldipiperazin über (Herz, B. 30, 1585); beim Einleiten von Phosgen in die alkal. Lösung von Piperazin entsteht trimeres Carbonylpiperazin (S. 6) (Ros., J. pr. [2] 53, 21). Bei der Einw. von Schwefelkohlenstoff auf Piperazin in Alkohol erhält man Piperazin-N-dithiocarbonsaure (Schm., Wich., B. 24, 3243; Herz, B. 30, 1585). Beim Erwärmen mit Acetessigester bildet sich Piperazin-N.N'-dicrotonsaure-diathylester (Ros., J. pr. [2] 53, 24). Liefert beim Kochen mit Isatin in Alkohol die Verbindung C₂₄H₂₈O₃N₆ (S. 6), mit 5.7-Dibromisatin N.N'-Bis-[3.5-dibrom-2-amino-benzoylformyl]-piperazin (Lie., Krauss, B. 40, 2511).

C₄H₁₀N₂ + 2HCl + H₂O (Majert, Schmidt, B. 23, 3720). Nadeln. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Sieber, B. 23, 326). Wärmetönung beim Lösen in Wasser von 16°: Bebthelot, C. r. 129, 694; A. ch. [7] 20, 178. — C₄H₁₀N₂ + 2HI + 4I. Stahlblaue Krystalle. F: 280° (Linarix, C. 1909 II, 1729). — C₄H₁₀N₂ + 2HI + 4I + 3H₂O. F: 283° (Lin., C. 1909 II, 1729). — C₄H₁₀N₂ + 2HNO₃. Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (van Dorp, R. 28, 71). — C₄H₁₀N₂ + 2H₃SO₄. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (Herz, B. 30, 1585). — C₄H₁₀N₂ + H₃PO₄ + H₄O. Reagiert sauer gegen Phenolphthalein, alkal. gegen Helianthin (Astruc, Brenta, Bl. [4] 3, 964). — C₄H₁₀N₃ + 2H₃SO₄. Reagiert sauer gegen Phenolphthalein, neutral gegen Helianthin (Ast., Bre., Bl. [4] 3, 964). — C₄H₁₀N₃ + H₄AsO₄ + H₄O. Reagiert sauer gegen Phenolphthalein, neutral gegen Helianthin (Ast., Bre., Bl. [4] 3, 964). — C₄H₁₀N₃ + 2H₃AsO₄. Reagiert sauer gegen Phenolphthalein, neutral gegen Helianthin (Ast., Bre., Bl. [4] 3, 964). — Verbindung mit Silbersuffat. Schwärzt sich bei 110° und zersetzt sich bei weiterem Erhitzen; in Wasser nur z. T. löslich (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 120689; C. 1901 I, 1303). — Verbindung mit Silbersuctat. F: 110—112° (Zers.) (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 120689; C. 1901 I, 1303). — Verbindung mit Silbersuccinat. F: ca. 95° (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 120689; C. 1901 I, 1303). — Verbindung mit Silbersuccinat. F: ca. 96° (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 120689; C. 1901 I, 1303). — Verbindung mit Silbersuccinat. F: ca. 96° (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 120689; C. 1901 I, 1303). — Verbindung mit Silbersuccinat. F: ca. 96° (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 120689; C. 1901 I, 1303). — Verbindung mit Silbersuccinat. F: ca. 96° (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 120689; C. 1901 I, 1303). — Verbindung mit Silbersuccinat. F: 122° bis 125°; leicht löslich in Wasser (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 120689; C. 1901 I, 1303). — Verbindung mit Silbersuccinat. F: 122°

 $C_4H_{10}N_2+2HCl+2AuCl_3$. Heligelbe Blättchen (aus Salzsäure) (LADENBURG, ABEL, B. 21, 760; MA., SCHM., B. 23, 3720). — $C_4H_{10}N_2+2HCl+HgCl_3$. Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol (Sie., B. 23, 327). — Verbindung mit Quecksilberacetat. Schwärzt sich bei 188° und schmilzt bei 198° unter Zersetzung; leicht löslich in Wasser; wird durch Kochen mit Alkohol nicht verändert (Chem. Fabr. Scn., D. R. P. 125095; C. 1901 II, 1103). — $2C_4H_{10}N_2 + 3$ BiCl₂. Quadratische Krystalle. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, leicht löslich in verd. Salzsäure (VANINO, HABTL, Ar. 244, 220). Wird durch Wasser unter Bildung von Wismutoxychlorid, durch Kalilauge unter Bildung von Wismutoxyd zersetzt. Bildet mit Kaliumjodid einen orangefarbenen Niederschlag. — 3C₄H₁₀N₂ + 6HI + 4Bil₂. Granatrote Blättchen oder Tafeln. Unicelich in Wasser (La., Abbl., B. 21, 761). — C₄H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄ (Sib., B. 28, 326; Ma., Somm., B. 28, 3720). Gelbe Nadeln. Löslich in heißem Wasser, sehr schwer löslich in heißem Alkohol (Siz.).

Verbindung mit Phenol C₄H₁₀N₂ + 2C₆H₅·OH. Prismen (aus Alkohol). F: 99—101°; leicht löelich in Wasser (SCHMIDT, WICHMANN, B. 24, 3242). — Verbindung mit 4-Brom-2-nitro-phenol $C_4H_{10}N_2+C_4H_4O_3NBr$. Gelbe Krystalle mit $1CH_4O$ (aus Methanol). Wird beim Verwittern orange (Kobozyński, B. 42, 172). — Verbindungen mit 4.6-Dibrom-2-nitrophenol: C₄H₁₀N₂+C₄H₂O₄NBr₂. Orangefarben. F: 160°; löslich in Alkohol (Kob., B. 42, 172). — C₄H₁₀N₂+2C₄H₂O₄NBr₂. Scharlachrot. F: 185°; schwer löslich in Wasser (Kob., B. 42, 172). — Pikrat C₄H₁₀N₂+2C₄H₂O₇N₃. Citronengelbe Blättehen oder Nadeln (aus Wasser). Färbt sich bei 255° dunkler, bei 280° schwarz, ohne zu schmelzen (Garriel, B. 38, 3412). Leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol (SIEBER, B. 28, 327). — 38, 3412). Leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol (Sieber, B. 23, 327). — Verbindung mit Hydrochinon C₄H₁₀N₂ + C₆H₄(OH)₅. Nadeln. F: 195° (Zers.) (Schm., Wich., B. 24, 3242). — Glycerophosphate: C₄H₁₀N₂ + C₅H₄O₆P. Blättchen. F: 155°; sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol (Astruc, C. r. 140, 728). — C₄H₁₀N₂ + 2C₅H₄O₆P. Durchscheinende Paste. Langsam, aber vollständig löslich in Wasser (Ast., C. r. 140, 728). — Acetat C₄H₁₀N₂ + 2C₅H₄O₅. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (Herz, B. 30, 1585). — Benzoat C₄H₁₀N₃ + 2C₇H₄O₅. Blättchen. Verflüchtigt sich bei 120°, ohne zu schmelzen; löslich bei 15° in 4,2 Tln. Wasser, 16,3 Tln. 90 vol. % igem und 46,4 Tln. absol. Alkohol; ist Helianthin gegenüber alkalisch, Phenolphthalein gegenüber einsäurig (Ast., Bl. [3] 35, 169). — Verbindung mit Monoäthyloxalat C₄H₁₀N₃ + 2C₄H₄O₄. Prismen (aus Wasser). F: 181° (Rospalsky, J. pr. [2] 53, 23). — Verbindung mit Kohlendioxyd C₄H₁₀N₃ + 2C₂H₃O₃N. B. Aus der vorangehenden Verbindung u. alkoh. Ammoniak (Ros., J. pr. [2] 53, 23). Tafeln (aus verd. Alkohol). — Verbindung mit Kohlendioxyd C₄H₁₀N₃ + [2] 53, 23). Tafeln (aus verd. Alkohol). — Verbindung mit Kohlendioxyd $C_4H_{10}N_2+CO_3$ s. Piperazin-N-carbonsāure, S. 12. — Salioylat $C_4H_{10}N_2+2C_7H_4O_2$. Nadeln. Verflüchtigt sich bei 160°, ohne zu schmelzen; löslich bei 15° in 90 Tln. Wasser, 200 Tln. 90 vol. $^{\circ}$ /eigem und 450 Tin. absol. Alkohol; ist Helianthin gegenüber neutral, Phenelphthalein gegenüber einsäurig (Ast., Bl. [3] 35, 170). — Verbindungen mit Silber- und Quecksilbersalzen organischer Säuren s. im vorangehenden Abschnitt. — Verbindung mit Methylarsinsäure $C_4H_{10}N_3+CH_4$. AsO(OH) $_9+2H_4$ O. Nadeln. Wird bei 95—100° wasserfrei und schmilzt dann bei 130° unter Zersetzung; löslich in der Kälte in gleichen Gewichtsteilen Wasser, in 33 Tln. 90 vol. 9 / $_0$ igem und in 69 Tln. absol. Alkohol (Asr., Bl. [3] 38, 840). Die wäßr. Lösung reagiert gegen Phenolphthalein sauer, gegen Poirrierorange alkalisch.

Methylenpiperazin $(C_kH_{10}N_0)_k$. B. Bei gelindem Erwärmen von Formaldehyd-Lösung mit überschüssigem Piperazin (Rosdalsky, J. pr. [2] 53, 22; Ladenburg, Herz, B. 30, 3043; van Dorp, R. 28, 78). — Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol; unlöslich in Natronlauge (Ros.). — Wird von Säuren in die Komponenten gespalten (Ros.). Zersetzt sich Deutschaft van State in Die Komponenten gespalten (Ros.). in Phenol-Lösung (La., HE.). Löst sich in Formaldehyd-Lösung wahrscheinlich unter Bildung von N.N'-Bis-oxymethyl-piperazin (v. D.). Bei der Einw. von Blausäure-Lösung entsteht Piperazin-N.N'-diessigsaure-dinitril (v. D.).

Benzalpiperazin $(C_{11}H_{14}N_2)_z$. B. Bei gelindem Erwärmen von Piperazin mit Benzaldehyd in Alkohol (VAN DORP, R. 28, 80). — Weißer Niederschlag. Zersetzt sich beim Lösen in Phenol.

Trimeres Carbonylpiperazin (C.H.ON.). Das Molekulargewicht ist krycakopisch in Phenol bestimmt (Rospalsky, J. pr. [2] 58, 21). — B. Beim Einleiten von Phosgen in eine alkal. Lösung von Piperazin (R., J. pr. [2] 58, 21). — Amorph. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

Trimeres Phthalylpiperasin (C₁₂H₁₉O₂N₂)₂. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Phenol bestimmt (R., J. pr. [2] 53, 22). — B. Bei der Einw. von Phthalylchlorid auf eine alkal. Piperasin-Lösung (R., J. pr. [2] 53, 22). — Amorpher Niederschlag.

Verbindung C₂₄H₂₆O₂N₄ (Isatinpiperasid). B. Aus Isatin und Piperasin in siedendem Alkohol (Liebermaen, Krauss, B. 40, 2511). — Blaßgelber Niederschlag. Färbt sich von 160° ab dunkel und zersetzt sich gegen 196°. Unlöslich in Wasser, Äther, Chloroform und Benzol, sehr sohwer in Alkohol. — Gibt mit warmem Acetanhydrid eine blaugrüne Färbung.

N.N'-Dimethyl-piperasin C₆H₁₆N₂ = CH₃·NC₄H₆N·CH₃. B. Aus salzsaurem 2-Chlor-1-methylamino-āthan bei der Einw. von Natronlauge (Marchwald, Frobenius, B. 34, 3554; Knorr, B. 37, 3513; K., Hörlein, Rote, B. 38, 3137) oder Natriumäthylat-Lösung (K., Meyer, B. 38, 3133). Aus bromwasserstoffsaurem 2-Brom-1-methylamino-āthan beim Erhitzen mit Natriumäthylat-Lösung auf 160° (K., Meyer, B. 38, 3133). Beim Kochen einer wäßr. Lösung von Piperazin mit methylsohwefelsaurem Kalium (Ladenburg, B. 24, 2401; K., B. 37, 3517). Durch Erhitzen von Piperazin mit Formaldehyd-Lösung auf 120—160° (Eschweiler, B. 38, 381). Aus N.N'-Dimethyl-piperazin-bis-chlormethylat oder -jodmethylat beim Erhitzen über 300° (K., B. 37, 3514). — Öl. Riecht piperidinartig; Kp₂₆₀: 131—132° (korr.); leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (K., B. 37, 3516). — Reduziert Kalium-permanganat schon in der Kälte (K., B. 37, 3516). — C₆H₁₆N₄ + 2 HCl (bei 100°) (L., B. 24, 2401; Schmidt, Wichmann, B. 24, 3247). Prismen (aus Alkohol). Hygroskopisch; F: 247° bis 250° (Zers.) (Sch., W.). — C₆H₁₆N₃ + 2 HCl + 2 AuCl₃. Goldgelbe Blättchen. Zersetzt sich bei etwa 220° (K., B. 37, 3517). — C₆H₁₆N₃ + 2 HCl + 2 AuCl₃. Prismen (aus Wasser) (L., B. 24, 2401). — C₆H₁₆N₂ + H₄Fe(CN)₆. Weißes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser (Ma., Fr., B. 34, 3555). — C₆H₁₆N₃ + 2 HCl + PtCl₄ (L., B. 24, 2401; Sch., W., B. 24, 3247). Gelb-rote Prismen (aus kore. Salzsäure). Zersetzt sich bei etwa 270° (K., B. 37, 3516). Sehr schwer löslich in Wasser (Sch., W.). — Pikrat C₆H₁₆N₃ + 2 C₆H₂O₄N₃. Gelb, krystallinisch. Zersetzt sich bei etwa 280°; unlöslich in Wasser und Alkohol (K., B. 37, 3517).

N.N'-Dimethyl-piperaxin-mono-hydroxymethylat $C_7H_{18}ON_2 = CH_2 \cdot NC_2H_8N$ (CH_2)₂·OH. — Jodid $C_7H_{17}N_2 \cdot I + HI$. B. Durch Erhitzen von Piperazin mit Methyljodid auf dem Wasserbad (van Rijn, C. 1898 I, 727). Prismen (aus heißem Wasser). Zersetzt sich bei 260°, ohne zu schmelzen. — $C_7H_{17}N_2 \cdot I + HI + CdI_2$. Prismen (aus Wasser).

N.N'-Dimethyl-piperaxin-bis-hydroxymethylat C₈H₂₂O₃N₄ = (HO)(CH₂)₂NC₄H₈N (CH₃)₂·OH. B. Das Dichlorid entsteht beim Aufbewahren von 2-Chlor-1-dimethylamino-athan für sich, rascher in wäßr. Lösung oder bei Einw. von Alkalien (Knore, B. 37, 3507, 3512) sowie beim Erhitzen von N.N.N'.N'-Tetramethyl-athylendiamin mit Athylenchlorid (K., B. 37, 3515). Das Dijodid entsteht aus Piperazin und Methyljodid (Hofmann, J. 1859, 387) in Methanol (K., B. 37, 3515) sowie beim Erhitzen mit Methyljodid und Natronlauge (Strömholm, B. 36, 144) oder Kalilauge (St., J. pr. [2] 67, 353). — Dichlorid und Dijodid zerfallen oberhalb 300° in N.N'-Dimethyl-piperazin und Methylhalogenid (K.). Sie liefern bei der Destillation mit Alkalilauge Acetylen, N.N.N'-N'-Tetramethyl-athylendiamin und β-Dimethylamino-athylalkohol (K.). — Dichlorid. B. Man behandelt das Dijodid mit Silberoxyd und dampft die Ammoniumbase mit Salzsäure ein (K.). Lieicht löslich in Wasser. Fast unlöslich in Alkohol. Die wäßr. Lösung reagiert neutral. — Dijodid C₂H₂₀N₂I₂. Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser (St., B. 36, 144; J. pr. [2] 67, 353) und in Alkohol (K.). — C₂H₂₀N₂I₂ + 4I. B. Aus der folgenden Verbindung C₂H₂₀N₂I₂ + 8I durch Schütteln mit Ather (St., J. pr. [2] 67, 346, 353). Violett. — C₂H₂₀N₂I₂ + 8I. B. Man kocht das Dijodid mit überschüssigem Jod und Alkohol und behandelt das Reaktionsprodukt mit äther. Jod-Lösung (St., J. pr. [2] 67, 346, 353). Dunkelviolett. Schmilzt unvollständig bei etwa 120° unter Jodentwicklung. — C₂H₂₀N₂Cl₂ + 4HgCl₂ (1) (St., J. pr. [2] 66, 520). — C₂H₂₀N₂Cl₂ + 2HCl+PtCl₄. Niederschlag. Schwer löslich in heißem Wasser (St., B. 36, 144).

N.N'-Diäthyl-piperaxin $C_8H_{18}N_2=C_2H_5\cdot NC_4H_8N\cdot C_2H_6$. B. Bei der Einw. von Äthylenbromid auf Äthylamin (Hofmann, J. 1859, 389; 1861, 517, 521). Bei der Einw. von Äthyljodid auf Piperazin (H., J. 1859, 387; Steömholm, B. 36, 144). Aus Piperazin beim Behandeln mit äthylschwefelsaurem Natrium (Schmidt, Wichmann, B. 24, 3247) oder Kalium (van Rijn, C. 1898 I, 727) in wäßr. Lösung. — Flüssig. Erstartt nicht bei —15° (Sch., W.). Kp: 169—171° (St.), 165° (Sch., W.). — $C_8H_{18}N_3+2$ HCl. Hygroskopische Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmidt unter Zensetzung bei 277° (Sch., W.). Ziemlich schwer löslich in absol. Alkohol. — $C_8H_{18}N_3+2$ HCl + PtCl₄. Gelbe Blättchen (aus mit Salzsäure angesäuertem Wasser) (Sch., W.).

N.N'- Diäthyl - piperasin - bis - hydroxymethylat $C_{16}H_{16}O_2N_2 = (HO)(CH_3)(C_2H_6)NC_6H_6N(C_2H_5)(CH_2) \cdot OH$. B. Das Dijodid entsteht beim Erhitzen von N.N'-Diäthyl-piperazin in wäßr. Lösung mit Methyljodid im Rohr auf dem Wasserbad (Strömholm, B. 36, 144). — Dijodid, Löslich in Wasser. — $C_{16}H_{26}N_2Cl_2+PtCl_4$. Schwer löslich in warmem Wasser.

N.N'-Diäthyl-piperasin-mono-hydroxyäthylat $C_{10}H_{14}ON_1 = C_1H_4 \cdot NC_4H_4N(C_1H_5)_1 \cdot OH.$ — Jodid $C_{10}H_{12}N_6 \cdot I.$ B. Durch Einw. von Athyljodid auf Piperazin bei Wasserbadtemperatur (van Rijn, C. 1898 I, 727). — Nadeln (aus Alkohol). F: 240°. Unlöslich in kaltem Wasser, Chloroform, Ligroin, Benzol und Schwefelkohlenstoff, löslich in Alkohol.

N.N'-Diāthyl-piperasin-bis-hydroxyāthylat $C_{12}H_{20}O_2N_2 = (HO)(C_2H_3)_NC_4H_2N$ $(C_2H_3)_2\cdot OH$. — Dijodid $C_{12}H_{22}N_2I_2$. B. Aus N.N'-Diāthyl-piperazin und Athyljodid (Hormann, J. 1859, 387).

N.N'-Dipropyl-piperasin-mono-hydroxypropylat $C_{13}H_{30}ON_3 = C_3H_5 \cdot CH_3 \cdot NC_4H_9N$ ($CH_3 \cdot C_3H_5$) $_3 \cdot OH$. — Jodid $C_{13}H_{23}N_3 \cdot I$. B. Bei der Einw. von Propyljodid auf Piperazin bei Wasserbadtemperatur (VAN RIJN, C. 1898 I, 727).

N-[4-Nitro-phenyl]-piperasin C₁₀H₁₂O₂N₂ = HNC₄H₂N·C₅H₄·NO₂. B. Neben geringen Mengen N.N'-Bis-[4-nitro-phenyl]-piperazin beim Erhitzen von überschüssigem Piperazin mit 4-Chlor-1-nitro-benzol im Rohr auf 150° (SCHMIDT, WICHMANN, B. 24, 3240). — Gelbe Flocken (aus Benzol + Petroläther). F: 129°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, sehr schwer in Äther und Ligroin.

N.N'-Diphenyl-piperasin $C_{16}H_{16}N_8 = C_6H_5 \cdot NC_4H_6N \cdot C_6H_5$. B. Aus Anilin und Athylenbromid (Hofmann, J. 1858, 352). Bei 4tägigem Erhitzen von 2 Mol Methylanilin mit 1 Mol Athylenbromid auf 100° (Dunlop, Jones, Soc. 95, 417). Beim Erhitzen von N.N'-Diphenyl-sthylendiamin mit Athylenbromid und Alkohol auf 100° (H., J. 1859, 388). — Darst. Beim Erhitzen aquimolekularer Mengen Anilin und Athylenbromid in Gegenwart von geglühtem Natriumcarbonat (Bischoff, B. 22, 1778). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 163,5° (B.), 163° (D., J.). Kp₁₂: 230—235° (D., J.). Schwer löslich in Alkohol, Ather und Petroläther (D., J.). — Wird in salzsaurer Lösung durch Natriumnitrit in N.N'-Bis-[4-nitroso-phenyl]-piperazin übergeführt (Mobley, B. 12, 1795). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100° N.N'-Diphenyl-piperazin-mono-jodmethylat (H., J. 1858, 353). Liefert beim Erhitzen mit Eisessig-Chlorwasserstoff auf 200—220° N.N'-Diphenyl-N-acetyl-āthylendiamin (B., Walden, B. 25, 2945). — $C_{16}H_{18}N_8 + 2HCl (H., J. 1858, 353).$ — $C_{16}H_{18}N_8 + 2HCl (H., J. 1858, 353).$

N.N'-Bis-[4-nitroso-phenyl]-piperazin $C_{16}H_{16}O_{2}N_{4}=ON\cdot C_{6}H_{4}\cdot NC_{4}H_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO$. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit auf N.N'-Diphenyl-piperazin in verd. Salzsäure (Morley, B. 12, 1795). — Grüngelber Niederschlag; schwarze Nadeln (aus Aceton-Alkohol). Ist bei 180° anscheinend völlig zersetzt (M.). — Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-piperazin (M.). Liefert Piperazin beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (Bischler, B. 24, 717), beim Erhitzen mit Erdalkalilaugen im geschlossenen Gefäß auf höhere Temperatur (Chem. Fabr. Schlering, D. R. P. 60547; Frdl. 3, 948), beim Kochen mit verd. Säuren (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 83524; Frdl. 4, 1203), bei der Einw. von Schwefeldioxyd oder beim Erwärmen mit Natriumdisulfit-Lösung (Bayer & Co., D. R. P. 74628; Frdl. 3, 957).

N.N'-Bis-[3-nitro-phenyl]-piperasin $C_{18}H_{19}O_4N_4=O_9N\cdot C_8H_4\cdot NC_4H_8N\cdot C_8H_4\cdot NO_8$. Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[3-nitro-phenyl]-āthylendiamin mit Äthylenbromid in Gegenwart von Natriumscetat im Rohr auf 145° (Borsche, Titsinger, B. 40, 5014). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Aceton). F: 220°.

N.N'-Bis-[4-nitro-phenyl]-piperasin $C_{12}H_{16}O_4N_4=O_9N\cdot C_6H_4\cdot NC_4H_2N\cdot C_8H_4\cdot NO_3$. Beim Erhitzen von überschüssigem 4-Chlor-1-nitro-benzol mit Piperasin im Rohr auf 150° (Schmidt, Wichmann, B. 24, 3240). — Schmidt unter Zersetzung bei 248°. Sehr schwer löslich.

N.N'-Bis - [2.4.6 - trinitro - phenyl] - piperaxin, Dipikrylpiperaxin $C_{18}H_{18}O_{12}N_8 = (O_2N)_5C_5H_2\cdot NC_4H_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2$. B. Beim Versetzen einer wäßr. Piperaxin-Löeung mit alkoh. Pikrylchlorid-Lösung in Gegenwart von Kalilauge (van Dorr, R. 28, 76). — Orangegelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). Zersetzt sich bei ca. 287°.

N.N'-Diphenyl-piperamin-mono-hydroxymethylat $C_{17}H_{83}ON_2 = C_6H_5 \cdot NC_4H_9N$ $(C_6H_5)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von N.N'-Diphenyl-piperazin mit Methyljodid auf 100° (HOFMANN, J. 1858, 353; DUNLOP, JONES, Soc. 95, 419). — Jodid $C_{17}H_{81}N_2\cdot I$ (H.; D., J.). Blaßgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol), Tafeln (aus Alkohol). F: 183° (D., J.). — $2C_{17}H_{81}N_3\cdot Cl + PtCl_4$. Blaßgelber Niederschlag (H.).

N.N. - Diphenyl - piperasin - mono - hydroxyäthylat $C_{19}H_{24}ON_2 = C_2H_5 \cdot NC_4H_8N$ (C_6H_8)(C_6H_6)· OH. — Jodid $C_{18}H_{28}N_4 \cdot I$. B. Aus N.N. - Diphenyl-piperazin und Athyljodid bei 100° (Hofmann, J. 1858, 353). Blaßgelbe Nadeln. F: 100°.

N.N'-Di-o-tolyl-piperaxin $C_{18}H_{28}N_3 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot NC_4H_8 \cdot CE_{H_4} \cdot CH_9$. B. Neben N.N'-Di-o-tolyl-athylendiamin beim Erhitzen von o-Toluidin mit Athylenbromid (MAUTHNER, SUIDA, M. 7, 231) in Gegenwart von Natriumcarbonat (BISCHOFF, HAUSDÖRFER, B. 23, 1982). — Nadeln (aus Alkohol). F: 170—171° (M., S.), 174° (B., B. 22, 1781). Schwer löslich in Alkohol (M., S.). — Bei der Zinkstaub-Destillation entsteht Indol (M., S.). Liefert bei der Einw. von nitrosen Gasen in konz. Schwefelsäure unter Kühlung N.N'-Bis-[x-nitro-2-methyl-phenyl]-piperaxin (B., H., B. 23, 1982; B., B. 25, 2942).

phenyl]-piperazin (B., H., B. 28, 1982; B., B. 25, 2942).

Eine Verbindung C₁₈H₂₈N₂ vom Schmelzpunkt 153,5—154,5°, die nach Bischoff, Nastvogel (B. 23, 2031) die Konstitution des N.N'-Di-o-tolyl-piperazins besitzen soll, ent-

steht beim Erhitzen von N.N'-Di-o-tolyl-äthylendiamin mit Chloressigsäure und entwässertem Natriumacetat auf 160°.

N.N'-Bis-[x-nitro-2-methyl-phenyl]-piperazin $C_{18}H_{20}O_4N_4=(CH_3)(O_2N)C_8H_3\cdot NC_4H_8N\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von nitrosen Gasen auf N.N'-Di-o-tolyl-piperazin in konz. Schwefelsäure unter Kühlung (Bischoff, Hausdörffer, B. 23, 1982; B., B. 25, 2942). — Gelbe Prismen. F: 282°; löslich in Benzol, schwer löslich in heißem Alkohol, Ather, Aceton, Petroläther, Chloroform und Eisessig, unlöslich in kaltem Äther; unlöslich in Alkalien und Säuren (B., H.). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure in der Wärme N.N'-Bis-[x-amino-2-methyl-phenyl]-piperazin (S. 14) (B.).

N.N'-Di-m-tolyl-piperazin $C_{18}H_{22}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NC_4H_8N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Erbitzen von m-Toluidin mit Äthylenbromid und Natriumcarbonat auf 150°, neben N.N'-Di-m-tolyl-āthylendiamin (Francis, Soc. 71, 426). — Tafeln (aus Alkohol). F: 126°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff.

N.N'-Di-p-tolyl-piperazin $C_{18}H_{22}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NC_4H_8N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Erbitzen von p-Toluidin mit Äthylenbromid (Gretillat, Monit. scient. [3] 3, 385; J. 1873, 698; vgl. Demole, A. 173, 141, 142) in Gegenwart von wasserfreiem Natriumcarbonat (Bischoff, B. 22, 1781). Beim Erhitzen von p-Toluidin mit β -Chlor-āthylalkohol auf 220—225° (Wurtz, C. r. 68, 1506; A. Spl. 7, 94). Bei längerem Kochen von β -p-Toluidino-āthylalkohol (D., A. 173, 131, 138, 139). — Prismen (aus Benzin). F: 189—191° (W.), 189—190° (D.), 187° (B.). Schwer löslich in Alkohol (B.; G.).—Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in Eisessig unter Kühlung N.N'-Bis-[x-nitro-4-methyl-phenyl]-piperazin (B., HAUSDÖRFER, B. 23, 1984; B., B. 25, 2942). — Hydrochlorid. Nadeln. F: ca. 189°; fast unlöslich in heißem Wasser und Alkohol (G.). — $C_{18}H_{22}N_2+2$ HCl+PtCl4. Gelber Niederschlag (W.).

N.N'-Bis-[x-nitro-4-methyl-phenyl]-piperazin $C_{18}H_{20}O_4N_4=(CH_3)(O_2N)C_6H_3$. $NC_4H_5N\cdot C_4H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von N.N'-Di-p-tolyl-piperazin mit Natrium nitrit in Eisessig unter Kühlung (Bischoff, Hausdörfer, B. 23, 1984; B., B. 25, 2942). — Orangegelbes Krystallpulver. F: 166— 167° ; sehr leicht löslich in Schwefelkoblenstoff und Aceton, löslich in Äther, schwer löslich in Eisessig, sehr schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser; unlöslich in Alkalien (B., H.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure in der Wärme N.N'-Bis-[x-amino-4-methyl-phenyl]-piperazin (B.).

N.N'-Di-p-tolyl-piperasin-mono-hydroxymethylat $C_{19}H_{26}ON_9 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_8N(C_6H_4 \cdot CH_8)(CH_3) \cdot OH.$ —Jodid $C_{19}H_{25}N_3 \cdot I.$ B. Beim Erhitzen von N.N'-Di-p-tolyl-piperazin mit Methyljodid auf 100° (Demole, A. 173, 140). Dunkelrote Krystalle. Gibt mit Silberoxyd die freie Base.

N.N'-Dibensyl-piperasin C₁₈H₃₂N₂ = C₆H₅·CH₃·NC₄H₈N·CH₃·C₆H₅. B. Beim Erwärmen von Äthylenbromid mit Benzylamin auf dem Wasserbad (van Rijn, C. 1898 I, 380). Beim Kochen von [β-Brom-āthyl]-benzylamin-hydrobromid mit überschüssiger Kalilauge (GABRIEL, STELZNER, B. 29, 2384). Beim Erhitzen von N.N'-Dibenzyl-āthylendiamin mit Athylenbromid in Gegenwart von Natriumcarbonat auf 130—140°(Chem. Fabr. SCHERING, D.R.P. 98031; C. 1898 II, 743; Frdl. 5, 805). Bei kurzem Kochen von Piperazin mit Benzylchlorid (G., St., B. 29, 2384; van Rijn, C. 1898 I, 380). — Nadeln (aus Alkohol). F: 92° (G., St.), 91—92° (v. R.), 90—91° (Chem. Fabr. SCH.). Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Ligroin und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser (v. R.). — Gibt beim Erhitzen mit 10% jeger Salzsäure im Rohr auf 200° Piperazin (Chem. Fabr. SCH.). — Nitrat. Blättchen. F: 155° (v. R.).

N.N' - Dibensyl - piperazin - mono - hydroxymethylat $C_{19}H_{29}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NC_4H_2N(CH_2 \cdot C_6H_6)(CH_3) \cdot OH.$ — Jodid $C_{19}H_{25}N_2 \cdot I$. B. Aus N.N' - Dibenzyl - piperazin und Methyljodid auf dem Wasserbad (van Rijn, C. 1898 I, 381). Prismen (aus Alkohol). F: 217°.

N.N'-Dibenzyl-piperasin-mono-hydroxyäthylat $C_{20}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NC_4H_8N$ ($CH_4 \cdot C_8H_8$)(C_8H_5)·OH. — Jodid $C_{20}H_{27}N_2 \cdot I$. B. Aus N.N'-Dibenzyl-piperazin und Äthyl-jodid auf dem Wasserbad (v. R., C. 1898 I, 381). Nadeln (aus Wasser). F: 197°. Löslich in Alkohol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, sehr schwer löslich in Äther, Aceton und Renzol

N.N'-Dibensyl-piperasin-mono-hydroxypropylat $C_{31}H_{30}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH_8 \cdot NC_4H_8N$ ($CH_8 \cdot C_8H_5 \cdot CH_8 \cdot C_8H_5 \cdot OH$. — Jodid $C_{31}H_{30}N_3 \cdot I$. B. Aus N.N'-Dibenzyl-piperazin und Propyljodid auf dem Wasserbad (v. R., C. 1898 I, 381). Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 260°. Sohwer löslich in Alkohol.

N.N' - Dibensyl - piperasin - mono - hydroxyisobutylat $C_{22}H_{32}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NC_4H_5N(CH_2 \cdot C_6H_5)[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot OH.$ — Bromid $C_{22}H_{21}N_2 \cdot Br.$ B. Aus N.N'-Dibenzyl-piperazin und Isobutylbromid auf dem Wasserbad (v. R., C. 1898 I, 381). Krystalle (aus heißem Wasser). F: 195—196°.

N.N'- Bis - [2.4 - dimethyl - phenyl] - piperasin $C_{20}H_{20}N_2 = (CH_2)_2C_4H_2 \cdot NC_4H_4N \cdot C_4H_5(CH_3)_3$. B. Beim Erhitzen von asymm. m-Xylidin mit Athylenbromid auf 150° für sich (Senter, Goodwin, Soc. 79, 256) oder bei Gegenwart von trockner Soda auf 140°, neben viel N.N'-Bis-[2.4-dimethyl-phenyl]-āthylendiamin (SCHOLITZ, JAROSS, B. 34, 1510). — Blättehen (aus Alkohol). F: 151° (Se., G.), 150° (Sch., J.). Sohwer löslich in Alkohol (Sch., J.).

N.N' - Bis - [2.4.5 - trimethyl - phenyl] - piperasin $C_{12}H_{20}N_3 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot NC_4H_6N \cdot C_6H_6(CH_2)_2$. B. Beim Erhitzen von 2 Mol Pseudocumidin mit 1 Mol Athylenbromid im Rohr auf 200° (Senier, Goodwin, Soc. 79, 257). — Nadeln (aus Ather). F: 148—150°. Leicht löslich in Chloroform.

N.N'-Di- α -naphthyl-piperaxin $C_{24}H_{22}N_3=C_{16}H_7\cdot NC_4H_8N\cdot C_{16}H_7$. B. In geringer Menge beim Erhitzen von α -Naphthylamin mit Äthylenbromid und wasserfreiem Natrium-carbonat oder Natriumacetat (Bischoff, B. 22, 1782; Bucherer, Seyde, J. pr. [2] 75, 264). — Prismen (sus Chloroform), Nadeln (aus Anilin). F: 265° (Bl.). Sehr sehwer löslich in Alkohol (Bl.). — Gibt beim Sulfurieren mit Schwefelsäuremonohydrat und Erhitzen der entstandenen Sulfonsäure mit Natronlauge und überschüssigem Natriumdisulfit im Rohr auf 140—160° wenig Piperazin (Bu., S.).

N.N'-Di- β -naphthyl-piperasin $C_{24}H_{23}N_3=C_{10}H_7\cdot NC_4H_9N\cdot C_{10}H_7$. B. Beim Erhitzen von β -Naphthylamin mit Äthylenbromid und wasserfreier Soda auf 140°, neben N.N'-Di- β -naphthyl-āthylendiamin (Bischoff, Hausdörffer, B. 23, 1984). — Krystalle. F: 228°. Schwer löslich in kaltem Chloroform und Eisessig, unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Benzol, Aceton, Ligroin und in Salzsäure.

N.N'-Bis- $[\beta$ -oxy-äthyl]-piperasin $C_8H_{18}O_2N_3 = HO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NC_2H_8N \cdot CH_2 \cdot CH_2$ OH. B. Beim Erhitzen von Piperazin mit Glykolchlorhydrin auf 105° (PYMAN, Soc. 98, 1802). — Pyramiden (aus Alkohol). F: 134—135°. Kp₅₀: 215—220°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Chloroform, schwer in den anderen organischen Lösungsmitteln. — $C_2H_{12}O_2N_2 + 2HCl + 2H_2O$. Tafeln (aus Alkohol). Wird bei 120° wasserfrei. Schmilzt wasserfrei bei 200—202°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — $C_2H_{12}O_2N_2 + 2HBr + 2H_3O$. Tafeln (aus Aceton). Wird bei 120° wasserfrei. Schmilzt wasserfrei bei 190—192°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Aceton. — $C_2H_{12}O_2N_2 + 2HBO_2$. Tafeln (aus Alkohol). F: 177—178°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — $C_2H_{12}O_2N_2 + 2HCl + 2AuCl_2$. Hellgelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 205—207° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol. — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 245—246° (Zers.).

N.N'-Bis- $[\beta$ -bensoyloxy- \ddot{a} thyl]-piperaxin $C_{22}H_{24}O_4N_3=C_6H_5\cdot CO\cdot C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C\cdot C_4H_5\cdot C\cdot C\cdot C_6H_5\cdot B$. Aus N.N'-Bis- $[\beta$ -oxy- \ddot{a} thyl]-piperaxin und Benzoylchlorid in Natronlauge (P., Soc. 93, 1803). — Nadeln (aus Ather). F: 104—105°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ather, unlöslich in Wasser. — $C_{22}H_{24}O_4N_3+2$ HCl. Nadeln (aus Wasser). F: 260° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — $C_{22}H_{24}O_4N_3+2$ HBr. Nadeln (aus verd. Bromwasserstoffsäure). F: 264—265° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — $C_{22}H_{24}O_4N_2+H_2SO_4$. Nadeln (aus Wasser). F: 219—220° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — $C_{22}H_{24}O_4N_2+2$ HCl +2 AuCl₂. Tafeln (aus Alkohol). F: 205° (Zers.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol. — Pikrat. Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 265—267° (Zers.).

N.N'-Bis-[β -bensoyloxy-āthyl]-piperaxin-bis-hydroxymethylat $C_{24}H_{24}O_4N_3 = (HO)(CH_4)(C_0H_5\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2)NC_4H_4N(CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_0H_4)(CH_3)\cdot OH$. — Dibromid $C_{24}H_{22}O_4N_2Br_3$. B. Aus N.N'-Bis-[β -bensoyloxy-āthyl]-piperazin durch Einw. von Methylbromid (P., Soc. 98, 1804). Nadeln (aus Wasser). F: 228—229°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Åther.

 $\begin{array}{lll} \mbox{Diåthylen - bis - piperidiniumhydroxyd} & \mbox{C_{14}H}_{20}\mbox{O_2N}_2 = \\ \mbox{H_2C<$$CH}_2$\cdot$$CH}_2 \cdot \mbox{$N<$$CH}_2 \cdot \mbox{$CH}_2 \cdot \mbox{$$

N-[β-Chlor-sthyl]-piperidin beim Erhitzen auf dem Wasserbad oder beim Kochen mit Alkohol, im letzten Fall neben N-[β-Äthoxy-šthyl]-piperidin (ΜΑΚΟΚΨΑΙΙ), FRORKHUS, B. 34, 3557; KNORR, B. 37, 3515; K., HÖRLKIN, ROTH, B. 38, 3138). Das Dibromid entsteht beim Erwärmen von N.N'-Äthylen-di-piperidin (Bd. XX, S. 67) mit Äthylenbromid (BRÜHL, B. 4, 740; K., H., R.) oder beim Erwärmen von Piperasin mit 1.5-Dibrom-pentan auf dem Wasser-

bad (v. Braun, B. 40, 2936). Das Dijodid erhält man aus Piperazin und 1.5-Dijod-pentan auf dem Wasserbad (v. Braun, B. 40, 2936) oder aus N.N'-Äthylen-di-piperidin und Äthylen-jodid (Aschan, B. 32, 991). — Das Dichlorid liefert bei der Destillation mit 50% jeger Kalilauge N.N'-Äthylen-di-piperidin, N-[β-Oxy-āthyl]-piperidin und Acetylen (K., H., R.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 100° bleibt es unverändert (K., H., R.). — Dichlorid C₁₄H₂₈N₂Cl₂. Krystalle (Ma., Fr.). — Dibromid C₁₄H₂₈N₂Br₃. Blättehen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther (Brühl). — Dijodid C₁₄H₂₈N₂I₂. Blätter (aus Alkohol). F: 295° (A.), ca. 300° (v. Braun). — C₁₄H₂₈N₃Cl₂ + 2 AuCl₃. Gelbe Krystalle. F: 273° bis 274° (Zers.) (Ma., Fr.). — C₁₄H₂₈N₃Cl₂ + PtCl₄. Orangegelbes Pulver (Brühl; Ma., Fr.). — Pikrat C₁₄H₂₈N₃[O·C₄H₃(NO₂)₃]₂. Dichroitische Blättchen (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 300°.

N.N'-Bis-[3-oxy-phenyl]-piperazin $C_{18}H_{18}O_{2}N_{3} = HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot NC_{4}H_{8}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von 3-Amino-phenol mit Äthylenbromid und Natriumcarbonat auf 130—140° (Chem. Fabr. Schering, D.R.P. 77351; Frdl. 4, 1201). — Bei allmählichem Eintragen der mit Natriumnitrit versetzten alkal. Lösung in 10^{9} /gige Salzsäure unter Kühlung entsteht Piperazin. Liefert beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid einen roten Farbstoff.

N.N'-Bis-[4-methoxy-phonyl]-piperazin $C_{18}H_{22}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot NC_4H_8N \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Beim Erhitzen von p-Anisidin mit Äthylenbromid und wasserfreiem Natrium-carbonat oder Natriumacetat (Bischoff, B. 22, 1782). — Tafeln (aus Äthylenbromid). F: 233°. Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther, leichter in heißem Benzol, Chloroform und Aceton.

N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-piperasin $C_{20}H_{20}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot 0 \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_8N \cdot C_6H_4 \cdot 0 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von p-Phenetidin mit Athylenbromid und wasserfreiem Natrium-carbonat oder Natriumacetat (BISCHOFF, B. 22, 1782). Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-āthylendiamin (Bd. XIII, S. 499) mit Athylenbromid und Natriumcarbonat auf 100° (B., Trapesonzjanz, B. 23, 1979). — Krystalle (aus Athylenbromid). F: 223° (B., T.).

N.N' - Bis - (4 - phenacyloxy - phenyl) - piperaxin $C_{32}H_{30}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_4 \cdot NC_4H_4 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot B$. Beim Erhitzen von 4-Amino-phenol-phenacyl-ather (Bd. XIII, S. 439) mit Athylenbromid und Natriumacetat auf 145° (Vignolo, R. A. L. [5] 6 I, 123). — Krystallinisches Pulver. F: 175°. Sehr schwer löslich in Wasser, Äther, Schwefelkohlenstoff, Essigester und Aceton, schwer in Alkohol, leicht in Chloroform und Athylenbromid.

N.N'-Bis-[3.5-dibrom-2-oxy-benzyl]-piperaxin $C_{18}H_{18}O_3N_3Br_4=HO\cdot C_8H_3Br_3\cdot CH_3\cdot NC_4H_3N\cdot CH_3\cdot C_8H_3Br_3\cdot OH.$ B. Bei der Einw. von 3.5.1\delta.Tribrom-2-oxy-1-methylbenzol auf überschüssiges Piperaxin in Aceton (Auwers, A. 332, 222). Entsteht auch aus 3.5.1\delta.Tribrom-2-acetoxy-1-methyl-benzol und überschüssigem Piperaxin in siedendem Xylol (Au.). — Krystalle (aus Benzol). F: 240—242\dangle. Schwer löslich in Alkohol, Ather und Aceton, löslich in heißem Benzol. — Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid das Diacetat des Dibromsaligenins.

N.N'-Bis-[3.5-dibrom-2-acetoxy-benzyl]-piperaxin $C_{12}H_{12}O_4N_1Br_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4Br_2 \cdot CH_3 \cdot NC_4H_6N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4Br_5 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus $3.5.1^1$ -Tribrom-2-acetoxy-1-methyl-benzol und 2 Mol Piperazin in Aceton (Auwers, A. 882, 223). Aus N.N'-Bis-[3.5-dibrom-2-oxy-benzyl]-piperazin und Acetylchlorid in Pyridin (Au.). — Nadeln (aus Benzol). F: 199—201°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Ligroin, leichter in heißem Benzol und Xylol.

N.N'-Bis - [4 - oxy - bensyl] - piperasin $C_{16}H_{29}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NC_4H_8N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Auwers, Dombeowski, A. 344, 281. — B. Aus Phenol, Piperazin und 40% jeger Formaldehyd-Lösung in Alkohol (Bayer & Co., D.R.P. 89979; Frdl. 4, 100). — Krystalle. F: 110°.

N.N'-Bis-oxymethyl-piperasin $C_6H_{16}O_8N_8=H0\cdot CH_3\cdot NC_4H_8N\cdot CH_3\cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Piperasin mit überschüssiger cs. $40^9/_9$ iger Formaldehyd-Lösung im Rohr auf 70^9 (Herz, B. 30, 1686). — Nicht ganz rein erhalten. Grünliche, nach dem Trocknen bei 70^9 farblose Masse. Färbt sich oberhalb 170^9 dunkel.

N-[Anthrachinonyl-(1)]-piperasin $C_{10}H_{10}O_0N_3=HNC_4H_6N\cdot C_0H_5(CO)_2C_0H_4$. B. Beim Erwärmen von 1-Nitro-anthrachinon mit Piperazin und Pyridin auf dem Wasserbad (BAYER & Co., D. R. P. 136777; C. 1902 II, 1373; Frdl. 6, 376). — Orangerote Krystalle. Löst sich

in heißem Wasser mit orangegelber, in organischen Lösungsmitteln mit orangeroter Farbe. Leicht löslich in konz. Salzsäure; die Lösung ist farblos und wird beim Verdünnen mit Wasser orangegelb.

N.N'-Diacetyl-piperasin C₈H₁₄O₂N₂ = CH₂·CO·NC₄H₂N·CO·CH₃. B. Beim Erhitzen von Piperazin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid im Rohr auf 140—170° (Hebz., B. 30, 1585). Beim Kochen von essigsaurem Piperazin mit Essigsäureanhydrid (SCHMIDT, WICHMANN, B. 24, 3241). — Hygroskopische Tafeln oder Nadeln (aus Benzol). F: 134° (H.), 138,5° (SCH., W.). Siedet unter geringer Zersetzung oberhalb 310° (SCH., W.). Sehr leicht löelich in Wasser und Alkohol (SCH., W.).

N.N'-Dibensoyl-piperasin $C_{18}H_{18}O_2N_3=C_6H_5\cdot CO\cdot NC_4H_6N\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus Piperazin und Benzoylchlorid in verd. Natronlauge (Hofmann, B. 23, 3301). — Krystalle (aus Alkohol). F: 191°.

N-Äthoxalyl-piperaxin $C_8H_{16}O_8N_2 = HNC_4H_9N\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. Rosdalsky, $J.\ pr.\ [2]$ 53, 23. — B. Das Monoāthyloxalat entsteht bei kurzem Erhitzen von trocknem Piperazin mit Oxalsäurediäthylester auf 110° und Zusatz von Wasser zum Reaktionsprodukt (Schmidt, Wichmann, B. 24, 3241). — Verbindung mit Monoāthyloxalat $C_8H_{14}O_8N_2 + HO_2C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Nadeln (aus Wasser). F:124°; leicht löslich (Sch., W.).

N.N.-Diäthoxalyl-piperasin $C_{12}H_{13}O_6N_2 = C_2H_5 \cdot O_3C \cdot CO \cdot NC_4H_6N \cdot CO \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von trocknem Piperazin mit Oxalsäurediäthylester in absol. Alkohol (Rospalsky, J. pr. [2] 58, 23). — Blättchen (aus siedendem Benzol). F: 115°.

Piperagin-N-carbonsäure $C_8H_{10}O_8N_8 = HNC_4H_8N\cdot CO_8H$. B. Beim Einleiten von Kohlendioxyd in die alkoh. Lösung von Piperazin (Rosdalsky, J. pr. [2] 53, 24). — Krystalle. Unbeständig (R.). F: 162—165° (im geschlossenen Rohr) (Majert, Schmidt, B. 28, 3721).

N.N'-Carbonyl-di-piperasin $C_9H_{18}ON_4=HNC_4H_8N\cdot CO\cdot NC_4H_9NH$ (?). B. Das salzsaure Salz entsteht beim Erhitzen von Piperazin mit Phosgen im Rohr auf 50° (Herz, B. 30, 1585). — $C_9H_{18}ON_4+4HCl$. Färbt sich oberhalb 200° dunkel. Leicht löslich in Wasser, sonst schwer löslich.

Piperaxin-N-dithiocarbonsäure $C_5H_{10}N_3S_2=HNC_4H_5N\cdot CS_5H$. B. Aus Piperazin und Schwefelkohlenstoff in Alkohol (SCHMIDT, WICHMANN, B. 24, 3243; HERZ, B. 30, 1585). — Blaßgelb. Sublimiert bei 212° (H.), 230—236° (SCH., W.). Unlöslich (SCH., W.; H.). — Wird durch Säuren schon in der Kälte gespalten (H.).

Piperasin - N.N' - dicarbonsäure - dimethylester $C_8H_{14}O_4N_2 = CH_3 \cdot O_2C \cdot NC_4H_8N \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Piperazin und 2 Mol Chlorameisensäuremethylester bei Gegenwart von Kalilauge (VAN DORP, R. 28, 75). — Krystalle (aus Wasser). F: 81°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht in Wasser.

Piperazin-N.N'-dicarbonsäure-diäthylester $C_{10}H_{18}O_4N_2=C_2H_5\cdot O_3C\cdot NC_4H_5N\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Aus Piperazin und Chlorameisensäureäthylester bei Gegenwart von Kalilauge (Rosdalsky, J. pr. [2] 53, 20; van Dorp, R. 28, 75). — Nadeln; Krystalle (aus Ligroin). F: 42° (R.), 45° (v. D.). Kp: ca. 315° (R.). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Ligroin (R.).

Piperasin - N.N'- dicarbonsäure - diphenylester $C_{18}H_{18}O_4N_2 = C_6H_3 \cdot O_2C \cdot NC_4H_8N \cdot CO_2 \cdot C_6H_4$. B. Beim Kochen von Piperazin mit Diphenylcarbonat in 93 vol.-% igem Alkohol (Cazeneuve, Moreau, C. r. 125, 1183; Bl. [3] 19, 186). — Prismatische Krystalle. F: 177—178°; unlöslich in Wasser, schwer löslich in warmem Äther und Benzol, löslich in Alkohol und Chloroform (C., M., C. r. 125, 1183; Bl. [3] 19, 186). — Gibt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure o-Phenolsulfonsäure und andere Produkte (C., M., C. r. 126, 1804).

Piperasin - N.N' - dicarbonsäure - bis - [\mathbf{S} - chlor - phenylester] $C_{18}H_{16}O_4N_1Cl_2 = C_6H_4Cl\cdot O_2C\cdot NC_4H_8N\cdot CO_2\cdot C_8H_4Cl.$ B. Analog Piperasin-N.N'-dicarbonsäure-diphenylester (CAZENEUVE, MOREAU, C. r. 126, 1802). — Krystalle. F: 165—172°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Ather, löslich in Benzol und Nitrobenzol, leicht löslich in Chloroform.

Piperazin - N.N' - dicarbonsäure - di - o - tolylester $C_{20}H_{23}O_4N_5 = CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot O_3C \cdot NC_4H_6N \cdot CO_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog Piperazin-N.N'-dicarbonsäure-diphenylester (C., M., C. r. 126, 1803). — Krystalle (aus Alkohol). F: 135°: Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Nitrobenzol, leicht löslich in Chloroform und Benzol.

Piperazin - N.N' - dicarbonsäure - di - m - tolylester $C_{20}H_{22}O_4N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot O_2C \cdot NC_4H_6N \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog Piperazin - N.N' - dicarbonsäure - diphenylester (C., M., C. r. 126, 1803). — F: 138—139°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Ather, löslich in Nitrobenzol, leicht löslich in Chloroform und Benzol.

Piperazin - N.N' - dicarbonsäure - di - p - tolylester C₂₀H₂₂O₄N₂ = CH₃·C₆H₄·O₂C·NC₄H₅N·CO₃·C₆H₄·CH₃. B. Analog Piperazin-N.N'-dicarbonsäure-diphenylester (C., M., C. r. 126, 1804). — Blättchen. F: 238°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, Äther, Benzol und Nitrobenzol.

Piperazin-N.N'-dicarbonsäure-bis-[5-methyl-2-isopropyl-phenylester], Piperazin - N.N'-dicarbonsäure - dithymylester $C_{26}H_{36}O_4N_2 = [(CH_3)_3CH](CH_3)C_6H_3\cdot O_2C\cdot NC_4H_3N\cdot CO_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Analog Piperazin-N.N'-dicarbonsäure-diphenylester (C., M., C. 7. 126, 1803). — Krystalle (aus Alkehol). F: 139—140°. Löslich in Alkehol, Benzol und Nitrobenzol, schwer löslich in Ather, unlöslich in Wasser.

Piperazin - N.N' - dicarbonsäure - di - α - naphthylester $C_{28}H_{22}O_4N_2 = C_{10}H_7 \cdot O_2C \cdot NC_4H_8N \cdot CO_3 \cdot C_{10}H_7$. B. Analog Piperazin N.N'-dicarbonsäure-diphenylester (C., M., C. r. 125, 1184; Bl. [3] 19, 187). — Krystalle (aus Alkohol). F: 190—191°. Unlöslich in Wasser und Äther, schwer löslich in siedendem Alkohol, löslich in heißem Chloroform, Benzol und Nitrobenzol.

Piperaxin - N.N' - dicarbonsäure - di - β - naphthylester $C_{28}H_{32}O_4N_3=C_{10}H_7\cdot O_9C\cdot NC_4H_8N\cdot CO_3\cdot C_{10}H_7$. B. Analog Piperazin-N.N'-dicarbonsäure-diphenylester (C., M., C. r. 125, 1184; Bl. [3] 19, 187). — Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 220°.

Piperazin-N.N'-dicarbonsäure-bis-[2-methoxy-phenylester] $C_{20}H_{22}O_6N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot O_2C \cdot NC_4H_8N \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Analog Piperidin-N.N'-dicarbonsäure-diphenylester (C., M., C. r. 125, 1184; Bl. [3] 19, 187). — Krystalle (aus Alkohol). F: 1819. Unlöslich in Wasser und Äther, löslich in der Wärme in Chloroform, Alkohol, Benzol und Nitrobenzol.

Piperazin-N.N'-dicarbonsäure-diamid $C_6H_{12}O_2N_4=H_2N\cdot CO\cdot NC_4H_6N\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus salzsaurem Piperazin und Kaliumcyanat in konzentrierter wäßriger Lösung (Rosdalsky, J. pr. [2] 53, 20; van Dobp, R. 28, 69). — Krystalle (aus Wasser), Prismen (aus Alkohol). Unlöslich in Äther und Benzol (R.). — Zerfällt bei der Einw. von wasserfreier Salpetersäure in Piperazinnitrat, Kohlendioxyd und Stickoxydul (v. D.). — $C_6H_{12}O_2N_4+2HNO_2$. Nadeln (aus Alkohol). Krystallisiert aus Wasser teils wasserfrei, teils mit $2H_2O$ (v. D.).

Piperazin-N.N'-dicarbonsäure-dianilid $C_{18}H_{80}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NC_4H_8N \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_5$. B. Aus Piperazin und Phenylisocyanat in Wasser (Rosdalsky, J. pr. [2] 53, 21). — Amorph. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln.

Piperaxin-N.N'-diessigsäure $C_8H_{14}O_4N_2 = HO_3C \cdot CH_2 \cdot NC_4H_8N \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von Piperazin-N.N'-diessigsäure-dinitril mit überschüssigem Barytwasser (van Dorf, R. 28, 85). — Krystalle mit 2 H_2O (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 250°. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. — $Na_2C_8H_{12}O_4N_2$. Nadeln (aus $50^\circ/o_1^\circ$ igem Alkohol). Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Methanol und Alkohol. — $Ag_2C_8H_{12}O_4N_2$. Prismen. Zersetzt sich am Licht. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. — $BaC_8H_{12}O_4N_2$. Tafeln (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser. — $C_6H_{14}O_4N_2 + 2HCl + 2H_2O$. Krystalle (aus Wasser). Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser. — $C_8H_{14}O_4N_2 + 2HNO_3 + 2H_2O$.

Piperazin-N.N'-diessigsäure-diamid $C_8H_{18}O_2N_4=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot NC_4H_8N\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Piperazin-N.N'-diessigsäure-dinitril durch Einw. von konz. Salzsäure (v. D., R. 28, 84). — Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 250°. — $C_8H_{18}O_2N_4+2HCl$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln.

Piperaxin-N.N'-diessigsäure-dinitril, N.N'-Bi5-cyanmethyl-piperazin $C_8H_{12}N_4=NC\cdot CH_2\cdot NC_4H_8N\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus Methylenpiperazin $(C_8H_{10}N_2)_X$ (S. 6) beim Behandeln mit Blausäure-Lösung (v. D., R. 28, 81). Bei der Einw. von Formaldehyd und Blausäure auf Piperazin (v. D.). — Krystalle (aus heißem Wasser oder Alkohol). F: 165°. Löslich in Benzol. — Wird durch konz. Salzsäure zu Piperazin-N.N'-diessigsäure-diamid, durch Barytwasser zu Piperazin-N N'-diessigsäure verseift.

Piperazin-N.N'-dicrotonsāure-diäthylester $C_{16}H_{26}O_4N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH\cdot C(CH_3)\cdot NC_4H_6N\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Be Beim Erwärmen von Piperazin mit Acetessigester für sich oder in alkoh. Lösung (Rosdalsky, J. pr. [2] 53, 24). — Nadeln (aus Alkohol). F: 140°. Sehr sohwer löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.

N.N'-Bis-[5-methyl-2-carbāt-noxy-cyclohexen-(1)-yl-(1)]-piperasin $C_{84}H_{88}O_4N_3=H_{8C}C_{64}C_{10}C_{$

N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-piperasin $C_{16}H_{26}N_4 := H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NC_4H_8N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von N.N'-Bis-[4-nitroso-phenyl]-piperazin mit Zinn und Salzsäure in der Wärme (Morley, B. 12, 1796). — Blättchen (aus Alkohol). F: 221° (M.). Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol (M.). Die Lösungen werden an der Luft rosa (M.). Die Lösungen der Salze geben mit Eisenchlorid eine violette Färbung (M.). — Farbreaktionen: Lellmann, Schleich, B. 22, 1388. — $C_{16}H_{26}N_4 + 4HCl + 4H_2O$. Prismen (L. Sch.).

N.N'-Bis-[x-amino-2-methyl-phenyl]-piperaxin $C_{18}H_{24}N_4=(H_9N)(CH_8)C_6H_8$. NC₄H₉N·C₆H₂(CH₆)·NH₂. B. Bei der Reduktion von N.N'-Bis-[x-nitro-2-methyl-phenyl]-piperaxin mit Zinn und konz. Salzsäure in der Wärme (Bischoff, B. 25, 2943). — Undeutliche Krystelle (aus Benzol). F: 195—196°. Leicht löslich in verd. Alkohol, Äther und Benzol.

N.N'-Bis-[x-amino-4-methyl-phenyl]-piperaxin $C_{16}H_{24}N_4=(H_4N)(CH_2)C_6H_2$. $NC_4H_4N\cdot C_6H_4(CH_2)\cdot NH_4$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Bis-[x-nitro-4-methyl-phenyl]-piperaxin mit Zinn und konz. Salzsäure (B., B. 25, 2943).— Krystalle (aus Benzol). F: 193°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, schwer in Ligroin, kaltem Benzol, Äther, Eisessig und Chloroform. Oxydiert sich an der Luft. — Hydrochlorid. F: 288—292°. — Sulfat. F: 217—218°.

N.N'-Bis-[3.5-dibrom-2-amino-phenylglyoxyl]-piperasin $C_{20}H_{10}O_4N_4Br_4=H_2N\cdot C_0H_2Br_2\cdot CO\cdot CO\cdot NC_4H_4N\cdot CO\cdot CO\cdot C_0H_2Br_2\cdot NH_2$. B. Aus 5.7-Dibrom-isatin und Piperazin (Liebermann, Krauss, B. 40, 2512). — Gelb. Zersetzt sich bei 245°. Schwer kälich. Wird durch kalte konzentrierte Salzsäure in die Komponenten zerlegt.

N.N'-Dichlor-piperasin C₄H₈N₂Cl₆ = ClNC₄H₈NCl. B. Aus Piperazin und überschüssigem Natriumhypochlorit in wäßr. Lösung (SCHMIDT, WICHMANN, B. 24, 3244). — Säulen (aus Alkohol). Besitzt einen scharfen Geruch und reizt die Augen zu Tränen. F: 71°. Explodiert bei 80—85°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, sehr schwer in Wasser. Zersetzt sich bei der Einw. von Wasser oder konz. Salzsäure unter Bildung von salzsaurem Piperazin.

N.N'-Dibrom-piperasin C₄H₈N₈Br₂ = BrNC₄H₈NBr. B. Man gibt eine wäßr. Lösung von Piperazin zu einer kalten Lösung von unterbromiger Säure und behandelt das Reaktionsprodukt mit verd. Kalilauge oder wäßr. Piperazin-Lösung (Chattawax, Lewis, Soc. 87, 953). — Gelbe Prismen (aus Chloroform + Petroläther). Explodiert bei 79—80° hettig. Leicht kälich in Chloroform und Eisessig, schwer in Petroläther. — C₈H₈N₈Br₃ + 2 HOBr. B. Bei der Einw. von unterbromiger Säure auf Piperazin oder auf N.N'-Dibrom-piperazin in Chloroform (Ch., L.). Gelbes, amorphes Pulver. Explodiert bei 72°. Zersetzt sich bei der Einw. von Lösungsmitteln.

N.N'-Dibensolsulfonyl-piperasin $C_{16}H_{16}O_4N_8S_6 = C_6H_6 \cdot SO_6 \cdot NC_6H_6N \cdot SO_8 \cdot C_6H_6$. Be der Einw. von 2 Mol Äthylenehlorid oder 2 Mol Äthylenbromid auf 2 Mol Benzolsulfamid in 4 Mol wäßrig-alkoholischer Alkalilauge (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 70055; Frül. 3, 952). Beim Kochen von N.N'-Dibenzolsulfonyl-āthylendiamin (Bd. XI, S. 47) mit 1 Mol Äthylenchlorid oder Äthylenbromid in alkoholisch-wäßriger Alkalilauge (Chem. Fabr. Sch., D. R. P. 70055; Marchwald, v. Droste-Huelshoff, B. 81, 3261). — Mikroskopische Krystalle (aus viel Eisessig). F: 282—283°; sehr sohwer löslich in fast allen Lösungsmitteln (M., v. Dr.-H.). — Gibt beim Versetzen mit wasserfreier Salpetersäure N.N'-Dinitro-piperazin (Van Dorr, R. 28, 72).

N.N'-Dinitroso-piperasin C₄H₄O₄N₄ = ON·NC₄H₄N·NO. B. Beim Erwärmen von Piperazin mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung (Ladenburg, B. 24, 2400; Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 59222; Frdl. 3, 947). — Hellgelbe Blättchen (aus Wasser). F: 158° (L.), 154° (Chem. Fabr. Sch.). Leicht löslich in heißem verdünntem Alkohol, schwer in kaltem Wasser und Äther (L.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und verd. Essigsäure N.N'-Diamino-piperazin (Schendt, Wichmann, B. 24, 3245).

N.N'-Dinitro-piperazin $C_4H_6O_4N_4=O_5N\cdot NC_4H_6N\cdot NO_2$. B. Beim Versetzen von N.N'-Dibenzolsulfonyl-piperazin mit wasserfreier Salpetersäure (VAN DORP, R. 28, 72). — Nadeln (aus Essigester). F: 215°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Wasser, Benzol und Chloroform. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkpulver und 50°/eiger Essignäure auf dem Wasserbad N.N'-Diamino-piperazin.

N.N'-Diamino-piperazin C₄H₁₈N₄ = H₈N·NC₄H₃N·NH₄. B. Bei der Reduktion von N.N'-Dinitroso-piperazin mit Zinkstaub und verd. Essigsäure (SCHMIDT, WICHMANN, B. 24, 3245). Bein Erwärmen von N.N'-Dinitro-piperazin mit Zinkstaub und 50°/piger Essigsäure auf dem Wasserbad (van Dorp, R. 28, 73). — Nadeln (aus Alkohol-Ather). F: ca. 100°; Kp: 228°; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Ather (SCH., W.). — Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silbernitrat-Lösung beim Kochen (SCH., W.). — Gibt ein Dibenzoylderivat (amorph; unlöslich; bei 310° noch nicht schmelzend) und ein Dibenzalderivat (Blättchen; F: 205°) (SCH., W.). — C₄H₁₈N₄+2HCl. Gelbiche Nadeln. Unlöslich in konz. Salzsäure (SCH., W.). — Pikrat. Gelbe Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 196° (SCH., W.), bei 197° (v. D.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol (SCH., W.).

- 3. N.N' Åthyliden äthylendiamin, 2 Methyl imidazolidin $C_4H_{10}N_3=H_1C\cdot NH$ $CH\cdot CH_1$.
- 1.3-Di-m-tolyl-2-methyl-imidasolidin $C_{19}H_{22}N_3 = \frac{H_2C \cdot N(C_0H_4 \cdot CH_2)}{H_2C \cdot N(C_2H_4 \cdot CH_2)}CH \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Acetaldehyd auf N.N'-Di-m-tolyl-athylendiamin (Bd. XII, S. 868) in Alkohol (SCHOLTZ, JAEOSS, B. 34, 1510). Nadeln. F: 83°. Wird von Salzsäure unter Entwicklung von Acetaldehyd, zersetzt.

4. Disthylidendiamin $C_4H_{10}N_3 = HN < CH(CH_3) > NH$.

N-Äthyl-diäthylidendiamin $C_2H_{14}N_2 = HN < \frac{CH(CH_3)}{CH(CH_3)} > N \cdot C_2H_5$. B. Aus N.N-Dichlor-äthylamin (Bd. IV, S. 127) und überschüssigem Äthylamin unter Kühlung mit Kältegemisch; man reinigt das Produkt durch Behandeln mit Aluminiumamalgam in feuchtem Äther (Lippmann, Regensdorfer, B. 30, 2054, 2381).— Flüssigkeit von campherähnlichem Geruch. Mischbar mit Wasser. — Reduziert Silber- und Quecksilbersalze zu Metall, Kalium-dichromat zu Chromoxyd, jedoch nicht Fehllingsche Lösung. Wird von Salzsäure oder Oxalsäure unter Bildung von Acetaldehyd, Ammoniak und anderen Produkten gespalten.

Bis - $[\beta,\beta,\beta$ - trichlor - äthyliden] - diamin, dimeres Chloralimid $C_4H_4N_2Cl_6$ = $HN < \frac{CH(CCl_6)}{CH(CCl_6)} > NH(?)$. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Eisessig bestimmt (R. Schiff, G. 21 I, 493). — B. Beim Erhitzen von Chloralhydrat mit Ammoniumacetat auf dem Wasserbad, neben anderen Produkten (Sch., G. 21 I, 491). — Krystalle (aus Alkohol). F: 97°.

5. Stammkerne $C_6H_{12}N_2$.

1. Athylen-trimethylen-diamin C₅H₁₂N₂ = HN < CH₂·CH₂·CH₃·CH₃·NH. B. Das salzsaure Salz entsteht beim Erhitzen von N.N'-Dibenzolsulfonyl-[āthylen-trimethylen-diamin] (S. 16) mit konz. Salzsāure im Rohr auf 150—160° (Bleier, B. 32, 1826). Beim Erhitzen von N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-[āthylen-trimethylen-diamin] (S. 16) mit 25°₀, iger Salzsāure auf 165° oder mit Chlorsulfonsāure auf 150° und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Alkalilauge (Howard, Marchwald, B. 32, 2042). — Zerfließliche, ammoniakalisch riechende, blättrige Krystalle. F: 42° (H., M.). Kp: 168—170° (B.); Kp₇₄₄: 167° (H., M.). Schwer flüchtig mit Wasserdampf (H., M.). Sehr leicht löslich in Wasser mit alkal. Reaktion, löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer löslich in Ather (B.). — Salze: B. — C₂H₁₂N₂ + 2HCl. Nadeln (aus Alkohol). Hygroskopisch. — C₂H₁₂N₂ + 2 HBr. Blättchen (aus Alkohol). Schwach hygroskopisch. Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Wasser. — C₂H₁₂N₃ + 2 HCl + 2 AuCl₂ (bei 110°). Hellgelber Niederschlag (aus Wasser). — C₂H₁₂N₃ + 2 HCl + 4 HgCl₂. Farblose Krystalle (aus Wasser). F: 243°. Löslich in heißem

Wasser. — $C_1H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Blättchen. F: 292° (Zers.). — Pikrat $C_2H_{12}N_2 + C_6H_2O_7N_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 265° (Zers.).

Äthylen - trimethylen - bis - piperidiniumhydroxyd ¹) $C_{15}H_{23}O_2N_2 = H_2C < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N < \frac{CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > CH_2 \cdot CH_2$ Das Dibromid entsteht bei $CH_2 \cdot CH_2

der Einw. von Trimethylenbromid auf N.N'-Äthylen-di-piperidin (Scholtz, B. 35, 3052; Aschan, Ph. Ch. 46, 305; vgl. Meisenhemer, Stratmann, Theilacker, B. 65 [1932], 419), weniger glatt bei längerem Erwärmen von N.N'-Trimethylen-di-piperidin mit Äthylenbromid auf dem Wasserbad (A.; vgl. M., S., Th.). — Diohlorid C_{1z}H₂₀N_zCl_z. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (A.). — Dibromid C_{1z}H₂₀N_zBr_z. Nadeln (aus Alkohol), die oberhalb 300° unter Zersetzung schmelzen (A.). Sublimierbar; sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Sch.). — Dijodid C_{1z}H₂₀N₂I_z. Nadeln. F: 300° (Zers.) (A.). — C_{1z}H₂₀N₂Cl_z + 2HgCl_z. Nadeln. F: 189—192° (A.). — C_{1z}H₂₀N₂Cl_z + PtCl_z. Hellgelber Niederschlag (A.). — Salz der [d-Campher]-β-sulfonsäure C_{3z}H₂₀O₃N₂S₂. Blättchen (aus Alkohol) (A.).

N.N'- Dibensoyl - {\text{äthylen} - trimethylen} - diamin] $C_{19}H_{30}O_2N_2 = C_9H_8 \cdot CO \cdot N < \frac{CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} \cdot N \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln von salzsaurem Äthylentrimethylen-diamin in wäßr. Lösung mit Benzoylchlorid und Natronlauge (BLEIER, B. 32, 1828). — Wasserhaltige Blättchen (aus Wasser). F (wasserfrei): 108°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Ligroin, schwerer in Benzol, schwer in Wasser, fast unlöslich in Ather.

[Äthylen-trimethylen-diamin]-N-dithiocarbonsäure $C_6H_{12}N_2S_2 = HN < CH_2 CH_2 CH_2 > N \cdot CS_2H$. B. Aus Äthylen-trimethylen-diamin und Schwefelkohlenstoff in Alkohol (Esch, Marckwald, B. 33, 761). — Krystalle. F: 233° (Zers.).

[Äthylen - trimethylen - diamin] - N.N' - dicarbonsäure - diamid $C_7H_{14}O_2N_4 = H_2N \cdot CO \cdot N < \frac{CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Abdampfen einer wäßr. Lösung von salzsaurem Äthylen-trimethylen-diamin mit Kaliumcyanat (Esch, Marckwald, B. 33, 761). — Tafeln (aus Wasser). F: 251°.

[Äthylen-trimethylen-diamin] - N.N'-bis-thiocarbonsäureanilid $C_{19}H_{23}N_4S_3 = C_6H_5\cdot NH\cdot CS\cdot N < CH_2 - CH_2 - CH_2 > N\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus Äthylen-trimethylen-diamin und Phenylsenföl in Alkohol (Esch, Marckwald, B. 33, 761). — Krystalle. Schmilzt unter Bräunung bei 216—217°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

N.N'-Dibenzolsulfonyl-[āthylen-trimethylen-diamin] $C_{17}H_{80}O_4N_2S_2 = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N \cdot \frac{CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2}{CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3} > N \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. Be allmāhlichem Eintragen einer alkoh. Lösung von Trimethylenbromid in eine Lösung von N.N'-Dibenzolsulfonyl-āthylendiamin in $16^0/_0$ iger Natronlauge und Erhitzen des Gemisches auf dem Wasserbad (Blener, B. 32, 1826). — Blättchen (aus Alkohol, Eisessig oder Benzol). F: $148-149^\circ$. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf $150-160^\circ$ salzsaures Äthylen-trimethylen-diamin (S. 15).

N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-[äthylen-trimethylen-diamin] $C_{10}H_{24}O_4N_2S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot N \cdot CH_2 - CH_2 \cdot N \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. B. Bei der Einw. von Trimethylenbromid auf N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-āthylendiamin in siedender alkoholischer Kalilauge (HOWARD, MARCHWALD, B. 32, 2041). — Krystalle (aus Alkohol). F: 150—151°. Schwer löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig. — Liefert beim Erhitzen mit 25°/0 iger Salzsäure auf 165° salzsaures Athylen-trimethylen-diamin (S. 15).

N.N'-Dinitroso-[äthylen-trimethylen-diamin] $C_tH_{10}O_tN_4 = ON \cdot N < \frac{CH_2}{CH_3} \cdot CH_2 > N \cdot NO$. B. Beim Eintragen von Natriumnitrit in eine mit Salzsäure versetzte wäßrige Lösung von salzsaurem Äthylen-trimethylen-diamin und Erwärmen auf dem Wasserbad (Bleifer, B. 32, 1828). — Hellgelbe Masse. F: 92°. Leicht löslich in Chloroform und Alkohol, löslich in Äther und Benzol, sohwer löslich in Ligroin.

¹⁾ Die von ASCHAN, Ph. Ch. 46, 305 angenommene Stereoisomerie bei den Salzen dieses Hydroxyds wird nach dem Literatur-Schiußtermin der 4. Anfl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von MEISENHEIMER, STRATMANN, THEILACKER, B. 65 [1932], 418 widerlegt; vgl. a. FREUDENBERG, Stereochemie [Leipzig und Wien 1933], S. 1144.

- N.N'-Bis-benzoldiaso-[äthylen-trimethylen-diamin] $C_{17}H_{20}N_8 = C_6H_5\cdot N:N\cdot N < \frac{CH_3 CH_3\cdot CH_3}{CH_3\cdot CH_3} > N\cdot N:N\cdot C_0H_5$. B. Beim Versetzen einer Benzoldiazonium-sulfat-Lösung mit einer Lösung von salzsaurem Äthylen-trimethylen-diamin in 1n-Natron-lauge (Esch, Marckwald, B. 33, 761). Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 118°.
- 2. Āthylen-propylen-diamin, 2-Methyl-hexahydropyrazin, 2-Methyl-piperazin C₅H₁₂N₂ = HN < CH₂·CH₂·CH(CH₃) > NH. B. Bei der Reduktion von Methylpyrazin mit Natrium in Alkohol (Stoehe, J. pr. [2] 51, 472). Beim Erhitzen von 1.4-Di-p-toluolsulfonyl-2-methyl-piperazin (s. u.) mit Salzsäure auf 160° oder mit Chlorsulfonsäure und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit starker Kalilauge (Esch, Marckwald, B. 33, 763). Blättehen. Besitzt den spezifischen Geruch der Piperazine; raucht an der Luft; zieht begierig Wasser und Kohlendioxyd an und zerfließt leicht (St.). F: 62° (Esch, M.). Kp₇₆₂: 155° bis 155,5° (korr.) (St.); Kp₇₆₃: 151° (Esch, M.). Leicht löslich in Wasser mit alkal. Reaktion; löst sich leicht in Alkohol, Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Äther (St.). C₅H₁₂N₂ + 2HCl (bei 100°). Nadeln (aus Alkohol). F: 248—249°; sehr leicht löslich in Wasser (St.). C₅H₁₂N₃ + HCl + AuCl₃. Gelbe Krystalle. F: 220° (Zers.); ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol (Esch, M.). C₅H₁₂N₃ + 2HCl + PtCl₄ (bei 120°). Rote Prismen; verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; sehwer löslich in Wasser (St.). Pikrat C₅H₁₂N₃ + 2C₆H₄O₇N₃. Gelbe Blättchen; zersetzt sich bei 276—278°; sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol (St.).
- 1.4-Diphenyl-2-methyl-piperazin $C_{17}H_{20}N_2=C_6H_5\cdot N < \frac{CH_2\cdot CH(CH_3)}{CH_2}>N\cdot C_6H_5$. Beim Erhitzen von N.N'-Diphenyl-propylendiamin mit Athylenbromid in Gegenwart von wasserfreier Soda auf 150° (Trapesonzanz, B. 25, 3274). Prismen (aus Ather). F: 100°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, heißem Alkohol und Ather, schwerer in Petroläther, unlöslich in Wasser. Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure.
- 1.4-Di-p-tolyl-2-methyl-piperaxin $C_{10}H_{14}N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N < CH_3\cdot CH_4\cdot CH_5 > N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Di-p-tolyl-propylendiamin mit Athylenbromid in Gegenwart von wasserfreier Soda auf 150° (Trapesonzjanz, B. 25, 3278). Nadeln (aus Alkohol). F: 105°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, schwer in Petroläther.
- 1.4-Dibenzoyl-2-methyl-piperazin $C_{10}H_{20}O_2N_3=C_6H_5\cdot CO\cdot N < \frac{CH_3\cdot CH(CH_3)}{CH_3} > N\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von salzsaurem 2-Methyl-piperazin mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Stoehe, J. pr. [2] 51, 476). Krystallisiert aus wäßr. Alkohol je nach dem Mischungsverhältnis von Alkohol und Wasser in wasserfreien oder 2 Mol Wasser enthaltenden Täfelchen. Die letzteren schmelzen schon bei Wasserbadtemperatur und verwittern über Schwefelsäure; die wasserfreien Täfelchen schmelzen bei 146—1470. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwerer in Äther, schwer in Wasser. noch schwerer in Natronlauge.
- 2-Methyl-piperazin-dithiocarbonsäure-(1 oder 4) $C_0H_{12}N_2S_3 = HN < CH_2 \cdot CH(CH_2) > N \cdot CS_2H$ oder $HS_2C \cdot N < CH_2 \cdot CH(CH_3) > NH$. B. Aus 2-Methyl-piperazin und Schwefelkohlenstoff in Alkohol (ESCH, MARCKWALD, B. 33, 764). Krystalle, F: 193—194° (Zers.). Schwer löslich.
- 1.4-Di-p-toluolsulfonyl-2-methyl-piperaxin $C_{19}H_{24}O_4N_2S_2 = CH_4 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3 \cdot N < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 > N \cdot SO_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Äthylenbromid mit dem Natriumsalz des N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-propylendiamins auf 130—140° (ESCH, MARCKWALD, B. 33, 763). Krystalle (aus Alkohol). F: 174°. Leicht löslich in Aceton, ziemlich schwer in Alkohol.
- 1.4-Dinitroso-2-methyl-piperaxin $C_8H_{10}O_2N_4=ON\cdot N<\frac{CH_2\cdot CH_{(CH_3)}}{CH_3}>N\cdot NO$. B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von salzsaurem 2-Methyl-piperazin mit Natriumnitrit und Salzsäure (Stoehr, J. pr. [2] 51, 475). Blättchen (aus Wasser). F: 71°. Löslich in Alkohol, schwerer in Äther, ziemlich schwer in Wasser.

-CH·CH_s. B. Das schwefel-3. 3.5-Dimethyl-pyrazolidin C₅H₁₅N₂ = CH₂·HC·NH·NH

saure Salz entsteht bei der elektrolytischen Reduktion von Acetylaceton-dioxim in schwefelsaurer Lösung an einer Bleikathode bei 2-5° (TAFEL, PYEFFERMANN, B. 86, 221). - Dünnflüssiges Öl von schwach ammoniakalischem Geruch. Erstarrt bei —6° bis —7°. Kp₁₈₋₈: 40° bis 41°; Kp₇₄₆: 141—143° (korr.). Reduziert Silber-Lösung und warme Fehlungsche Lösung. Liefert mit Aceton eine additionelle Verbindung (s. u.). — Gibt mit Eisenchlorid einen braunen Niederschlag. Färbt Kupfersulfat-Lösung tiefblau bis violett; die Lösung entfärbt sich beim Kochen fast vollständig, wobei ein nieotinartiger Geruch auftritt. — C₅H₁₂N₂ + 2HCl. Zersetzt sich allmählich an der Luft. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — C₅H₁₂N₂ + H₂SO₄ + 2H₃O. Prismen (aus Wasser). Löst sich bei Zimmertemperatur in ca. 3 Tln. Wasser. — Pikrat C₅H₁₂N₂ + 2C₅H₂O₇N₃. Nadeln. F: 129—130° (Zers.). — Verbindung mit Aceton C₅H₁₂N₂ + C₅H₅O. Nadeln. F: 68—69°. Leicht flüchtig. Sehr leicht löslich in Wasser Alkohol und äther schwarer in Patroläther. in Wasser, Alkohol und Ather, schwerer in Petroläther.

1.2-Dibensoyl-8.5-dimethyl-pyrasolidin $C_{10}H_{20}O_2N_2 =$ -CH · CH.

B. Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von 3.5-Di-CH₂·HC·N(CO·C₆H₅)·N·CO·C₆H₅ methyl-pyrazolidin mit Benzoylchlorid und Alkalilauge (T., Pr., B. 36, 223). — Prismen (aus Alkohol). F: 204,50 (unkorr.). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

6. Stammkerne CaH14N.

1. Bis-trimethylen-diamin C₂H₁₄N₂ = HN < CH₂·CH₃·CH₃·CH₃·NH. B. Beim Erhitzen von N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-[bis-trimethylen-diamin] (S. 19) mit 25% jeger Salzsaure auf 180° (Howard, Marchwald, B. 32, 2039). — Krystallmasse. F: $14-15^{\circ}$. Kp: 186° bis 188°. Raucht an der Luft und riecht schwach ammoniakalisch. — $C_{\circ}H_{14}N_{\circ} + 2HCl + 2AuCl_{\circ}$. Zersetzt sich bei 216°. Sehr schwer löslich in Wasser. — $C_{\circ}H_{14}N_{\circ} + 2HCl + PtCl_{\bullet}$. F: 259° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol. — Pikrat $C_0H_{16}N_2 + 2C_0H_2O_7N_3$. Nadeln. F: 226° (Zers.). Sohr schwer löslich in Wasser.

N.N'-Dimethyl - [bis - trimethylen - diamin] - bis - hydroxymethylat $C_{10}H_{20}O_{2}N_{2}$ = (HO)(CH₂)₂N<CH₃·CH₃·CH₂·CH₂>N(CH₂)₂·OH. — Dichlorid C₁₀H₂₄N₂Cl₂. B. Aus Dimethyl-[y-chlor-propyl]-amin beim Aufbewahren für sich, schneller beim Erhitzen seiner wäßr. LOSUNG (KNORE, ROTH, B. 89, 1425). Hygroskopisch; leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (K., R.). Wird aus währ. Lösung durch Alkali gefällt (K., R.). Beim Kochen mit Kalilauge (1:1) entstehen Dimethylamin, Dimethylallylamin, N.N.N'.N'-Tetramethyltrimethylendiamin und Disopropenyläther (?) (K., R.; vgl. v. Braun, A. 386 [1911], 297, 303).

— C16H2N2C12 + 2 AuCl. F: 247—248° (Zers.); unlöslich in Wasser (K., R.). — C16H24N2C12 + PtCl. Zersetzt sich bei 275-276°; unlöslich in Wasser (K., R.).

Bis-trimethylen-bis-piperidiniumhydroxyd $C_{10}H_{24}O_2N_2 = H_2C < CH_3 \cdot CH_2 > N < CH_3 \cdot CH_3$ Das Dibromid entsteht

durch 24-stdg. Einw. von Trimethylendibromid auf α.γ-Dipiperidino-propan bei Zimmertemperatur (Scholtz, B. 35, 3053). — Dibromid. Flocken (aus Alkohol durch Äther). Leicht sublimierbar. Sehr hygroskopisch. Sehr leicht Isleich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther. — C₁₈H₂₈N₂Cl₂ + 2 AuCl₃. F: 214°. Sehr schwer löslich in Wasser. — C₁₈H₂₄N₂Cl₃ + PtCl₄. F: 259°. Sehr schwer löslich in Wasser. Eine Verbindung, der vielleicht die Konstitution von Bis-trimethylen-bis-piperidiniumhydroxyd zuzuschreiben ist (Hörlein, Kneisel, B. 39, 1430, 2882 Anm.; vgl. dagegen Garriel, Colman, B. 39, 2875, 2882; 40, 424°)), entsteht durch Erhitzen von N-[γ-Brompropyl]-piperidin auf 100° (Garriel, Stelzner, B. 39, 2389) oder durch Kochen von N-[γ-Chlor-propyl]-piperidin in verd. Alkohol (Hörlein, Kneisel, B. 39, 1432) oder in Wasser (Garriel, Colman, B. 39, 2879) bis zum Verschwinden der alkal. Reaktion und Schütteln der erhaltenen Salze mit feuchtem Silberoxyd (G., C., B. 39, 2883, 2884 Anm.). — Krystallider erhaltenen Salze mit feuchtem Silberoxyd (G., C., B. 39, 2883, 2884 Anm.). — Krystallinische Masse. Sehr hygroskopisch; unlöslich in Äther (G., C., B. 39, 2884). — Die freie Base wandelt sich beim Eindampfen der wäßr. Lösung, selbst im Vakuum bei 50°, in Bis-[2-piperidino-propyl]-ather (Bd. XX, S. 28) um (G., C., B. 39, 2884). Das Chlorid gibt beim Eindampfen

¹⁾ Vgl. ferner die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Dunlop, Soc. 101, 1999, 2000; v. Braun, A. 386, 297; v. Braun, GOLL, B. 60, 339.

in wäßr. Lösung N-[γ-Chlor-propyl]-piperidin (G., C., B. 39, 2879). Das Chlorid bleibt nach Hörlein, Kneisel, B. 39, 1433 beim Eindampfen mit konz. Salzsäure im wesentlichen unverändert; nach G., St., B. 29, 2391; G., C., B. 39, 2876 wird es in salzsaures N-[γ-Chlor-propyl]-piperidin übergeführt. Beim Eindampfen mit konz. Bromwasserstoffsäure geht das Chlorid (G., St., B. 29, 2391) bezw. Bromid (H., Kn., B. 39, 1433) in bromwasserstoffsäures N-[γ-Brom-propyl]-piperidin über. Hörlein, Kneisel, B. 39, 1433 erhielten bei der Destillation des Chlorids mit 60—70% iger Kalilauge α.γ-Dipiperidino-propan, N-Allyl-piperidin, Piperidin und geringe Mengen Disopropenyläther(?) (Bd. I, S. 435) (vgl. v. Braun, A. 386 [1911], 303). Nach Gabriel, Colman, B. 39, 2880; 40, 424, 426 entstehen bei der Destillation des Chlorids mit 50% iger Kalilauge Bis-[γ-piperidino-propyl]-fither, γ-Piperidino-propylalkohol und N-[γ-Chlor-propyl]-piperidin. — Chlorid. Blättrige Krystalle. Sehr hygroskopisch (H., Kn.; G., C., B. 39, 2880). — Bromid. Krystalle. Sehr hygroskopisch; sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather (G., St.). — C₁₆H₃₂N₂Cl₃ + 2 AuCl₃. Hellgelbe Stäbchen oder Nädelchen. F: 220° (G., St.), 222—223° (H., Kn.). Sehr schwer löslich in Wasser (G., St.; H., Kn.). — C₁₆H₃₃N₂Cl₃ + PtCl₄. Bräunlichgelbe Krystalle. F: 185—187° (G., St.), 206° (H., Kn.). Ziemlich leicht löslich in Wasser (G., St.). — Pikrat C₁₆H₄₃N₃[O·C₆H₄(NO₃)₃]. Goldgelbe Nadeln. F: 239—240° (Schwärzung) (G., St.). — Pikrat C₁₆H₄₃N₃[O·C₆H₄(NO₃)₃].

N.N'-Dibenzoyl-[bis-trimethylen-diamin] $C_{20}H_{22}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot N < \frac{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Bis-trimethylen-diamin und Benzoylchlorid in Natronlauge (Howard, Marckwald, B. 32, 2040). — Krystelle. F: 184°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Benzol.

N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-[bis-trimethylen-diamin] $C_{30}H_{30}O_4N_3S_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3 \cdot N < \frac{CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2}{CH_2 \cdot CH_2} > N \cdot SO_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch bestimmt (Marckwald, v. Droste-Huelshoff, B. 31, 3265). — B. Entsteht neben N-p-Toluolsulfonyl-trimethylenimin (Bd. XX, S. 3) beim Kochen von Trimethylenbromid mit p-Toluolsulfamid und 160/ojger Kalilauge (M., v. D.-H.). Neben anderen Produkten bei der Einw. der Dinatriumverbindung des N.N'-Di-p-toluolsulfonyl-trimethylendiamins auf Trimethylenbromid (Howard, M., B. 32, 2038). — Blätter (aus absol. Alkohol). F: 215°; sehr schwer löslich oder unlöslich in allen Lösungsmitteln (M., v. D.-H.). — Beim Erhitzen mit 250/eiger Salzsäure auf 180° wird Bis-trimethylen-diamin (S. 18) abgespalten (H., M.).

- 2. 3.6-Dimethyl-hexahydropyridazin $C_6H_{14}N_2 = \frac{H_1C \cdot CH(CH_2) \cdot NH}{H_1C \cdot CH(CH_1) \cdot NH}$. B. Bei der Reduktion von 3.6-Dimethyl-pyridazin (S. 94) mit Natrium und siedendem Alkohol (Paal, Koch, B. 37, 4386). Öl von unangenehmem piperidinartigem Geruch. Kp: 180°. Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Färbt sich an der Luft langsam dunkel. Reduziert Gold-, Quecksilber- und Platinsalze. $C_6H_{14}N_2 + HCl$. Prismen (aus wenig Alkohol + Åther). F: 164°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 3. N.N'-Propyliden-trimethylendiamin, 2-Åthyl-hexahydropyrimidin $C_0H_{14}N_1=H_1C<\underset{CH_1}{CH_1}NH>CH\cdot C_1H_5$.

1.3-Di-p-tolyl-2-äthyl-hexahydropyrimidin $C_{20}H_{20}N_{3} = H_{2}C < \frac{CH_{2} \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{2})}{CH_{3} \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3})} > CH \cdot C_{2}H_{5}$. B. Bei Einw. von Propionaldehyd auf N.N'-Di-p-tolyl-trimethylendiamin (Bd. XII, S. 977) in Alkohol (Scholtz, Jaboss, B. 34, 1511). — Pulver (aus Äther + Alkohol). F: 98°. Leicht löslich in Äther und Benzol, sehr schwer in Alkohol.

- a) trans-2.5-Dimethyl-piperazin, a-2.5-Dimethyl-piperazin $C_4H_{14}N_2 = HN < \frac{CH_4 \cdot CH(CH_2)}{CH(CH_1) \cdot CH_2} > NH$. Zur Konfiguration vgl. Storhr, J. pr. [2] 47, 514; Feist, B.

30, 1982; POPE, READ, Soc. 105 [1914], 220, 246. — B. Neben wenig cis-2.5-Dimethylpiperazin (S. 21) bei der Reduktion von 2.5-Dimethyl-pyrazin (S. 96) mit Natrium und Alkohol (Sr., J. pr. [2] 47, 494, 508); man trennt die beiden Isomeren durch fraktionierte Krystallisation der salzsauren Salze aus absol. Alkohol (Sr., J. pr. [2] 55, 52). Bei der Reduktion von 3.6-Dioxo-2.5-dimethyl-piperazin (Syst. No. 3587) mit Natrium in Alkohol (Hoyer, H. 34, 350). — Tafeln oder Prismen (aus Benzol oder Chloroform) von schwach bitterem Geschmack 350). — Talein oder Frismen (aus Benzol oder Uniorotorm) von sonwach bitterem Geschmack (St., J. pr. [2] 47, 494) und schwachem ammoniakalischem Geruch (St., J. pr. [2] 47, 492). Monoklin prismatisch (Fock, J. pr. [2] 55, 53; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 841). F: 117° (Bamberger, Ennorm, B. 30, 227), 118—119°; Kp₇₆₀: 162° (St., J. pr. [2] 55, 52). Sublimiert schon bei Zimmertemperatur (St., J. pr. [2] 47, 494). Aus sehr konzentrierter wäßriger Lösung mit Wasserdampf flüchtig (B., El.). Äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol (St., J. pr. [2] 47, 494), schwer löslich in Äther und kaltem Ligroin (B., El.). Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch; zieht aus der Luft begierig Kohlendioxyd an (St., J. pr. [2] 47, 494). — Rei längeren Stabenleuren des gelptetersungen Salage mit Acetanhydrid (Fugge) oder heim Be-Bei längerem Stehenlassen des salpetersauren Salzes mit Acetanhydrid (FEIST) oder beim Behandeln des Hydrochlorids mit Natriumnitrit und Salzsäure (Sr., J. pr. [2] 47, 504) bildet sich 1.4-Dinitroso-trans-2.5-dimethyl-piperazin (S. 21). Beim Erhitzen mit Diphenylcarbonat in Alkohol entsteht unter Abspaltung von Kohlendioxyd das Salz C₆H₁₄N₁ + 2C₆H₅·OH (s. u.); analog verläuft die Reaktion mit den Kohlensäureestern anderer Phonole (Cazz-(8. u.); analog verläuft die Reaktion mit den Kohlensäureestern anderer Phenole (CAZE-NEUVE, MOREAU, C. r. 126, 1573; Bl. [3] 19, 618). — C₆H₁₄N₂+2HCl. Prismen (aus Wasser). Monoklin (Fischer, J. pr. [2] 47, 496; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 842). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen fast unzersetzt (St., J. pr. [2] 47, 496). 1 Tl. löst sich in 1,1 Tln. kaltem Wasser; 1 l absol. Alkohol löst bei Siedehitze 4—5 g (St., J. pr. [2] 55, 54). — C₆H₁₄N₂+2HBr. Tafeln (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Fock, J. pr. [2] 55, 54). — C₆H₁₄N₂+2HBr. Tafeln (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Fock, J. pr. [2] 47, 497; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 842). Schmilzt noch nicht bei 290°; sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol (St., J. pr. [2] 47, 496). — C₆H₁₄N₂ + H₂SO₄ + H₂O. Prismen (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Alkohol (St., J. pr. [2] 47, 497). — C₆H₁₄N₂ + H₄Cr₂O₇. Rote Tafeln oder Prismen (aus Wasser). Triklin (Fock, J. pr. [2] 47, 498). Verpufft bei 140—141°, ohne zu schmelzen; färbt sich beim Aufbewahren allmählich dunkel; leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser (St., J. pr. [2] 47, 498). — 3C.H., N. + 2H., PO. (1). Wasserhaltige schwer in kaltem Wasser (Sr., J. pr. [2] 47, 498). — $3C_0H_{14}N_2 + 2H_2PO_4$ (?). Wasserhaltige Krystalle (aus Wasser), die an der Luft verwittern (Sr., J. pr. [2] 47, 498). — $C_0H_{14}N_2 + 2H_3PO_4$. Nadeln oder Prismen. Triklin pinakoidal (Fock, J. pr. [2] 47, 499; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 844). Schmilzt noch nicht bei 290° (Sr., J. pr. [2] 47, 499). — $C_0H_{14}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 200°; schwer föslich in Wasser (Sr., J. pr. [2] 47, 502). — $C_0H_{14}N_3 + 2HCl + 2AuCl_3$. Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 200°; schwer föslich in Wasser (Sr., J. pr. [2] 47, 502). — $C_0H_{14}N_3 + 2HCl + 2AuCl_3$. Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 200°; schwer föslich in Wasser (Sr., J. pr. [2] 47, 502). ZHCl+ZAUCI₃. Krystalie. Zersetzt sich oberhalb 200°; schwer fösich in Wasser (ST., J. pr. [2] 47, 502). — C₆H₁₄N₂+2HCl+4HgCl₂. Nadeln oder Prismen (aus Wasser). Monoklin sphenoidisch (Fock, J. pr. [2] 47, 503; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 843). F: 235—236° (Zers.); leicht löslich in heißem Wasser (ST., J. pr. [2] 47, 503). — C₆H₁₄N₂+2HCl+PtCl₄. Hellgelbe Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 270° (ST., J. pr. [2] 47, 501). — C₆H₁₄N₂+2HCl+PtCl₄+2H₂O. Rotgelbe Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol (ST., J. pr. [2] 47, 501). — C₆H₁₄N₂+2HCl+PtCl₄+3H₂O. Dunkelrotgelbe Prismen oder Nadeln (ST., J. pr. [2] 47, 502). — Salz des Phenols C₆H₁₄N₃+2C₅H₆O. Monokline oder trikline Krystalle (aus Äther); F: 86°; löslich in Wasser, Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol und heißem Glycerin (Carryntur Morratt C. 198, 4574; Rl. [3] 19, 649). — Pikrat heißem Glycerin (CAZENEUVE, MOREAU, C. r. 126, 1574; Bl. [3] 19, 619). — Pikrat $C_6H_{14}N_2+2C_6H_3O_2N_3$ (bei 100°). Gelbe Nadeln; zersetzt sich bei höherer Temperatur; sehr schwer löslich in Wasser, noch schwerer in Alkohol (Sr., J.pr. [2] 47, 504). — Salz des α -Naphthols $C_6H_{14}N_2 + 2C_{10}H_6O$. Krystalle (aus Alkohol). F: 147°; löslich in Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Ather und Benzol (C., M.). — Salz des β -Naphthols $C_6H_{14}N_2 + 2C_{10}H_6O$. Krystalle (aus Ather). F: 93°; löslich in Wasser, Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol (C., M.). — Salz des Guajacols $C_6H_{14}N_2 + 2C_{7}H_2O_2$. Nadeln. F: 66—67°; löslich in Wasser, Alkohol, Ather und Benzol, leicht löslich in Chloroform (C., M.). — Salz der d-Weinsäure $C_0H_{14}N_1+C_4H_6O_6+3H_4O$. Tafeln oder Prismen (aus Wasser). Monoklin sphenoidisch (Fock, J. pr. [2] 47, 500; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 845). Schmilzt wasserfrei bei 242—243° (Sr., J. pr. [2] 47, 500). Findet unter dem Namen "Lycetol" bei harnsaurer Diathese therapeutische Anwendung (Sr., J. pr. [2] 55, 51, 52, 59; FRIEDLAENDER, Frdl. 3, 948, Anm. zu Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 59222).

1.4-Dibenzoyl-trans-2.5-dimethyl-piperagin $C_{20}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot N < \frac{CH_2\cdot CH(CH_3)}{CH(CH_3)\cdot CH_2} > N\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln von salzsaurem trans-2.5-Dimethyl-piperagin mit Benzoylehlorid und Natronlauge (Stoehr, J. pr. [2] 47, 505). Tafeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (FISCHER, J. pr. [2] 47, 505; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 847). F: 224—225° (Bamberger, Einhorn, B. 30, 226), 225° (St.), 227—228° (HOYER, H. 34, 351). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (St.).

 kohlenstoff in alkoh. Lösung (Feist, B. 30, 1982). — Pulveriger Niederschlag. F: 205°. Sublimierbar. — Spaltet beim Erhitzen für sich oder beim Kochen mit Alkohol nur spurenweise Schwefelwasserstoff ab.

- 1.4-Dinitroso-trans-2.5-dimethyl-piperazin $C_6H_{18}O_2N_4$ =
- ON·N<CH₂·CH_(CH₃)·N·NO. B. Beim Behandeln von salzsaurem trans-2.5-Dimethylpiperazin mit Natriumnitrit und Salzsaure (Stoehr, J. pr. [2] 47, 504). Beim Stehenlassen von salpetersaurem trans-2.5-Dimethyl-piperazin mit Acetanhydrid (Feist, B. 30, 1983).—Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 172° (St.; HOYER, H. 34, 351), 172,5° (Bamberger, Etnhorn, B. 30, 227), 173° (F.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol und in Chloroform, schwerer in Äther (St.).
 - 1.4-Diamino-trans-2.5-dimethyl-piperazin $C_6H_{16}N_4$
- $H_2N\cdot N < CH_4\cdot CH_3\cdot N\cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 1.4-Dinitroso-trans-2.5-dimethyl-piperazin mit Zinkstaub und Eisessig (Stoeher, J. pr. [2] 47, 507). Sublimiert in Nadeln oder Prismen, die bei 110—111° schmelzen. Krystallisiert aus Alkohol in wasserhaltigen Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer löslich in absol. Alkohol, schwerer in Ather. Reduziert Fehlingsche Lösung. $C_6H_{16}N_4+2HCl$. Krystalle (aus Wasser). F: 225° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol. Pikrat. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser.
- b) cis-2.5-Dimethyl-piperazin, β-2.5-Dimethyl-piperazin C₆H₁₄N₂ = HN< CH₂CH₂CH₂CH₃NH. Zur Konfiguration vgl. Storh, J. pr. [2] 47, 514; Kipping, Pope, Soc. 1926, 1077. B. s. S. 20 bei trans-2.5-Dimethyl-piperazin. Tafeln oder Prismen (aus Chloroform). Rhombisch bipyramidal (Fock, J. pr. [2] 55, 54; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 841). F: 114—115°; sublimierbar; Kp₇₆₉: 162° (korr.) (St., J. pr. [2] 55, 53, 54). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwerer in Benzol, sehr schwer in Ather (St., J. pr. [2] 55, 53). Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch; zieht aus der Luft Kohlendioxyd an (St., J. pr. [2] 55, 55). C₆H₁₄N₂+2 HCl. Nadeln (aus Alkohol). Zerfließt an der Luft (St., J. pr. [2] 55, 55). C₆H₁₄N₂+2 HCl + H₂O. Nadeln oder Blätter (aus Wasser). 1 Tl. löst sich in 0,7 Tln. kaltem Wasser; 1 l absol. Alkohol löst bei Siedehitze 27—30 g, in der Kälte 5 g Salz (St., J. pr. [2] 55, 56; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 842). Das bei 110—120° entwässerte Salz schmilzt bei 287—288° unter Zersetzung; 1 Tl. löst sich in 0,7 Tln. kaltem Wasser (St., J. pr. [2] 55, 56). C₆H₁₄N₂ + H₂O. Tafeln (aus Wasser). Prismen (aus verd. Alkohol). Sehr schwer löslich in Alkohol; 1 g löst sich in etwa 0,5 g Wasser (St., J. pr. [2] 55, 57). C₆H₁₄N₂ + H₂Cr₂O₂. Tafeln. Monoklin prismatisch (Fock, J. pr. [2] 55, 58; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 844). Verpufft bei 140—141°, ohne zu schmelzen (St., J. pr. [2] 55, 58). C₆H₁₄N₂ + 2HCl + 2AuCl₂ + 3H₂O. Prismen (aus Wasser). Triklin pinakoidal (Fock, J. pr. [2] 55, 59; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 844). 1 g löst sich in 1 g Wasser (St., J. pr. [2] 55, 58). C₆H₁₄N₂ + 2HCl + 5HgCl₂ (St., J. pr. [2] 47, 512). C₆H₁₄N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelbe Tafeln. Triklin (aus Wasser) (Fock, J. pr. [2] 47, 511). C₆H₁₄N₂ + 2HCl + 5HgCl₂ (St., J. pr. [2] 47, 512). C₆H₁₄N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelbe Tafeln (aus Wasser) (St., J. pr. [2] 47, 511). Pikrat C₆H₁₄N₂ + 2C₆H₆O₇N₂. Nadeln (aus Wasser). S
- 1.4-Dibenzoyl-cis-2.5-dimethyl-piperazin $C_{50}H_{12}O_{2}N_{1}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot N < \frac{CH_{2}\cdot CH(CH_{3})\cdot CH_{2}}{CH(CH_{3})\cdot CH_{2}} > N\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. B. Analog 1.4-Dibenzoyl-trans-2.5-dimethyl-piperazin (St., J. pr. [2] 55, 60). Prismen oder Tafeln mit 1 $H_{5}O$ (aus verd. Alkohol). Monoklin prismatisch (Fock, J. pr. [2] 55, 61; vgl. Groth. Ch. Kr. 5, 847). Schmilzt wasserfrei bei 147—148°. Leichter löslich in Alkohol als die entsprechende trans-Verbindung.
- 1.4-Dinitroso-cis-2.5-dimethyl-piperazin $C_0H_{12}O_2N_4=ON\cdot N < \frac{CH_2\cdot CH(CH_2)}{CH(CH_2)\cdot CH_2} > N\cdot NO$. Blätter (aus Wasser). F: 95—96°; sohwer löslich in Wasser, äußerst leicht in Alkohol (Storhe, J. pr. [2] 47, 513).
- o) Derivat des 2.5-Dimethyl-piperazins $C_0H_{14}N_1=HN < CH_1CH_2) > NH$ von unbekannter sterischer Zugehörigkeit.

- 1.4-Dibensyl-2.5-dimethyl-piperasin $C_{20}H_{24}N_2 =$
- $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N < CH_2 \cdot CH(CH_3) > N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem [β -Brom-propyl]-benzylamin mit Kalilauge (UEDINOK, B. 32, 972). Tafeln (aus Äther). F: 105—106°. Hydrobromid. Nadeln.
- 5. N.N'-Isobutyliden-āthylendiamin, 2-Isopropyl-imidazolidin $C_4H_{14}N_2 = H_1C \cdot NH$ $CH \cdot CH(CH_3)_2$.
- 1.3 Diphenyl 2 isopropyl imidasolidin $C_{18}H_{12}N_{1} = H_{1}C \cdot N(C_{6}H_{5})$ $CH \cdot CH(CH_{2})_{2}$.

 B. Beim Erwärmen von Isobutyraldehyd mit N.N'-Diphenyl-äthylendiamin auf dem Wasserbad (Moos, B. 20, 734). Nadeln (aus Alkohol). F: 95°. Ziemlich leicht löslich in absolalkohol, leicht in Ather, Ligroin und Benzol. Wird beim Erwärmen mit verd. Salzsäure oder Schwefelsäure in Isobutyraldehyd und N.N'-Diphenyl-äthylendiamin gespalten.
- 7. 2.3.5 Trimethyl-hexahydropyrazin, 2.3.5 Trimethyl-piperazin $C_7H_{1e}N_3=HN<\begin{array}{c} CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\\ CH(CH_3)&CH_3\end{array}>NH.$
- a) Feste Form, α -Form $C_7H_{16}N_2 = HN < CH(CH_4) \cdot CH(CH_4) > NH$. B. Neben der β -Form (s. u.) bei der Reduktion von 2.3.5-Trimethyl-pyrazin (S. 97) mit Natrium und Alkohol; man trennt die beiden Isomeren durch fraktionierte Krystallisation der salzsauren Salze aus absol. Alkohol (Stoeme, Brandes, J. pr. [2] 55, 61). Prismen. Kp₇₈₆: 169—169,56 (korr.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform. $C_7H_{16}N_2+2$ HCl. Tafeln (aus Wasser). Monoklin (Fook, J. pr. [2] 55, 64). Unzersetzt sublimierbar. Zersetzt sich oberhalb 270°. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in absol. Alkohol. Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. Zieht aus der Luft Kohlendioxyd an. $C_7H_{16}N_2+2$ HCl. + PtCl. + 2 H $_2$ O. Orangerote Tafeln und Prismen (aus Wasser). Pikrat $C_7H_{16}N_2+2C_6H_2O_7N_3$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 278—279°. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol.
- 1.4-Dibensoylderivat $C_{21}H_{24}O_2N_2 = C_0H_5 \cdot CO \cdot N < CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) > N \cdot CO \cdot C_0H_5$.

 B. Aus dem salzsauren Salz der festen Form dez 2.3.5-Trimethyl-piperazins beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Sr., B., J. pr. [2] 55, 65). Tafeln (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Fock, J. pr. [2] 55, 66; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 848). F: 190°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.
- 1.4-Dinitrosoderivat $C_7H_{14}O_2N_4 = ON \cdot N < \frac{CH(CH_3) \cdot CH(CH_3)}{CH(CH_3)} > N \cdot NO$. B. Beim Erhitzen des salzsauren Salzes von festem 2.3.5-Trimethyl-piperazin mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure (St., B., J. pr. [2] 55, 66). Blätter (aus Alkohol). F: 95—96°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform.
- b) Flüssige Form, β -Form $C_7H_{16}N_2 = HN < CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) > NH$. B. s. o. bei der α -Form. Öl. Kp_{763} : 174—175° (korr.); leicht löslich in Wasser (Sr., B., J. pr. [2] 55, 67). Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch; zieht aus der Luft Kohlendioxyd an. Hydrochlorid. Zerfließliche Krystallmasse. Leicht löslich in Alkohol und Wasser. $C_7H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_4O$. Rötlichgelbe Tafeln oder Prismen. Pikrat. F: 246° (Zers.). Schwer löslich in Wasser.
- 8. Stammkerne $C_8H_{18}N_3$.
- 1. 2-Methyl-3-propyl-hexahydropyraxin, 2-Methyl-3-propyl-piperaxin $C_8H_{18}N_2=HN<\frac{CH(CH_2\cdot C_2H_3)\cdot CH(CH_2)}{CH_2}>NH$.

 a) α -Form. B. Entsteht neben der β -Form (S. 23) bei der Einw. von Hexandion (2.3)
- a) α -Form. B. Entsteht neben der β -Form (S. 23) bei der Einw. von Hexandion-(2.3) auf Äthylendiamin und nachfolgender Behandlung des entstandenen Produkts mit Natrium und Alkohol; man trennt die beiden Isomeren durch fraktionierte Krystallisation ihrer salzsauren Salze aus absol. Alkohol; das salzsaure Salz der α -Form ist in Alkohol sehr schwer

- löslich, das der β -Form sehr leicht löslich (Braunmüller, Dissertation [Kiel 1899], S. 49, 52, 53, 59). $C_8H_{18}N_1+2HCl$. Krystalle (aus Wasser). Monoklin; sublimiert unzersetzt (Foor, B., Z. Kr. 85, 406).
- b) β -Form. B. s. S. 22 bei der α -Form. $C_8H_{18}N_8+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Gelblichrote Krystalle (aus verd. Salzsäure). Monoklin prismatisch (F., B., Z. Kr. 35, 405; vgl. *Groth*, *Ch. Kr.* 5, 846).
- 2. 2.5 Dimethyl 3 åthyl hexahydropyrazin, 2.5 Dimethyl 3 åthylpiperazin $C_0H_{10}N_1 = HN < CH(CH_1) \cdot CH(CH_2) > NH$.
- a) Feste Form, α-Form. B. Neben der β-Form (s. u.) bei der Reduktion von 2.5-Dimethyl-3-āthyl-pyrazin (S. 99) mit Natrium und Alkohol (STOKHE, J. pr. [2] 47, 519); man trennt die beiden Isomeren durch fraktionierte Krystallisation der salzsauren Salze aus absol. Alkohol (ST., DETERT, J. pr. [2] 55, 69). Krystallmasse. Die zweimal fiber Natrium destillierte (noch nicht ganz wasserfreie) Base siedet bei 176° (korr.) (ST., D.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Chloroform, löslich in Äther (ST., D.). Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch; zieht aus der Luft Kohlendioxyd an (ST., D.). C₂H₁₂N₂ + 2 HCl. Krystalle (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (ST.). Bleibt beim Aufbewahren an der Luft unverändert (ST., D.). C₂H₁₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 3 H₂O. Gelblichrote Krystalle (aus Wasser). Monoklin (domatisch?) (FOCK, J. pr. [2] 47, 521; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 846). Sehr leicht löslich in heißem Wasser (ST.). Pikrat C₂H₁₂N₂ + 2 C₄H₂O₇N₂. Gelbe Nadeln oder Blätter (aus heißem Wasser). Färbt sich oberhalb 200° dunkler (ST.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (ST.).
- 1.4-Dibensoylderivat $C_{22}H_{24}O_2N_2=C_0H_5\cdot CO\cdot N < \frac{CH(C_2H_5)\cdot CH(CH_2)}{CH(CH_2)} > N\cdot CO\cdot C_0H_5$.

 B. Beim Behandeln des salzsauren Salzes des festen 2.5-Dimethyl-3-āthyl-piperazins mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Sr., D., J. pr. [2] 55, 71). Tafeln (aus Alkohol). F: 169°. Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.
- 1.4-Dinitrosoderivat $C_8H_{16}O_2N_6 = ON \cdot N < \frac{CH(C_8H_6) \cdot CH(CH_9)}{CH(CH_2)} > N \cdot NO$. B. Aus dem salzsauren Salz des festen 2.5-Dimethyl-3-āthyl-piperazins beim Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsaure (St., J. pr. [2] 47, 522). Nadeln (aus Wasser). F: 92°. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- b) Flüssige Form, β -Form. B. s. o. bei der α -Form. Öl. Die nicht ganz wasserfreie Base siedet bei 185—186° (Sr., D., J. pr. [2] 55, 71). Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch; zieht aus der Luft Kohlendioxyd an. Hydrochlorid. Zerfließliche Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in absol. Alkohol. $C_8H_{18}N_2+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Hellgelbe Tafeln oder Blätter (aus Wasser). Pikrat $C_8H_{18}N_2+2C_6H_8O_7N_2+\frac{1}{3}H_2O$. Krystalle. F: 250° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol.
- 3. 2.3.5.6-Tetramethyl-hexahydropyraxin, 2.3.5.6-Tetramethyl-piperaxin $C_0H_{10}N_2 = HN < \frac{CH(CH_0)\cdot CH(CH_0)}{CH(CH_0)\cdot CH(CH_0)} > NH$.
- a) Feste Form, α -Form. B. Neben der β -Form (s. u.) bei der Reduktion von 2.3.5.6-Tetramethyl-pyrazin (S. 99) mit Natrium und Alkohol; man trennt die beiden Isomeren durch fraktionierte Krystallisation der salzsauren Salze aus absol. Alkohol (Stokhe, Brandes, J. pr. [2] 55, 74; vgl. Wolff, B. 26, 724). Nadeln. F: 37°; Kp₇₆₂: 177° (korr.); leicht löslich in Chloroform (St., B.). Krystallisiert mit 2H₂O in Nadeln vom Schmelzpunkt 84° (W). Leicht löslich in Wasser mit stark alkalischer Reaktion (W.). Hydrochlorid. Wasserhaltige Tafeln (aus Wasser); sehr schwer löslich in absol. Alkohol, sehr leicht in Wasser; sublimierbar (St., B.).
- **1.4-Dibensoylderivat** $C_{32}H_{32}O_2N_3 = C_0H_5 \cdot CO \cdot N < \frac{CH(CH_0) \cdot CH(CH_2)}{CH(CH_3) \cdot CH(CH_2)} > N \cdot CO \cdot C_0H_3$. Tafeln (aus Alkohol). F: 242° (St., B., J. pr. [2] 55, 75), 245° (W., B. 26, 724).
- 1.4-Dinitrosoderivat $C_8H_{16}O_8\tilde{N}_4=ON\cdot N<\frac{CH(CH_8)\cdot CH(CH_8)}{CH(CH_8)\cdot CH(CH_8)}N\cdot NO$. Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 157° (Sr., B., J. pr. [2] 55, 75), 154° (W., B. 26, 724). Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol (Sr., B.).
- b) Flüssige Form, β-Form. B. s. o. unter a). Öl. Kp: 176° (W.); Kp₇₈₄: 181° (korr.); sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Chloroform (Sr., B.). Hydrochlorid. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser; in absol. Alkohol leichter löslich als das Hydrochlorid der α-Form (Sr., B.).

- 1.4-Dibensoylderivat $C_{22}H_{26}O_2N_3 = C_0H_5 \cdot CO \cdot N < \frac{CH(CH_3) \cdot CH(CH_3)}{CH(CH_3) \cdot CH(CH_3)} > N \cdot CO \cdot C_0H_5$. Prismen. F: 175° (St., B., J. pr. [2] 55, 77), 173° (W., B. 26, 724). Sohwer löslich in Wasser (St., B.).
- 1.4-Dinitrosoderivat $C_3H_{16}O_2N_4 = ON \cdot N < \frac{CH(CH_2) \cdot CH(CH_3)}{CH(CH_3) \cdot CH(CH_3)} > N \cdot NO$. Sublimierbare Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 101° (St., B., J. pr. [2] 55, 77), 99° (W., B. 26, 724). Sehr leicht löslich in Alkohol (St., B.).
- 9. N.N'-Önanthyliden-äthylendiamin, 2-n-Hexyl-imidazolidin $C_9H_{20}N_2=H_2C\cdot NH$ $CH\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$.
- $H_2C\cdot NH'$ 1.3 Diphenyl 2 n hexyl imidasolidin $C_{31}H_{22}N_3 = \frac{H_4C\cdot N(C_6H_5)}{H_2C\cdot N(C_6H_5)}$ CH· $[CH_9]_5\cdot CH_3$.

 B. Beim Erwärmen von Önanthol mit N.N'-Diphenyl-äthylendiamin (Moos, B. 20, 734). Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 79°. Leicht löslich in Äther, sehr schwer in Benzol und Ligroin. Wird beim Erwärmen mit Salzsäure oder Schwefelsäure in Önanthol und N.N'-Diphenyl-äthylendiamin gespalten.

10. Stammkerne C10H22N2.

- 1. 2.5 Diisopropyl hexahydropyrazin, 2.5 Diisopropyl piperazin $C_{10}H_{22}N_2 = HN < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot NH$. B. Bei der Reduktion von 2.5-Diisopropyl-pyrazin (S. 101) mit Natrium + Alkohol (Conrad, Hock, B. 32, 1204). Krystalle (aus Benzol oder Chloroform). F: 58°. Kp: 234°. Sublimierbar. Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch. Zieht aus der Luft Kohlendioxyd an. Die wäßr. Lösung des Hydrochlorids gibt auf Zusatz von Bromwasser einen gelben, aus Alkohol umkrystallisierbaren Niederschlag, der beim Aufbewahren an der Luft unter Abgabe von Brom in das farblose bromwasserstoffsaure Salz des 2.5-Diisopropyl-piperazins übergeht. Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsäure das entsprechende Dinitrosoderivat (F: 136°; leicht löslich in Alkohol und Ather). $C_{10}H_{12}N_2 + 2HCl$. Krystallinisch. Schmilzt bei 220° unter gleichzeitiger Sublimation. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Hydrobromid. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Hydrobromid. Harnsaures Salz s. unter Harnsaure, Syst. No. 4158.
 - $2. \quad \textit{Diisoamylidendiamin} \ \ C_{10}H_{22}N_{2} = (CH_{8})_{2}CH \cdot CH_{2} \cdot HC < \\ NH > CH \cdot CH_{2} \cdot CH(CH_{2})_{2}.$
- N.N'-Diphenyl-diisoamylidendiamin, dimeres Isoamylidenanilin $C_{22}H_{30}N_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC < N(C_6H_5) > CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Eintragen von Isovaleraldehyd in die āquimolekulare Menge Anilin (Lippmann, Steecker, B. 12, 74). Krystalle. Monoklin prismatisch (Ditscheiner, B. 12, 74; vgl. Groth, Ch. Kr. 4, 220). F: 97° (Zers.) (L., St.; v. Miller, Plöchl, Eibner, B. 25, 2041). Kp: 227°; flüchtig mit Wasserdampf; sehr leicht löslich in kaltem Äther, Benzol und Chloroform, leicht in Aceton, schwer in kaltem Petroläther, fast unlöslich in kaltem absolutem Alkohol (v. M., Pl., El.). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht N.N'-Diphenyl- α . α' -diisobutyl-āthylendiamin (Bd. XII, S. 552) (v. M., Pl., El.; El., Purucker, B. 33, 3659); mit Natrium und Isoamylalkohol erhält man Isoamylanilin (v. M., Pl., El.). Beim Kochen mit konz. Salzsäure und Isovaleraldehyd oder beim Schmelzen mit Zinkehlorid entsteht 3-Isopropyl-2-isobutyl-chinolin (Bd. XX, S. 422) (v. M., El., B. 24, 1726; v. M., Pl., El.). Verbindet sich mit wasserfreier Blausäure zu α -Anilino-isocapronsäure-nitril (Bd. XII, S. 498) (v. M., Pl., El.); beim Behandeln mit wäßriger $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Blausäure erhält man N-[α -Anilino-isoamyl]-N-[α -cyan-isoamyl]-anilin (?) (Bd. XII, S. 498) (v. M., Pl., El.; El., Pu., B. 33, 3664). $C_{22}H_{30}N_2 + 2$ HCl. Krystalle. Löslich in Alkohol (L., St.). $C_{22}H_{30}N_2 + 2$ HCl. + PtCl. Schwer löslich in Wasser (L., St.).
- N.N'- Bis [4 chlor phenyl] diisoamylidendiamin $C_{22}H_{28}N_2Cl_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC < N(C_4H_4Cl) > CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1 Mol Isovaleraldehyd und 2 Mol p-Chlor-anilin in äther. Lösung (Eibner, A. 328, 129). Prismen (aus heißem Alkohol). F: 104°. Geht bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol in (nicht näher beschriebenes) N-Isoamyl-4-chlor-arilin und eine nach Schierling riechende, mit Wasserdampf nicht flüchtige Base über.

N.N' - Di - p - tolyl - diisoamylidendiamin, dimeres Isoamyliden - p - toluidin $C_{34}H_{34}N_s = (CH_s)_sCH \cdot CH_s \cdot HC < \frac{N(C_8H_4 \cdot CH_3)}{N(C_8H_4 \cdot CH_3)} > CH \cdot CH_s \cdot CH(CH_s)_s$. B. Beim allmählichen Versetzen einer Lösung von p-Toluidin in Ather mit der äquimolekularen Menge Isovaleraldehyd (v. MILLER, PLÖCHL, FRIEDLAENDER, B. 25, 2049). — Krystalle (aus Alkohol). F: 99° (v. M., Pl., F.). — Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht N.N'-Di-p-tolyl- α . α '-diisobutyl-äthylendiamin (Bd. XII, S. 978) (EIBNER, PUBUCKER, B. 33, 3662).

11. Stammkerne $C_{12}H_{26}N_2$.

- 1. 2.3-Diisobutyl-hexahydropyrazin, 2.3-Diisobutyl-piperazin $C_{12}H_{24}N_2 = HN < \frac{CH[CH_1 \cdot CH(CH_2)_2] \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_2)_2]}{CH_1} > NH.$
- 1.4 Diphenyl 2.3 diisobutyl piperaxin $C_{24}H_{34}N_3 = C_6H_5 \cdot N < \frac{CH[CH_3 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH[CH_3 \cdot CH(CH_3)_2]}{CH_2} > N \cdot C_6H_5$. B. Man kocht N.N'-Diphenyl-a.a'-diisobutyl-āthylendiamin mit überschüssigem Äthylenbromid (EIBNER, PURUCKER, B. 38, 3660). Nadeln (aus Äther). F: 121°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther.
- 2. 2.5-Ditsobutyl-hexahydropyrazin, 2.5-Ditsobutyl-piperazin $C_{12}H_{26}N_2 = HN < \frac{CH_2 \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]}{CH[CH_3 \cdot CH(CH_3)_3] \cdot CH_2} > NH$. B. Bei der Reduktion von 3.6-Dioxo-2.5-diisobutyl-piperazin (Syst. No. 3587) mit Natrium in Alkohol (Cohn, H. 29, 291; vgl. Hoyer, H. 34, 347). $C_{13}H_{26}N_2 + 2HCl$ (C.). $C_{12}H_{26}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (C.).

B. Stammkerne $C_n H_{2n} N_2$.

1. Diazomethan $CH_2N_3=H_2C_{N_1}^{N_1}$). B. Beim Zusatz einer stark verdünnten ätherischen

Lösung von Methyldichloramin zu salzsaurem Hydroxylamin in Natriummethylat-Lösung unter Eiskühlung (Bamberger, Renauld, B. 28, 1683). Neben anderen Produkten bei der Einw. von methylalkoholischer Kahlauge auf N-Nitroso-N-methyl-urethan in Ather (v. Prohamann, B. 28, 856; vgl. v. P., B. 27, 1888; 31, 2640). Aus N-Nitroso-N-methyl-harnstoff oder aus N-Nitroso-N-methyl-benzamid durch Einw. von wäßrigen oder alkoholischen Alkalien (v. P., B. 27, 1888; 28, 855). Bei der Einw. von Alkalien auf Methyl-[4-nitro-phenyl]-nitrosamin, neben 4-Nitro-phenol (Noellting, zit. bei Bamberger, J. Müller, B. 33, 101 Anm.). Aus Kaliummethylsyndiazotat (Bd. IV, S. 564; vgl. Ergw. Bd. IV, S. 567) durch Zersetzen mit Wasser (Hantzsch, Lehmann, B. 35, 901). — Zur Darst. aus N-Nitroso-N-methyl-urethan vgl. Ha., Leh., B. 35, 898. — Gelbes Gas (v. P., B. 27, 1888). Kondensiert sich in einem Schnee-Calciumchlorid-Gemisch zu einer dunkelgelben Flüssigkeit (v. P., B. 28, 857). Ist sehr explosiv (v. P., B. 31, 2643; Peraatoner, Palazzo, R. A. L. [5] 16 II, 440 Anm.; G. 38 I, 112 Anm.). Löslich in Äther mit gelber Farbe (v. P., B. 28, 857).

Beim Aufbewahren äther. Diazomethan-Lösungen scheiden sich in geringer Menge weiße Flocken der Zusammensetzung (CH₂)_x ab (Bamberger, Tschiener, B. 33, 956; vgl. a. v. Pechmann, B. 31, 2643). Diazomethan zerfällt in äther. Lösung im Sonnenlicht in Äthylen und

¹⁾ Während Curtius (B. 17, 954; 18, 1286; J. pr. [2] 38, 413; 39, 109) die aliphatischen Diazoverbindungen als heterocyclische Verbindungen vom Typus Control of International School of International

Stickstoff (Curtius, Darapsky, E. Müller, B. 41, 3168 Anm. 2). Reduziert Silbernitrat-Lösung, Franzingsche Lösung und Quecksilberoxyd (v. P., B. 27, 1891). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Alkohol entsteht Methylhydrazin (v. P., B. 28, 859). Bei der Einw. von Jod bilden sich Methylenjodid und Stickstoff (v. P., B. 27, 1889). Diazomethan wird durch Wasser und Mineralsauren unter Entwicklung von Stickstoff zersetzt (v. P., B. 27, 1889). Bei der Einw. von Diazomethan auf Nitramid in Ather entstehen Dimethylnitramin, geringe Mengen O.N.Dimethyl-isonitramin (?) und ein Öl der Zusammensetzung C₅H₁₁O₄N (?) (HEINEE, B. 31, 1395, 1397). — Beim Durchleiten von trocknem Äthylen durch eine åther. Diazomethan-Lösung unter Kühlung entsteht Δ^{a} -Pyrazolin (Azzarello, R. A. L. [5] 14 II, 285; G. 36 I, 619; vgl. v. Auwers, Heimer, A. 458 [1927], 186); analog bildet sich mit Acetylen Pyrazol (v. P., B. 31, 2950). Einw. auf Diallyl: Az., R. A. L. [5] 14 II, 286; G. 36 I, 620. Bei der Reaktion von Diazomethan mit Nitrosobenzol in Ather entstehen N.N'-Diphenyl-glyoxaldiisoxim (Syst. No. 4620), Phenylhydroxylamin und Azoxybenzol (v. P., B. 30, 2461, 2875; vgl. a. Bam., B. 33, 945). Über die Einw. von Diazomethan auf Substitutionsprodukte und Homologe des Nitrosobenzols vgl. v. P., Nold, B. 31, 558. Beim Fintenen von 4.3 5. Trinitro-benzol in Stheriada Diazomethan Laure ontstakt sing Ven Eintragen von 1.3.5-Trinitro-benzol in ätherische Diazomethan-Lösung entsteht eine Verbindung C₁₀H₁₁O₆N₅ (S. 27) (Heinke, B. 31, 1396, 1398). Alkohol wird von Diazomethan kaum angegriffen (v. P., B. 28, 857). Phenole werden in ihre Methyläther übergeführt (v. P., B. Untersuchungen über den Ersatz der an Sauerstoff gebundenen Acetylgruppe durch die Methylgruppe bei der Einw. von Diazomethan: Herzig, Tichatscher, B. 39, 268, 1557. Diazomethan liefert mit Pikrylacetat in Äther die Verbindungen C11H11O2N2 (8.28) und $C_{11}H_{11}O_{e}N_{e}$ (8.28) (v. P., B. 33, 629, 631; vgl. Heinke, B. 31, 1396, 1400). Durch Einw. von Diazomethan auf Chloral in ather. Lösung unter Kühlung und darauffolgendes Abdestillieren des Äthers erhält man als Hauptprodukt $\gamma.\gamma.\gamma$ -Trichlor-propylenoxyd H₂C CH·CCl₂1) (Schlotterbeck, B. 42, 2561; vgl. Arndt, Eistert, B. 61 [1928], 1118; v. Auwers, B. 62 [1929], 1319; Arndt, Amende, Ender, M. 59 [1932], 202). Diazomethan reagiert mit Isovaleraldehyd in Äther unter Bildung von Methyl-isobutylketon; analog entsteht mit Önanthaldehyd Methyl-hexyl-keton, mit Benzaldehyd Acetophenon (SCHLO., B. 40, 479). Einw. von Diazomethan auf o-, m- und p-Nitro-benzaldehyd: H. MEYEB, M. 26, 1300; B. 40, 847; vgl. ARNDT, PARTALE, B. 60 [1927], 446; ARNDT, Eistert, Partale, B. 61 [1928], 1107; Arndt, Eistert, Ender, B. 62 [1929], 51; Arndt, AMENDE, ENDER, M. 59 [1932], 202, 211. Diazomethan reagiert mit Benzalaceton in Ather unter Bildung von 4 Phenyl 3(?) acetyl A2 pyrazolin (Syst. No. 3568) (Az., R. A. L. [5] 14 II, 231; G. 36 II, 53). Die Einw. von Diazomethan auf Dibenzalaceton liefert zwei isomere Verbindungen C₁₀H₁₈ON₄ (Syst. No. 4124) (Az., R. A. L. [5] 14 II, 233; G. 36 II, 55). Bei der Einw. von Diazomethan auf p-Chinon entsteht ein unbeständiges Produkt, das leicht der Eliw. von Diszoneghen auf p-Chinon einspent em undestehunges Fideling, das Berlin in ein Derivat eines Benzodipyrazols C₆H₆O₈N₄ (?) (Syst. No. 4139) übergeht (v. P., Seel, B. 32, 2295; vgl. Fieser, Peters, Am. Soc. 53 [1931], 4080). Diszomethan liefert mit p-Chinon-monoxim in Ather p-Chinon-monoxim-methyläther und N.N'-Bis-[4-oxy-phenyl]-glyoxaldiisoxim (Syst. No. 4620) (v. P., Seel, B. 31, 296). Mit p-Chinon-imid-oxim entsteht N.N'-Bis-[4-amino-phenyl]-glyoxaldiisoxim (v. P., Schmitz, B. 31, 295). Beim Behandeln von a-Naphthochinon mit äther. Diszomethan-Lösung und Kondon des Reaktionsprodukts mit Eisessig bis zur Lösung erhält man 5.6-Benzo-indazolchinon-(4.7) (Syst. No. 3594) (v. P., SEEL, B. 83, 2297; vgl. FIRSER, PETERS, Am. Soc. 53 [1931], 4081, 4088). Diazomethan führt Carbonsauren in ihre Methylester über (v. P., B. 28, 858; 31, 501; Herzig, Wenzel, M. 22, 229; H. MEYER, M. 25, 1193; 26, 1295). Cyanwasserstoff reagiert mit Diazomethan unter Bildung von Methylcarbylamin und Acetonitril (v. P., B. 28, 857; PERATONER, PALAZZO, R. A. L. [5] 16 II, 436, 510; G. 38 I, 107, 125). Bei der Einw. von Diazomethan auf Acrylsäuremethylester in Äther entsteht (nicht näher beschriebener) 48-Pyrazolin-carbonsäure-(3)methylester, der bei der Oxydation mit Brom und nachfolgender Verseifung Pyrazol-carbonsaure (3 bezw. 5) (Syst. No. 3643) liefert (v. P., Burkard, B. 83, 3595; vgl. v. Auwers, Cauer, A. 470 [1929], 287, 288, 297; v. Au., König, A. 496 [1932], 27, 267). Diazomethan reagiert mit Crotonsäuremethylester oder Isocrotonsäuremethylester unter Bildung von (nicht isoliertem) 4-Methyl-△²-pyrazolin-carbonsāure-(3)-methylester, der bei der Oxydation mit Brom in 4-Methyl-pyrazol-carbonsāure-(3 bezw. 5)-methylester (Syst. No. 3643) übergeht (v. P., Bu., B. 38, 3692; vgl. hierzu v. Au., CAu., A. 470 [1929], 287, 288, 300; v. Au., Kö., A. 486 [1932], 27, 33). Bei der Reaktion mit Zimtāuremethylester erhālt man 4-Phenyl-△²-pyrazolin-carbonsaure-(3)-methylester (Syst. No. 3646) (v. P., Bu., B. 88, 3595; vgl. v. Au., Cau., A. 470 [1929], 287, 288, 302; v. Au., Kö., A. 496 [1932], 27; v. Au., Unormace, B. 66 [1933], 1200). Mit Fumarsauredimethylester oder Maleinsauredimethylester entsteht

¹⁾ Ist in Bd. I, S. 655 als ,,1.1.1-Trichlor-propanon-(2)" beschrieben; über die Eigenschaften des wirklichen 1.1.1-Trichlor-propanons-(2) vgl. Ergw. Bd. I, S. 344; s. ferner ARKOT, AMENDE, ENDER, M. 59 [1932], 214.

4²-Pyrazolin-dicarbonsāure-(3.4)-dimethylester (Syst. No. 3666) (v. P., B. 27, 1890; v. P., Bu., B. 33, 3590; vgl. v. Au., Kö., A. 496 [1932], 28, 35, 45). Einw. von Diazomethan auf Citraconsauredimethylester und auf Mesaconsauredimethylester: v. P., Bu., B. 33, 3597; Citraconsauredimethylester und auf Mesaconsauredimethylester: v. P., Bu., B. 38, 3597; vgl. v. Au., Cau., A. 470 [1929], 291, 304; v. Au., Kö., A. 496 [1932], 35, 37, 46, 276. Diazomethan reagiert mit Dicyan in Ather bei —10° unter Bildung von 4-Cyan-1.2.3-triazol (Syst. No. 3899) und 2-Methyl-4-cyan-1.2.3-triazol (Peratoner, Azzarello, R. A. L. [5] 16 II, 238, 318, 321; G. 38 I, 84, 88); analog erfolgt die Reaktion mit Chlorcyan und Bromcyan unter Bildung von 4-Chlor- bezw. 4-Brom-2-methyl-1.2.3-triazol (Syst. No. 3798) (Tameuremilo, Milazzo, R. A. L. [5] 16 II, 418; G. 38 I, 101). Diazomethan liefert mit Cyansaure in Ather Methylisocyanat (Palazzo, Caraperlile, C. 1906 II, 1723; G. 37 I, 191), mit Rhodan wasserstoff Mathylisocyanat (Palazzo, Caraperlile, C. 1906 II, 1723; G. 37 I, 191), mit Rhodan entersesserstoff Mathylisocyanat (Palazzo, Caraperlile, C. 1906 II, 1723; G. 37 I, 191), mit Rhodan entersesserstoff Mathylisocyanat (Palazzo, Caraperlile, C. 1906 II, 1906 III, 1906 II wasserstoff Methylthiocyanat (Pa., Scelsi, G. 38 I, 667). Bei der Einw. auf Cyanamid entsteht Methylcyanamid, das sich beim Stehenlassen zu Trimethylisomelamin CH₃·N·C(:NH)·N·CH₃ (Syst. No. 3889) polymerisiert (Pa., Sce., G. 38 I, 676). Nitrourethan wird von Diazomethan quantitativ in N-Nitro-N-methyl-urethan übergeführt (HEINEE, B. 31, 1395, 1397). Bei der Einw. von Diazomethan auf Nitroharnstoff wurden Methylisocyanat, Methylnitramin, Dimethylnitramin und andere Produkte erhalten (Degner, v. Pecu-MANN, B. 30, 648; vgl. BACKER, R. 34 [1915], 191 Anm. 1). Diazomethan liefert mit Acetessigester β-Methoxy-crotonsäure-äthylester (Bd. III, S. 373) (v. P., B. 28, 1626). Beim Stehenlassen von Phenylsenföl mit äther. Diazomethan-Lösung erhält man 1.2.3-Thiodiazolon-(5)-anil (Syst. No. 4544) (v. P., Nold, B. 29, 2589, 2591; vgl. v. P., B. 28, 861). Beim Eintragen von 4-Nitroso-dimethylanilin in äther. Diazomethan-Lösung entstehen N.N'-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-glyoxaldiisoxim (Syst. No. 4620) und eine bei 224—225° schmelzende Verbindung (v. P., SCHMITZ, B. 31, 293). p Toluidin wird durch Diazomethan in Ather in Methylp-toluidin übergeführt (v. P., B. 28, 858). Durch Einw. von Diazomethan auf Phenylhydroxylamin in Äther entsteht N.N'-Methylen-bis-[N-phenyl-hydroxylamin] (Bd. XV, S. 7) neben etwas Anilin (Bamberger, Arch. Sci. phys. nat. Genève [4] 6, 387; C. 1898 II, 1013; Bam., TSCHIENER, B. 33, 955, 956). Diazomethan führt Nitroformaldehyd-phenylhydrazon in Benzolazo-isonitromethan-methyläther (Bd. XVI, S. 13) über (BAM., O. SCHMIDT, B. 34, 589); analog verläuft die Reaktion mit Nitroacetaldehyd-phenylhydrazon (Bam., B. 35, 589); analog verlautt die reaktion mit Nitroacetaidenyd-phenylnydrazon (Bam., B. 35, 54; Bam., Grob, B. 35, 67) und mit Phenylnitroformaldenyd-phenylhydrazon (Bam., B. 36, 90). Bei der Einw. von Diazomethan auf 4-Nitro-benzolisodiazohydroxyd bildet sich 4-Nitro-benzol-diazomethylather-(1) (Bd. XVI, S. 492) (Dr., v. P., B. 30, 647 Anm. 2). Diazomethan liefert mit Methylnitramin quantitativ Dimethylnitramin, mit Phenylnitramin dagegen fast ausschließlich Diazobenzolsäure-methyläther (Bd. XVI, S. 663) (Dr., v. P., B. 30, 647). Bei der Einw. auf Phenylnitrosohydroxylamin in äther. Lösung bei 0° bilden sich Phenylisonitrosohydroxylamin-methyläther (Bd. XVI, S. 669) und Azobenzol (Bam., Ekrander R. 20, 2412; Bam. R. 31, 576, 585). Diazomethan gibt mit gepriden 2-Methoxyl

(v. P., B. 28, 859). — Kork wird durch Diazomethan gebleicht und zerstört (v. P., B. 27, 1891).

Giftwirkung auf den menschlichen Organismus: v. Pechmann, B. 27, 1888; 28, 855; Bamberger, Renauld, B. 28, 1685.

CRANTZ, B. 29, 2412; BAM., B. 31, 576, 585). Diazomethan gibt mit α -Pyridon 2-Methoxy-pyridin (v. P., B. 28, 1624), mit γ -Pyridon vorwiegend N-Methyl- γ -pyridon neben etwas geringeren Mengen 4-Methoxy-pyridin (PERATONER, AZZARELLO, R. A. L. [5] 15 I, 141; H. MEYER, M. 26, 1314). Bei der Einw. auf Phthalimid entsteht N-Methyl-phthalimid

Bestimmung von Diazomethan: Man schüttelt 20 cm³ äther. Diazomethan-Lösung mit 20 cm³ wäßr. 0,1 n-Salzsäure und titriert nach beendigter Stickstoff-Entwicklung mit 0,1 n-Alkalilauge unter Anwendung von Phenolphthalein zurück: $CH_2N_2 + HCl = CH_2Cl + N_2$ (H. Meyer, M. 26, 1296). Die Titration mit äther. Jod-Lösung liefert zu niedrige Werte (Wegscheider, Geheinger, M. 24, 364; vgl. v. Pechmann, B. 27, 1890).

Verbindung $C_{10}H_{11}O_4N_8$. B. Beim Eintragen von 1.3.5-Trinitro-benzol in åther. Diazomethan-Lösung (Heinke, B. 81, 1396, 1398). — Tafeln (aus Essigsaure). F: 194—195° (Zers.). Löslich in Alkohol und Benzol, schwer löslich in Äther, Chloroform und Essigester, unlöslich in Wasser und Ligroin. — Zerfällt bei der Einw. von alkoh. Kalilauge in salpetrige Säure und eine Verbindung $C_{10}H_{10}O_4N_4$ (oder $C_{10}H_{10}O_4N_4$). Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

Verbindung $C_{10}H_{10}O_4N_4$ (oder $C_{10}H_{12}O_4N_4$). B. Bei der Einw. von alkoh. Kalilauge auf die Verbindung $C_{10}H_{11}O_4N_5$ (s. o.) (H., B. 31, 1398). — Tafeln (aus Alkohol oder Wasser). F: ca. 164—165°. Löslich in allen Lösungsmitteln. Bildet ein Kaliumsalz sowie krystallisierende Salze mit Mineralsäuren. — Wird beim Kochen mit Alkalien unter Rotfärbung zersetzt.

Verbindung C₂H₅O₆N₅Cl (oder C₂H₁₀O₆N₅Cl). B. Aus Pikrylchlorid und Diazomethan in Äther (H., B. 31, 1396, 1399). — Hellgelbe Nadeln (aus Essigsaure). F: 176—177°. Löslich

in Alkohol, Benzol, Essigester und Chloroform, unlöslich in Wasser und Ligroin. — Wird durch alkoh. Salzsaure in salpetrige Saure und eine Verbindung C.H.O.N.CI (oder C.H.O.N.CI)

gespalten. Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

Verbindung C₂H₂O₄N₄Cl (oder C₂H₃O₄N₄Cl). B. Bei der Einw. von alkoh. Salzsäure auf die Verbindung C₂H₃O₆N₅Cl (oder C₂H₁₆O₅N₅Cl) (H., B. 31, 1400). — Gelbliche Nadeln (aus Essigsäure oder Alkohol). F: 179—180°. Gibt mit Säuren und Basen Salze. — Bei der Einw. von Acetanhydrid und Natriumacetat entsteht ein Acetylderivat C11H2O2N4Cl

(oder $C_{11}H_{11}O_5N_4Cl$) (Nadeln; F: 156—157°).

Verbindung $C_{10}H_{11}O_4N_5$. B. Aus 2.4.6-Trinitro-toluol und Diazomethan in Ather (H., B. 31, 1396, 1399). — Gelbliche Nadeln (aus Essigaäure). F: 177°. — Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

Verbindung $C_{11}H_{11}O_2N_3$ ("Trimethylen-pikrylacetat"). B. Aus Pikrylacetat und Diazomethan in Ather, neben der Verbindung $C_{11}H_{11}O_2N_3$ (v. Pechmann, B. 33, 629, 631). — Nadeln (aus Alkohol). F: 140—141°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Verpufft beim Erhitzen oder beim Übergießen mit konz. Schwefelsäure. Liefert bei der Oxydation mit verd. Salpetersäure Oxalsäure. Beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure entsteht

Verbindung C₁₁H₁₁O₅N₅ (,,Pyrazolindimethylen-pikrylacetat"). B. Aus Pikrylacetat und Diazomethan in Ather, neben der Verbindung C₁₁H₁₁O₅N₅ (v. P., B. 33, 629; vgl. Henke, B. 31, 1396, 1400). — Hellgelbe, sechsseitige Prismen (aus Aceton). F: 144° (Zers.); sehr schwer löslich in Ather und Benzol, schwer in Alkohol, leichter in Aceton (v. P.). — Verpufft beim Erhitzen oder beim Übergießen mit konz. Schwefelsäure (v. P.). Beim Erwärmen mit verd. Salpetersäure entsteht Pyrazol-dicarbonsäure-(3.4 bezw. 4.5) (Syst. No. 3667) (v. P.). Liefert bei der Einw. von kalter konzentrierter Salzsäure, schneller beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure die Verbindung C₉H₃O₅N₄ (v. P.). Gibt die Liebermannsche Nitrosometriere (H.) reaktion (H.).

Verbindung C₀H₆O₅N₄. B. Aus der Verbindung C₁₁H₁₁O₆N₅ durch Einw. von kalter konzentrierter Salzsäure oder Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (v. P., B. 33, 630). — Prismen (aus Essigsaure). F: 239,5°. Löslich in Alkalien und Alkalicarbonat-Lösung mit vorübergehend gelber Farbe. — Gibt bei der Oxydation Pyrazol-dicarbonsaure-(3.4 bezw. 4.5).

Bisdiasomethan $C_2H_4N_4$. Vgl. hierzu 3-Amino-1.2.4-triazol $\begin{array}{c} HC \longrightarrow N \\ I \\ HN \cdot N : C \cdot NH_4 \end{array}$ bezw. desmotrope Formen, Syst. No. 3872.

Isobisdiazomethan $C_2H_4N_4$. Vgl. hierzu 4-Amino-1.2.4-triazol $HC \longrightarrow N \cdot NH_2$, Syst. No. 3798.

Diazomethandisulfonsäure $CH_2O_6N_2S_2=(HO_3S)_2C < \frac{N}{N}$ s. Syst. No. 3558 a.

- 2. Diazoāthan $C_3H_4N_2=CH_3\cdot HC {N\choose N}$. Zur Konstitution vgl. die Fußnote bei Diazomethan, S. 25. — B. Beim Erwärmen einer äther. Lösung von N-Nitroso-N-äthyl-urethan mit 25%, iger methylalkoholischer Kalilauge (v. Pechmann, B. 31, 2643; vgl. Peratoner, Spalling, G. 36 I, 15). — Verhält sich wie Diazomethan (v. P.). Über Diazoäthan als Athylierungsmittel vgl. z. B. Per., Sp., G. 36 I, 16; Per., Azzarello, R. A. L. [5] 15 I, 139.
- 3. Δ^2 -Pyrazolin $C_3H_0N_2=\frac{H_2C-CH}{H_2C\cdot NH\cdot N}^1$. B. Bei der Einw. von Hydrazinhydrat auf Acrolein in Åther (CURTUS, WIRSING, J. pr. [2] 50, 538). Beim Leiten von Åthylen durch eine äther. Lösung von Diazomethan unter Kühlung mit Kältegemisch (AZZARELLO, R. A. L. [5] 14 II, 285; G. 36 I, 619). — Farblose Flüssigkeit von schwach aminartigem, an Kakao erinnerndem Geruch (C., W.). Kp₇₆₈: 144°; flüchtig mit Wasser- und mit Äther-Dampf; mischbar mit Wasser und Alkohol; gibt mit Silbernitrat ein weißes Silbersalz (C., W.). — Färbt sich an der Luft unter Stickstoff-Entwicklung gelb; wird durch alkal. Kallumpermanganat-Lösung sofort oxydiert; durch Einw. von Brom in Chloroform erfolgt Oxydation zu Pyrazol (S. 39); reduziert FEHLINGsche Lösung auch beim Kochen nicht (C., W.). Beständig gegen Mineralsäuren; wird durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr

¹⁾ Zur Konstitution vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienene Arbeit von V. AUWERS, HEIMEE, A. 458, 186.

auf 100° nur zum geringen Teil unter Bildung von Hydrazinsalz zersetzt; spaltet beim Kochen mit konz. Alkaliaugen Ammoniak ab (C., W.). Beim Behandeln des salzsauren Salzes mit Benzoldiazoniumchlorid in Eisessig entsteht 4(?)-Phenylhydrazono- Δ^2 -pyrazolin (4(?)-Benzolazo- Δ^2 -pyrazolin) (Syst. No. 3559) (C., W.). — Die Salze färben auch in sehr verdünnter wäßriger Lösung Holz intensiv dunkelgelb (C., W.). — C₂H₄N₂ + HCl. Prismen. F: 130°; hygroskopisch; löslich in Wasser, sehwer löslich in kaltem, leicht in heißem Alkohol; aus der alkoh. Lösung durch Äther fällbar; wird in warmer wäßriger Lösung hydrolysiert (C., W.). — $2C_3H_4N_2+2$ HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu sehmelzen; auch beim Umkrystallisieren tritt Zersetzung ein (C., W.). — Pikrat $C_3H_4N_2+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 130° (C., W.).

Verbindung $C_{16}H_{20}N_4(?)$, dimeres N-Phenyl-pyrazolin(?). B. Das salzsaure Salz entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung von 1-Phenyl- Δ^2 -pyrazolin (Curtus, Wirsing, J. pr. [2] 50, 553). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 221°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ather, löslich in Alkohol, sehr leicht löslich in heißem Benzol. Die äther. Lösung ist gelb und zeigt blaue Fluorescenz. Löst sich in konz. Salzsäure mit tiefgrüner, im durchfallenden Licht purpurroter Farbe, in konz. Schwefelsäure mit kirschroter bis blauer, in Eisessig mit tiefkirschroter Farbe. — $C_{16}H_{20}N_4 + HCl(?)$. Farblose Nadeln (aus Äther). F: 175°. Sehr unbeständig; gibt an der Luft oder beim Kochen mit Wasser, Alkohol oder Benzol Chlorwasserstoff ab.

gefärbt (F., K.; vgl. Knorr, B. 26, 100).

1-o-Tolyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{10}H_{12}N_2 = \frac{H_1C-\cdotsCH}{H_2C\cdot N(C_0H_4\cdot CH_3)\cdot N}$. B. Aus o-Tolylhydrazin und Acrolein in Äther (Balbiano, G. 18, 371). — Bleibt bei —15° flüssig. Kp_{759,5}: 271° (korr.). D_0^* : 1,084. Sehr sohwer löslich in Alkohol und Äther. Wird aus der Lösung in rauchender Salzsäure durch Wasser gefällt. Wird durch Natrium und siedenden Alkohol zu N-o-Tolyltrimethylendiamin (Bd. XII, S. 827) reduziert.

1-p-Tolyl- Δ^8 -pyrazolin $C_{10}H_{18}N_2=\frac{H_2C-CH}{H_2C\cdot N(C_6H_4\cdot CH_9)\cdot N}$. B. Aus p-Tolylhydrazin und Acrolein in Äther (Balbiano, G. 18, 364). Bei der Reduktion von 1-p-Tolyl-pyrazol (S. 41) mit Natrium und siedendem Alkohol (B., G. 18, 365). — Tafeln (aus wasserhaltigem Alkohol). F: 60,5°. Kp₇₅₈: 281—282° (korr.). Etwas löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Petroläther. Wird aus der Lösung in rauchender Salzaäure durch Wasser gefällt. Bei der Einw. von Natrium und siedendem absolutem Alkohol erfolgt Reduktion zu N-p-Tolyl-trimethylendiamin (Bd. XII, S. 977).

 Δ^8 -Pyrasolin-carbonsäure-(1)-amid $C_4H_7ON_3 = \frac{H_3C}{H_1C\cdot N(CO\cdot NH_2)\cdot N}$. Die von Nef, A. 885, 211 so formulierte, durch Einw. von Acrolein auf die wäßr. Lösung von salzsaurem

A. 385, 211 so formulierte, durch Einw. von Acrolein auf die waßt. Losung von salzsaurem Semicarbazid und Kaliumcarbonat erhaltene Verbindung vom Schmelzpunkt 171° wurde von v. Auwers, Heine, A. 458 [1927], 194, 202 als Acrolein-semicarbazon CH₂: CH·CH: N·NH·CO·NH₂ erkannt.

x-Brom-[1-phenyl-8-brom-\$\Delta^2\$-pyrasolin], Dibrom-[1-phenyl-\$\Delta^2\$-pyrasolin] C. H. N. Br. B. Durch Behandeln von 1-Phenyl-\$\Delta^2\$-pyrazolin (E. FISCHER, KNOEVENAGEL, \$A. 239, 198) oder von 1-Phenyl-pyrazolidin (S. 2) (MICHAELIS, LAMPE, \$A. 274, 321) mit Brom in Chloroform. — Blättchen (aus Alkohol). F: 92—93°; sahr leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform, Ather und Eisessig, fast unlöslich in Wasser (F., KN.). — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Kalifauge Brom-[1-phenyl-3-athoxy-\$\Delta^2\$-pyrazolin] (Syst. No. 3505) (F., KN.). — Zeigt in verdünnter saurer Lösung mit Kaliumdichromat dieselbe Farbreaktion wie 1-Phenyl-\$\Delta^2\$-pyrazolin (F., KN.).

4. Stammkerne C₄H₈N₂.

- 1. 3-Methyl-Δ³-pyrazolin C₄H₈N₂ = H₂C·NH·N

 Freudenberg, Stoll, A. 440 [1924], 40, 44.— B. Beim Behandeln der methylalkoholischem Lösung von Methyl-β-chlerāthyl-keton mit wäßr. Hydrazinhydrat-Lösung (Maire, Bl. [4] 3, 278, 279). Bei der Einw. von Hydrazinhydrat auf Methylvinylketon (Blaise, M., C. r. 142, 216; M., Bl. [4] 3, 278).— Flüssigkeit von stark basischem Geruch. Kp₁₈: 56°; löslich in Wasser und allen organischen Lösungsmitteln; färbt sich an der Luft oder unter dem Einfluß von Oxydationsmitteln gelb; zersetzt sich in Berührung mit porösen Substanzen (M.).

 Pikrat C₄H₈N₃ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 153° (M.).
- 1-Phenyl-3-methyl-Δ²-pyrasolin C₁₀H₁₂N₂ = H₂C C·CH₂ H₂C·N(C₂H₅)·N

 von Phenylhydrazin auf Methyl-β-chlorāthyl-keton in Āther (Maire, Bl. [4] 3, 277, 278). Aus Methylvinylketon und Phenylhydrazin (Blaire, Mai., C. r. 142, 216; Mai., Bl. [4] 3, 277). Bei der Reduktion von 1·Phenyl·3·methyl·pyrazol (S. 51) (ACH, A. 253, 56; Knore, Duden, B. 26, 108), von 1·[4-Brom-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol (Micharlis, Schware, B. 33, 2614), von 1·Phenyl·5·āthoxy·3·methyl-pyrazol (Syst. No. 3506) (Knore, B. 28, 712) oder von 1·Phenyl·3·methyl-pyrazolidon-(5) (Syst. No. 3557) (Kn., D., B. 26, 106) mit Natrium und Alkohol. — Nadeln (aus Āther oder aus Āther + Petrolāther). F: 72—74° (Kn., D.), 73—75° (ACH), 76—77° (Mai.). Kp₇₅₇: 289° (korr.) (Kn., D.). Ziemlich leicht flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Alkohol, Āther und Benzol, ziemlich sehwer in Ligroin (ACH). — Gibt in saurer Lōsung bei der Einw. von Oxydationsmitteln wie Chromsäure, salpetrige Säure usw. eine aus Eisessig in Blättehen krystallisierende, schwach basische Verbindung C₂₀H₂₂N₄ vom Schmelzpunkt 275—278°, die sich in Mineralsäuren mit fuchsinroter Farbe löst (Kn., B. 26, 102).
- 8-Methyl- Δ^8 -pyrasolin-carbonasure-(1)-amid $C_5H_5ON_3=\frac{H_2C}{H_2C\cdot N(CO\cdot NH_2)\cdot N}$ B. Beim Kochen von Methyl- β -chlorathyl-keton-semicarbazon (Bd. III, S. 102) mit wäßr.
- Natriumscetat-Lösung (Blaise, Maire, C. r. 142, 216; M., Bl. [4] 8, 274). Nadeln (aus Essigester). F: 167°. Löslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Benzol und Essigester, sehwer in Äther-(M.).
- 3-Methyl- Δ^2 -pyrasolin-carbonsäure-(1)-anilid $C_{11}H_{13}ON_3 = H_1C C \cdot CH_3$. B. Aus 3-Methyl- Δ^2 -pyrasolin und Phenylisocyanat in Äther (Maire, Bl. [4] 3, 279). Tafeln (aus Essigester + Petroläther). F: 109°.
- 2. 5-Methyl-13-pyrazolin C₄H₈N₃ = $\frac{\text{H}_{5}\text{C}-\text{CH} \cdot \text{CH}_{3}}{\text{HC}: \text{N} \cdot \text{NH}}$. Zur Konstitution vgl. Freudenberg, Stoll, A. 440 [1924], 40, 44. B. Aus Crotonaldehyd und Hydrazinhydrat in alkoh. Lösung (v. Rothenburg, B. 27, 956; J. pr. [2] 52, 52). Das maleinsaure Salz entsteht bei der Einw. von Maleinsaure auf Acetaldazin (Bd. I, S. 609) in Alkohol (Curtus, Zinkeisen, J. pr. [2] 58, 327). 5-Methyl-13-pyrazolin entsteht auch beim Erhitzen von Crotonaldazin (Bd. I, S. 730) mit überschüssigem Hydrazinhydrat im Rohr auf 120° (Hladik, M. 24, 443). Öl. Siedet bei gewöhnlichem Druck unter teilweiser Zersetzung (v. R.). Kp₄₅: 73°; Kp₄₅: 68° (C., Z.). Mischbar mit Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform (C., Z.). Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung in der Wärme (C., Z.). Wird durch Kochen mit verd. Schwefelsäure nicht verändert (C., Z.). Gibt mit Benzoylchlorid in Äther ein bei 156° unter Zersetzung schmelzendes Be n zoylder i vat (C., Z.). Bildet in alkal. Lösung mit Toluoldiazoniumsulfat einen roten Azufarbstoff (C., Z.). Die salzsaure Lösung des 5-Methyl-13-pyrazolins färbt Holz intensiv gelb (C., Z.). Maleinsaures Salz C₄H₈N₂ + C₅H₄O₄. Nadeln (aus Alkohol). F: 134° (Zers.); leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol. schwerer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther (C., Z.).

Verbindung $C_{14}H_{34}N_4$. Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch und ebullioskopisch in Benzol bestimmt (Cubtus, Zinkeisen, J. pr. [2] 58, 331). — B. Entsteht neben wenig 5-Methyl- A^4 -pyrazolin beim Behandeln von maleinsaurem 5-Methyl- A^4 -pyrazolin mit Kalilauge (C., Z., J. pr. [2] 58, 328, 330). — Krystalle (aus Benzol). F: 140—141°. Kp₁₄: 205—210°. Leicht löalich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Wasser, Äther und Ligroin. — Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung in der Wärme. Nimmt in Chloroform-Lösung 6 Atome Brom auf. Die salzsaure Lösung wird durch salpetrige Säure gelb gefärbt und färbt Holz intensiv gelb. Gibt ein bei 140° unter Zersetzung schmelzendes Hydrochlorid und ein in Wasser und Alkohol leicht lösliches, in Äther unlösliches Pikrat vom Schmelzpunkt 142° (Zers.). Bildet in schwach alkal. Lösung mit Toluoldiazoniumsulfat einen roten Azofarbstoff.

1-Phenyl-5-methyl- A^2 -pyrazolin $C_{10}H_{12}N_2 = \frac{H_2C_{-}CH \cdot CH_2}{HC:N \cdot N \cdot C_0H_5}$. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf Crotonaldehyd oder Aldol (Bd. I, S. 824) in Ather und Destillation des öligen Reaktionsprodukts unter vermindertem Druck (Trener, M. 21, 1111, 1115; vgl. Wegschender, Späth, M. 31 [1910], 1025; v. Auwers, Kreuder, B. 58 [1925], 1975, 1978). — Öl. Kp₁₂: 130—132°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig (T.). — Verändert sich bald an der Luft; reduziert nicht Fehlingsche Lösung; beständig gegen heiße konzentrierte Salzaäure (T.). Liefert bei der Einw. von Brom in Chloroform eine Verbindung $C_{10}H_{12}N_2Br_2$ (s. u.) (T.). Gibt beim Erwärmen mit Benzaldehyd eine Verbindung $C_{10}H_{12}N_2$ (1-Phenyl-5-styryl- A^2 -pyrazolin oder 1-Phenyl-5-methyl-4-benzaldehyd cine Verbindung (T.). — Zeigt in saurer Lösung mit Eisenchlorid oder Kalium-dichromat die Knorrsche Farbreaktion (T.). — $C_{10}H_{12}N_2+HCl$. Plättchen. Leicht löslich in Wasser (T.).

Verbindung C₁₀H₁₈N₂Br₂. B. Bei der Einw. von Brom auf 1-Phenyl-5-methyl
4º-pyrazolin in Chloroform (TRENER, M. 21, 1116). — Krystalle (aus Alkohol). F: 198º.

Leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol, schwer in Chloroform, unlöslich in Eisessig.

Lichtempfindlich. Wird von konz. Säuren angegriffen unter Bildung einer rötlichen Lösung.

- 1-Phenyl-5-methyl- Δ^{3} -pyrasolin-bis-hydroxyäthylat $C_{14}H_{24}O_{2}N_{3}=H_{2}C$ — $CH\cdot CH_{3}$ — $CH\cdot CH_{3}$ — $C_{14}H_{22}N_{2}I_{3}$. B. Bei mehrtägiger Einw. von Äthyljodid auf 1-Phenyl-5-methyl- Δ^{3} -pyrazolin in der Kälte (Trener, M. 21, 1117). Farblose Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 230°, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Chloroform. Färbt sich am Licht bald violett.
- 5-Methyl- Λ^2 -pyrasolin-carbonsäure-(1)-amid $C_8H_9ON_2 = \frac{H_2C-CH\cdot CH_2}{HC:N\cdot N\cdot CO\cdot NH_2}$ Die von Neg, A. 335, 222 so formulierte, durch Einw. von Crotonaldehyd auf die wäßr. Lösung von salzsaurem Semicarbazid und Kaliumcarbonat erhaltene Verbindung vom Sohmelzpunkt 198° wurde von v. Auwers, Heiner, A. 458 [1927] 194, 203 als Crotonaldehyd-semicarbazon $CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$ erkannt.
- 3. N.N'-Āthenyl-āthylendiamin, 2-Methyl-1°-imidazolin, Lysidin C₄H₈N₂ = H₂C-N
 C·CH₃. B. Beim Destillieren von salzsaurem Äthylendiamin mit ca. 2 Mol Natriumscetat (Ladenburg, B. 27, 2952; Höchster Farbw., D. R. P. 78020; B. 28 Ref., 199). Aus Äthylen-bis-acetamid (Bd. IV, S. 253) bei längerem Erhitzen über den Schmelzpunkt, rascher beim Erhitzen im Chlorwasserstoffstrom (Hofmann, B. 21, 2333). Krystallinisch. F: 105°; Kp: 195—198° (L.); Kp₈₅: ca. 120° (Brühl, Ph. Ch. 22, 396). Zerfließlich (L.). Schr leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther (Hof.). Brechung in alkoh. Lösung: Brühl, Ph. Ch. 22, 396, 404. Stark basisch (L.). Bei der Destillation des Hydrochlorids bilden sich Ammoniak und Acetonitril (L., B. 28, 3069). Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf die wäßr. Lösung von Lysidin in Gegenwart von Kaliumcarbonat entsteht N-Acetyl-N.N'-dibenzoyl-äthylendiamin (Bd. IX, S. 262) (L., B. 28, 3068). Nachweis im Harn: L., B. 28, 3069. C₄H₂N₂ + HCl + AuCl₂. Nadeln. Viel schwerer löslich in Wasser als das Chloroplatinat (Hof.). C₄H₂N₂ + HCl + 3 HgCl₂. Prismen (aus Wasser). F: 162—163°; sehr schwer löslich in kaltem Wasser (L., B. 27, 2955). 2C₄H₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Prismen. Leicht löslich in Wasser (Hof.). Salz der d-Weinsäure C₄H₃N₂ + C₄H₄O₆. Prismen. Leicht löslich in Wasser (Hof.). Salz der d-Weinsäure C₄H₃N₂ + C₄H₄O₆. Prismen. Monoklin sphenoidisch (Haetmann, B. 27, 2955; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 609). Salz der Harnsäure (Syst. No. 4156). Prismen oder Tafeln. Triklin pinakoidal (Ha., B. 27, 2953; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 609). Löslich bei 18° in ca. 6 Tln. Wasser (L., B. 27, 2953). Therapeutische Wirkung: L., B. 27, 2955.

- 1.2 Dimethyl A^2 imidazolin $C_8H_{10}N_2 = \frac{H_2C N}{H_2C \cdot N(CH_2)}C \cdot CH_2$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Äthenyl-äthylendiamin mit Methyljodid in Methanol (Ladenburg, B. 27, 2957). Krystallinisch. F: 90°. $2C_8H_{10}N_3 + 2HCl + PtCl_4$.
- 2-Methyl- Δ^2 -imidasolin-thiocarbonsäure-(1)-anilid $C_{11}H_{12}N_3S=H_1C-N_1C\cdot CH_2$. B. Bei der Einw. von Phenylsenföl auf N.N'-Äthenyläthylendiamin in Alkohol (Dixon, Soc. 69, 34). Prismen (aus Alkohol). F: 173—174° (korr.). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser oder Alkohol.
- 2-Methyl- Δ^2 -imidazolin-thiocarbonsäure-(1)-o-toluidid $C_{12}H_{16}N_2S=H_2C-N$ C·CH₂. B. Bei der Einw. von o-Tolylsenföl auf N.N'-Äthenyläthylendiamin in Alkohol (D., Soc. 69, 35). Krystalle (aus Alkohol). F: 159—159,5° (korr.). Mäßig löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol.
- 4. N.N'-Methenyl-propylendiamin, 4 (bezw. 5)-Methyl- Δ^2 -imidazolin $C_4H_6N_3= {CH_3\cdot HC-N\choose H_2C\cdot NH}$ CH bezw. ${CH_4\cdot HC\cdot NH\choose H_2C-N}$ CH. B. Bei der Destillation von salzsaurem dl-Propylendiamin (Bd. IV, S. 257) mit ameisensaurem Natrium (Baumann, B. 28, 1179). $C_4H_6N_3+HCl+AuCl_3$. Gelbe Krystalle. F: 166—168°. Fast unlöslich in Wasser.
- 5. Stammkerne $C_5H_{10}N_2$.
 - 1. 3-Methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin $C_5H_{10}N_3 = \frac{H_2C \cdot C(CH_2): N}{H_2C CH_2 NH}$
- 1-Phenyl-3-methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin $C_{11}H_{14}N_2 = \frac{H_2C \cdot C(CH_3): N}{H_2C CH_2 N \cdot C_6H_5}$ B. Aus γ -Acetyl-propylalkohol und essigsaurem Phenylhydrazin in wäßr. Lösung (Lipp, B. 22, 1203). Rotbraunes, dickes Öl. Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft; leicht löslich in Äther, ziemlich leicht in Alkohol, sehr schwer in Wasser; sehr schwer löslich in verd. Essigsäure, leicht in Mineralsäuren, löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelgrüner Farbe (L.).
- 2. N.N'-Athenyl-trimethylendiamin, 2-Methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyrimidin $C_6H_{10}N_2=H_2C<\frac{CH_2}{CH_2}\cdot NH>C\cdot CH_3$. B. Neben N.N'-Diacetyl-trimethylendiamin und anderen Produkten beim Erhitzen von Trimethylendiamin-hydrochlorid mit frisch geschmolzenem Natriumacetat über 240° und nachfolgenden Destillieren des Reaktionsgemisches (HAGA, MAJIMA, B. 36, 334). Beim Erhitzen von N.N'-Diacetyl-trimethylendiamin im Chlorwasserstoffstrom (A. W. HOFMANN, B. 31, 2336). Krystallinisch. F: 72° bis 74°; Kp₁₃: 120—126° (HA., M.). $C_5H_{10}N_2 + HNO_3$. Krystalle (aus Wasser). F: 109° bis 110° (HA., M.). $C_5H_{10}N_2 + HCl + AuCl_3$. Nadeln (HA., M.). $2C_5H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Prismen. F: 206—207° (Zers.) (HA., M.). Leicht löslich in Wasser (HO.). Pikrat $C_6H_{10}N_3 + C_6H_2O_7N_3$. Gelbe Prismen. F: 152°. Sohwer löslich in kaltem Wasser (HA., M.). Oxalat $C_5H_{10}N_3 + C_5H_2O_4$. Hygroskopische Nadeln. F: 119° (HA., M.).
- 3. 3-Åthyt- Λ^2 -pyrazolin $C_5H_{10}N_2 = \frac{H_1C C \cdot C_2H_5}{H_1C \cdot NH \cdot N}$. B. Aus Åthyl- β -chlorāthyl-keton und Hydrazinhydrat in methylalkoholisch-wäßriger Lösung (MAIRE, Bl. [4] 8, 278). Durch Einw. von Hydrazinhydrat auf Åthyl-vinyl-keton (Blaise, M., C. r. 142, 217; M.). Kp₂₂: 76° (M.). Pikrat $C_5H_{10}N_2 + C_6H_2O_7N_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 117° (M.).
- F: 117° (M.).

 1-Phenyl-3-äthyl- Δ^2 -pyrasolin $C_{11}H_{14}N_2 = \frac{H_1C_1}{H_2C_1N(C_0H_5)\cdot N}$. B. Aus Äthyl-schloräthyl-keton und Phenylhydrazin in Äther (Marer, Bl. [4] 3, 277). Durch Einw. von Phenylhydrazin auf Äthyl-vinyl-keton (Blaise, M., C.r. 142, 217; M.). Erstarrt beim Abkühlen mit Methylchlorid zu Krystallen. Kp₆: 155° (M.).

- 3-Äthyl- Δ^{\sharp} -pyrasolin-carbonsäure-(1)-amid $C_{0}H_{11}ON_{3} = \frac{H_{2}C}{H_{2}C \cdot N(CO \cdot NH_{2}) \cdot N}$ B. Beim Kochen des Semicarbazons des Äthyl- $[\beta$ -chlor-āthyl]-ketons (Bd. III, S. 103) mit
- B. Beim Kochen des Semicarbazons des Äthyl- $[\beta$ -chlor-āthyl]-ketons (Bd. III, S. 103) mit Natriumacetat-Lösung (Blaise, Maire, C. r. 142, 216; M., Bl. [4] 3, 274). Krystalle (aus Benzol oder Essigester). F: 96° (M.). Pikrat. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 137° (M.).
- 3-Äthyl- Λ^2 -pyrasolin-carbonsäure-(1)-anilid $C_{12}H_{18}ON_3 = H_2C C \cdot C_2H_5$. B. Aus 3-Äthyl- Λ^2 -pyrasolin und Phenylisocyanat in Äther $H_2C \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_2H_3) \cdot N$. B. Aus 3-Äthyl- Λ^2 -pyrasolin und Phenylisocyanat in Äther (MAIRE, Bl. [4] 3, 280). Nadeln (aus Äther). F: 76°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Äther.
 - 4. 3.4-Dimethyl- Δ^2 -pyrazolin $C_8H_{10}N_2=\frac{CH_2\cdot HC C\cdot CH_3}{H_2C\cdot NH\cdot N}$ 1-Phenyl-3.4-dimethyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{11}H_{14}N_2=\frac{CH_3\cdot HC C\cdot CH_2}{H\cdot C\cdot N/C\cdot H\cdot N}$.
- 1-Phenyl-3.4-dimethyl- Δ^2 -pyrasolin $C_{11}H_{14}N_2 = \frac{CH_3 \cdot HC}{H_2C \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Bei der Reduktion von 1-Phenyl-5-chlor-3.4-dimethyl-pyrazol (S. 73) mit Natrium in Alkohol (MICHAELIS, VOSS, GREISS, B. 34, 1301). Bei der Reduktion von 1-Phenyl-5-methylmer-capto-3.4-dimethyl-pyrazol (Syst. No. 3508) mit Natrium in siedendem Alkohol oder Amyl-
 - $5. \quad \textbf{3.5-Dimethyl-} \Delta^2\text{-pyrazolin} \quad C_5H_{10}N_2 = \frac{H_2C--C\cdot CH_3}{CH_3\cdot H\dot{C}\cdot NH\cdot N}.$

alkohol (Michaelis, A. 331, 240). — Flüssig. Kp: 2800 (M.).

1-Phenyl-3.5-dimethyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{11}H_{16}N_2 = \frac{H_2C_{---}C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot H\dot{C} \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Austhylidersector durch Figur, was Phenylhydragin and home Solventure days the Wassenhoot

Äthylidenaceton durch Einw. von Phenylhydrazin und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad oder von überschüssigem Phenylhydrazin allein erst unter Kühlung, dann auf dem Wasserbad und Behandeln des Reaktionsprodukts mit konz. Schwefelsäure (Knors, B. 20, 1106). Bei der Reduktion von 1-Phenyl-3.5-dimethyl-pyrazol mit überschüssigem Natrium in siedendem Alkohol (K.). — Flüssigkeit. Riecht besonders in stark verdünnter wäßriger Lösung nach halbwelken Rosenblättern. Kp₇₆₆: ca. 290° (unter geringer Zersetzung). — Ist empfindlich gegen Oxydationsmittel.

- 6. 2-Åthyl- Δ^2 -imidazolin $C_5H_{10}N_2=\frac{H_2C-N}{H_2C\cdot NH}C\cdot C_2H_3$. B. Neben N.N'-Dipropionyl-äthylendiamin bei der Destillation von Äthylendiamin-hydrochlorid mit propionsaurem Natrium (Klingenstein, B. 28, 1173). Hygroskopische Krystallmasse. Kpg.: 144—148°. Leicht löslich in Chloroform. $C_5H_{10}N_2+HCl$. Zerfließliche Tafeln. $C_5H_{10}N_2+HBr$. Hygroskopisches Pulver. $C_5H_{10}N_2+HCl+AuCl_3$. Gelbe Krystalle. F: 171—172°. $C_5H_{10}N_2+HCl+5HgCl_2$. Krystalle (aus Wasser). F: 169—171°. $2C_5H_{10}N_2+2HCl+PtCl_4$. Gelbrote Prismen (aus Wasser). F: 198° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. Pikrat $C_5H_{10}N_2+C_6H_2O_7N_3$. Gelbe Krystalle. F: 134—136°.
- 7. N.N'-Āthenyl-propylendiamin, 2.4(bezw. 2.5)-Dimethyl- Δ^2 -imidazolin $C_8H_{10}N_2= \begin{array}{c} CH_8\cdot HC-N\\ H_1C\cdot NH \\ C\cdot CH_3 \end{array}$ bezw. $\begin{array}{c} CH_2\cdot HC\cdot NH\\ H_2\cdot C-N \\ \end{array}$ C:CH_3. B. Neben N.N'-Diacetyl-propylendiamin bei der Destillation von Propylendiamin-hydrochlorid mit Natriumacetat (Baumann, B. 28, 1177). Beim Erhitzen von N.N'-Diacetyl-propylendiamin im Chlorwasser-stoffstrom (A. W. Hofmann, B. 21, 2338). Hygroskopische Flüssigkeit. Kp₂₂: ca. 125°; leicht löslich in Wasser und anderen gebräuchlichen Lösungsmitteln (B.). Gibt mit Benzoyl-chlorid in alkal. Lösung ein Benzoylderivat vom Schmelzpunkt 197° (B.). $C_8H_{10}N_2 + HCl + AuCl_3$. Hellgelbe Blättchen (B.), Nadeln (H.). F: 175° (B.). $C_8H_{10}N_2 + HCl + 6\,HgCl_2$. Blättchen (aus Wasser). F: 176° (B.). $2C_8H_{10}N_2 + 2\,HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Blättchen (B.), Rhomben (H.). F: 197—198° (B.). Sehr leicht löslich in Wasser (H.). Pikrat $C_8H_{10}N_3 + C_9H_3O_7N_3$. Gelbe Säulen. F: 140° (B.).
 - 1-Phenyl-2.5-dimethyl- Δ^2 -imidasolin $C_{11}H_{14}N_2 = \frac{CH_2 \cdot HC \cdot N(C_0H_0)}{H_1C_0}C \cdot CH_3$. B.

Beim Erhitzen von Allylamin-hydrochlorid mit Acetanilid auf 220° (CLAYTON, B. 28, 1669). Beim Erhitzen von N-Allyl-acetamid (Bd. IV, S. 208) mit Anilin-hydrochlorid auf 180° (C.). — Angenehm ätherisch riechendes Öl. Kp₁₃: 133—134°. D°: 1,0564; D¹⁵: 1,0433. — $2C_{11}H_{14}N_{8} + 2HCl + PtCl_{4}$.

1-p-Tolyl-2.5-dimethyl- \triangle^2 -imidasolin $C_{12}H_{16}N_2 = CH_2 \cdot HC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_2) \cdot C \cdot CH_6$.

B. Beim Erhitzen von Allylamin-hydrochlorid mit Acet-p-toluidid auf 220° (CLAYTON, B. 28, 1669). Beim Erhitzen von N-Allyl-acetamid mit p-Toluidin-hydrochlorid auf 180° (C.). Öl. Kp₁₂: 145°.

- 6. Stammkerne CaH12N2.
- 1. N.N'-Athenyl-tetramethylendiamin $C_0H_{12}N_2 = \frac{H_2C-CH_2-N}{H_2C\cdot CH_2\cdot NH}C\cdot CH_3$. B. Neben N.N'-Diacetyl-tetramethylendiamin und anderen Produkten beim Erhitzen von Tetramethylendiamin-hydrochlorid mit Natriumscotat zum Schmelzen (Haga, Majna, B. 36, 338). — Sirup. Kp₁₂: cs. 220° . — $C_{\bullet}H_{12}N_{3} + HCl + AuCl_{2}$. Prismen (aus Wasser). F: 157°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_{\bullet}H_{12}N_{2} + 2HCl + PtCl_{4}$. Sehr leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_{\bullet}H_{12}N_{2} + C_{\bullet}H_{2}O_{7}N_{2}$. Prismen (aus Alkohol). F: 138°. Sehr leicht löslich in Alkohol). in Alkohol und Wasser.
- 2. 3-Propyl- Δ^2 -pyrazolin $C_0H_{12}N_2=\frac{H_2C-C\cdot CH_2\cdot C_2H_5}{H_2C\cdot NH\cdot N}$. B. Aus β -Chlorathyl-propyl-keton und Hydrazinhydrat in methylsikoholisch-wäßriger Lösung (MARE, Bl. [4] 3, 278). Durch Einw. von Hydrazinhydrat auf Propyl-vinyl-keton (BLAISE, M., C. r. 142, 216; M.). Kp₁₆: 82° (M.). Pikrat $C_0H_{12}N_2+C_0H_2O_2N_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 150° (M.).
- 1-Phenyl-3-propyl- \triangle^2 -pyrasolin $C_{12}H_{16}N_2 = \frac{H_2C}{H_2C \cdot N(C_6H_2) \cdot N}$ β -Chlorathyl-propyl-keton und Phenylhydrazin in Ather (MAIRE, Bl. [4] 3, 277). Durch Einw. von Phenylhydrazin auf Propyl-vinyl-keton (Blaise, M., C. r. 142, 216; M.). — Flüssigkeit. Kp₁₀: 162° (M.).
- 8-Propyl- Δ^2 -pyrasolin-carbonsäure-(1)-amid $C_7H_{12}ON_2 =$ $C \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen des Semicarbazons des [β -Chlor-athyl]. H,C----H₂C·N(CO·NH₂)·N . B. Belli Rochen des Semicaroazons des [p-chiof-achyr]-propyl-ketons (Bd. III, S. 103) mit Natriumacetat-Lösung (Blaise, Maire, C. r. 142, 216; M., Bl. [4] 3, 274). — Krystalle (aus Essigester). F: 108⁶ (M.).
- 8-Propyl- Δ^2 -pyrazolin-carbonsäure-(1)-anilid $C_{18}H_{17}ON_2 =$ - $C \cdot CH_2 \cdot C_2H_3$ B. Aus 3-Propyl-A2-pyrazolin und Phenylisocyanat $\mathbf{H}_{\mathbf{s}}\mathbf{C}\cdot\mathbf{N}(\mathbf{CO}\cdot\mathbf{NH}\cdot\mathbf{C}_{\mathbf{s}}\mathbf{H}_{\mathbf{s}})\cdot\mathbf{N}$ in Ather (Maire, Bl. [4] 3, 280). — Krystalle (aus Petrolather oder Ather). F: 55°.
 - 3. 3-Methyl-4-āthyl- Δ^2 -pyrazolin $C_6H_{18}N_8 = C_8H_6 \cdot HC C \cdot CH_3$ $H_8C \cdot NH \cdot N$ 1-Phenyl-3-methyl-4-āthyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{18}H_{16}N_8 = C_8H_5 \cdot HC C \cdot CH_8$ $H_8C \cdot NHC \cdot H \cdot NH$ $H_8C \cdot NHC \cdot H$
- 1-rnenyi-8-methyi-4-äthyi- Λ^{3} -pyrasolin $C_{12}H_{16}N_{3} = H_{3}C \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot N$ Durch Reduktion von 1-Phenyi-5-chlor-3-methyl-4-äthyl-pyrazol (8. 80) mit Natrium in alkoh. Lösung (Michaells, Voss, Greiss, B. 34, 1307). Hellgelbe Flüssigkeit. Kp: 294°. Gibt mit Kaljumdishamet in askentilenen I american in askentilenen I americ Gibt mit Kaliumdichromat in schwefelsaurer Lösung eine rote Färbung.
- 1-[x-Nitro-phenyl]-8-methyl-4- \ddot{a} -pyrazolin $C_{12}H_{15}O_{2}N_{2}$ = C·CH_a CaH · HC---
- B. Aus 1-Phenyl-3-methyl-4-athyl-42-pyrazolin und rau- $\mathbf{H_2C \cdot N(C_0H_4 \cdot NO_2) \cdot N}$ chender Salpetersaure (Michaelis, Voss, Greiss, B. 34, 1307). — Gelbe Nadeln. F: 121º.
- H_2C — $C(CH_2)_2$. B. Man versetzt 4. 3.5.5-Trimethyl- Δ^{s} -pyrazolin $C_{s}H_{1s}N_{2} = CH_{s} \cdot C \cdot N \cdot NH$ maleinsaures Hydrazin mit überschüssigem Aceton und zerlegt das erhaltene maleinsaure 3.5.5-Trimetbyl-1³-pyrazolin mit konz. Kalilauge (Сивтия, Förstebling, B. 27, 771; J. pr. [2] 51, 394, 396). Aus Dimethylketazin (Bd. I, S. 651) durch Einw. nicht elektrolytisch dissoziierter Säuren wie fester Maleinsäure (C., Fö., B. 27, 771), Bernsteinsäure, Weinsäure, Borsäure, Metaphosphorsäure, krystallisierter Orthophosphorsäure oder Chlorwasserstoff in Toluol (Frey, Ногмани, M. 22, 760). Beim Versetzen von Mesityloxyd (Bd. I, S. 736) mit Hydrazinhydrat und Aufbewahren des Reaktionsprodukts mit Äther und Bariumoxyd

(C., Wirsing, J. pr. [2] 50, 546). Beim Kochen von Mesitylnitrimin (Bd. I, S. 739) mit Zinkstaub in Wasser (Harries, A. 319, 233). Beim Kochen der durch Einw. von konz. Salzsäure auf Mesitylnitrimin entstehenden Verbindung C₆H₁₀ON₂Cl₂ (Bd. I, S. 739) mit Zinkstaub in Wasser (H., Gley, B. 32, 1337; H.). — Ol von pyrazolähnlichem Geruch (H.). Kp₁₄: 57—59° (C., Zinkeisen, J. pr. [2] 58, 316); Kp₂₀: 66—69° (C., W.); Kp₂₀: 67—70° (C., Fö., J. pr. [2] 51, 396); Kp₂₀: 63—64° (H.). D¹⁰: 0,907; D¹⁰: 0,903 (C., Z.). n¹/₁: 1,4615 (C., Z.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (C., W.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft (C., W.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Brenztraubensäure (C., Z.). Reduziert Fehlingsche Lösung beim Kochen schwach (H.). — C₆H₁₂N₂ + HCl. Prismen (aus Alkohol). F: 170° (Zers.) (C., W.; C., Fö., J. pr. [2] 51, 397), 176—177° (H.). — C₆H₁₂N₂ + HBr. B. Aus 3.5.5-Trimethyl-\(\delta^2\)-pyrazolin und Brom in Chloroform (C., Z.). Tafeln. F: 171°. Sublimiert oberhalb 200° unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, leicht in Chloroform, Benzol, Ligroin, Eisessig und Aceton, unlöslich in Äther. — C₆H₁₂N₂ + 2HgCl₂. Niederschlag. Schmilzt nicht bis 300° (C., W.). Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther. — 2C₆H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 186° (C., W.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather. — Pikrat C₆H₁₂N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 138° (C., W.). — Oxalat C₆H₁₂N₂ + C₄H₂O₄. B. Bei gelindem Erwärmen von 3.5.5-Trimethyl-\(\Delta^2\)-pyrazolin mit Maleinsäure (C., Fö., J. pr. [2] 51, 397). Nadeln (aus Alkohol) und Äther). F: 127°. Unlöslich in Ather, schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Wasser mit saurer Reaktion. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die heiße methylalkoholische Lösung erhält man 3.5.5-Trimethyl-\(\Delta^2\)-pyrazolin und Fumarsäuredimethylester.

1.3.5.5 - Tetramethyl - Δ^3 - pyrazolin $C_7H_{14}N_3=\frac{H_2C--C(CH_3)_2}{CH_3\cdot C:N\cdot N\cdot CH_3}$. — Hydrojodid $C_7H_{14}N_2+HI$. B. Aus 3.5.5-Trimethyl- Δ^3 -pyrazolin und Methyljodid (Curtus, Wirsing, J. pr. [2] 50, 549). Nadeln (aus Alkohol und Ather), Prismen (aus Alkohol). F: 154°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther.

- 1-Phenyl-3.5.5-trimethyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{12}H_{16}N_2 = \frac{H_2C C(CH_3)_2}{CH_3 \cdot C : N \cdot N \cdot C_6H_5}$. B. Aus Mesityloxyd und Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (E. FISCHER, KNOEVENAGEL, A. 239, 202). Hellgelbes Öl. Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Löst sich leicht in verd. Salzsäure. Die salzsaure Lösung wird durch Kalium-dichromat rotviolett. $2C_{12}H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Sehr sehwer löslich in Wasser.
- 1-Benzoyl-3.5.5-trimethyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{13}H_{16}ON_2 = \frac{H_2C C(CH_3)_2}{CH_3 \cdot C: N \cdot N \cdot CO \cdot C_6H_5}$. B. Aus 3.5.5-Trimethyl- Δ^2 -pyrazolin und Benzoylchlorid in Ather (Curtus, Wirsing, J. pr. [2] 50, 548). Nadeln (aus Alkohol). F: 236°.
- 3.5.5-Trimethyl-△³-pyrazolin-carbonsäure-(1)-amid C₇H₁₃ON₃ = H₂C—C(CH₃)₂. Diese Konstitution wurde von Locquin, Heilmann, Bl. [4] 45 CH₃·C:N·N·CO·NH₂. Diese Konstitution wurde von Locquin, Heilmann, Bl. [4] 45 [1929], 553 für die aus Mesityloxyd-semicarbazon erhaltene Verbindung C₁₇H₁₃ON₃ (Bd. III, S. 107) bewiesen.
- 5. 2-Propyl- Δ^2 -imidazolin $C_6H_{12}N_2=\frac{H_3C-N}{H_3C\cdot NH}$ C·CH₂·C₂H₅. B. Neben $\alpha.\beta$ -Bis-[butyrylamino]-āthan bei der Destillation von Äthylendiamin-hydrochlorid mit 2 Mol Natrium-butyrat (KLINGENSTEIN, B. 28, 1175). Hygroskopische Flüssigkeit. Erstarrt in der Kälte; Kp₂₃: 134—140° (K.). D₄¹¹: 0,9641 (Brühl, Ph. Ch. 22, 390). n_{α}^{tr} : 1,4838; n_{β}^{tr} : 1,4871; n_{γ}^{tr} : 1.5021 (B.). $C_6H_{12}N_2+HCl$. Außerst zerfließlich (K.). $C_6H_{12}N_2+HBr$. Hygroskopisch (K.). $C_6H_{12}N_2+HCl+AuCl_2$. F: 126—127°; schwer löslich in kaltem Wasser (K.). $C_6H_{12}N_2+HCl+FtCl_4$. Rote Prismen. F: 162—164°; leicht löslich in Wasser (K.). Pikrat $C_6H_{12}N_2+C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. F: 124—126° (K.).
- 6. 4(bezw. 5)-Methyl-2-āthyl- Λ^2 -imidazolin $C_6H_{12}N_2=CH_3\cdot HC-N$ $C_5H_6\cdot HC\cdot NH$ $C_6H_1\cdot HC\cdot NH$ $C_6H_1\cdot HC\cdot NH$ $C_6H_6\cdot NH$ C_6H

F: 125°. Sehr sehwer löslich in kaltem Wasser. — $C_0H_{19}N_3 + HCl + 5HgCl_3$. Tafeln. F: 172°. Sehwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_0H_{19}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Säulen. F: 188° (Zers.). — Pikrat $C_0H_{12}N_2 + C_0H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 132°.

7. 2.4.6 - Trimethyl - 1.4.5.6 - tetrahydro - pyrimidin $C_7H_{14}N_1=H_2C<\frac{CH(CH_3)-N}{CH(CH_3)\cdot NH}>C\cdot CH_3$.

- a) Höherschmelzende Form, trans(?)-Form. B. Beim Erhitzen der β -Form des 2.4-Diamino-pentan-hydrochlorids (Bd. IV, S. 268) mit geschmolzenem Natriumacetat (HARRIES, HAGA, B. 32, 1198). Nadeln oder Prismen. F: 102°. Sublimiert unter 20 mm Druck bei 60—80°. Schwer löslich in Äther. Ist sehr hygroskopisch. Erstarrt an der Luft zu einem Carbaminat. $C_7H_{14}N_2 + HNO_8$. Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 250° bis 251° (Zers.).
- b) Niedrigerschmelzende Form, cis(?)-Form. B. Beim Erhitzen der α-Form des 2.4-Diamino-pentan-hydrochlorids mit geschmolzenem Natriumscetat (HARRIES, HAGA, B. 32, 1194). Platten. F: ca. 73°. Kp₃₀: ca. 100°. Ist sehr hygroskopisch und zieht an der Luft begierig Kohlensäure an. C₂H₁₄N₂ + HNO₃. Prismen (aus Alkohol). F: 194°. Unlöslich in Äther.

8. Stammkerne $C_8H_{16}N_2$.

- 1. Stammkern $C_8H_{16}N_2=H_3C C(CH_3)_2 \cdot NH \cdot CH_2$. B. Bei der Einw. von Äthylendiaminhydrat auf Phoron (Bd. I, S. 751) oder Mesityloxyd (Bd. I, S. 736) in wäßr. Lösung (Guareschi, Atti Accad. Torino 29, 694; C. 1894 II, 198). Öl von intensivem Geruch. Raucht an der Luft. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Aceton und Äthylendiamin. $C_8H_{16}N_3+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Granatrote Krystalle (aus Wasser). F: 213—2140 (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Äther und Alkohol. $C_8H_{16}N_2+2HCNS+Pt(CNS)_4$. Rote Nadeln. F: 151—1520. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther.
- 2. 3-Methyl-6-isopropyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin $C_8H_{16}N_2 = H_1C C(CH_3) = N$ $H_2C \cdot CH[CH(CH_3)_3] \cdot NH$
- 1-Phenyl-3-methyl-6-isopropyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin $C_{14}H_{20}N_2 = H_1C C(CH_3) = N$ $H_2C \cdot CH[CH_2(CH_3)_2] \cdot N \cdot C_4H_5$ B. Beim Versetzen von 2-Methyl-hepten-(2)-on-(6) (Bd. I, S. 741) mit Phenylhydrazin und nachfolgenden Erhitzen des (nicht näher beschriebenen) Phenylhydrazons im Vakuum auf ca. 130° (Verley, Bl. [3] 17, 177). Beim Zugeben von Phenylhydrazin zu 2-Methyl-heptanol-(3)-on-(6) (Bd. I, S. 841) und Erhitzen des Reaktionsprodukts im Vakuum (V., Bl. [3] 17, 191). Gelbliches Öl. Kp₃₃: 192—193°; D°: 0,985; löslich in Säuren; oxydiert sich rasch an der Luft zu einer gelben, harzigen Masse (V., Bl. [3] 17, 178).
 - 3. 4.4-Dimethyl-5-isopropyl- Δ^2 -pyrazolin $C_8H_{16}N_2 = \frac{(CH_3)_2C CH \cdot CH(CH_3)_2}{HC \cdot N \cdot NH}$

B. Aus Isobutyraldazin (Bd. I, S. 674) durch Einw. von konz. Salzsäure, rauchender Jodwasserstoffsäure oder Maleinsäure (Franke, M. 20, 849, 858). — Öl von intensivem, an Campher und Ammoniak erinnerndem Geruch. Wird bei —20° nicht fest. Kp: 202,5° (korr.). Löslich in Säuren. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung unter Kühlung Diisopropylketon, eine Verbindung C₈H₁₄ON₂ [Krystalle; sublimiert bei gewöhnlicher Temperatur in Nadeln; Kp: 245°; löslich in Wasser, Alkohol und Äther], α-Oxyisobuttersäure, Isobuttersäure, Oxalsäure, Essigsäure, Aceton und andere Produkte. Wird durch Chromsäuregemisch und saure Kaliumpermanganat-Lösung vollständig zersetzt. Ist beständig gegen Reduktionsmittel, wie Natriumamalgam und Natrium in siedendem Alkohol. Addiert Brom und Äthyljodid. — C₈H₁₄N₂ + HCl. Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (F., M. 20, 858; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 584). F: 149,5° (korr.) (F., M. 20, 863). Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Ather (F., M. 19, 532). — C₈H₁₄N₂ + HI. Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Ather (F., M. 20, 859). — 2C₈H₁₆N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Gelber Niederschlag. F: 146° (Zers.) (F., M. 19, 533; 20, 853).

- 1-Acetyl-4.4-dimethyl-5-isopropyl- Δ^2 -pyrasolin $C_{10}H_{18}ON_2 = (CH_3)_3C$ — $CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 4.4-Dimethyl-5-isopropyl- Δ^2 -pyrazolin mit $HC: N \cdot N \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4.4-Dimethyl-5-isopropyl- Δ^2 -pyrazolin mit C-characteristic C-ch
- überschüssigem Essigsäureanhydrid (Franke, M. 20, 863). Öl. Kp₁₃: 120—125°.

 1-Benzoyl-4.4-dimethyl-5-isopropyl-△²-pyrazolin C₁₅H₂₀ON₂ =

(CH₃)₂C—CH·CH(CH₃)₂.

HC: N·N·CO·C₆H₅.

B. Aus 4.4-Dimethyl-5-isopropyl-△²-pyrazolin und Benzoylchlorid in 10% iger Natronlauge (Franke, M. 20, 864). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 70%.

4. 5-Methyl-3.5-diāthyl- Δ^2 -pyrazolin $C_8H_{16}N_2 = \frac{H_2C-C(CH_3)\cdot C_2H_5}{C_2H_5\cdot C:N\cdot NH}$. Beim Erwärmen von Methyläthylketazin mit Meleinsäure auf dem Wasserbad (Curtus, Zinkeisen, J. pr. [2] 58, 318). — Öl. Kp₁₄: 78—80°; Kp₂₀: 90—93°. D¹²: 0,898. — Gibt beim Aufbewahren an der Luft unter Stickstoff-Entwicklung eine Verbindung $C_8H_{14}O$ (vielleicht 3-Methyl-hepten-(3)-on-(5), Bd. I, S. 744).

9. $3-\alpha$ -Pyrrolidyl-piperidin, $2-\beta$ -Piperidyl-pyrrolidin, Norhexahydronicotin $C_0H_{10}N_2$, Formel I.

3-[N-Methyl- α -pyrrolidyl]-piperidin, 1-Methyl- $2-\beta$ -piperidyl-pyrrolidin, Hexahydronicotin $C_{10}H_{20}N_2$, Formel II. B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von Nicotin (S. 110) mit Natrium in Alkohol (BLAU, B. 26, 630, 1031; vgl. Liebrecht, B. 19, 2590; PINNER, B. 26, 768). — F: ca. 37°; Kp: 244,5—245,5° (korr.) (B.). — $C_{10}H_{20}N_2+2$ HCl. Zerfließlich (B.). — $C_{10}H_{20}N_2+2$ HCl. Zerfließlich (B.). — $C_{10}H_{20}N_2+2$ HCl. Xrystalle. F: 188—191° (Zers.);

H₂C — CH₃ H₂C — CH₃ H₂C — CH₃ H₂C — CH₃ H₂C — CH₃ H₂C — CH₃ CH — HC·NH·CH₃ H₂C · CH₃·CH — HC·N(CH₃)·CH₃ H₂C — CH₃—CH — HC·N(CH₃)·CH₃ H₂C · NH·CH₃ H₂C·N(NO)·CH₃ III.

sehr schwer löslich in Wasser (B.). — $C_{10}H_{20}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle. F: 226—228° (Zers.); sehr schwer löslich in Wasser (B.). — Pikrat $C_{10}H_{20}N_3 + 2C_6H_3O_7N_3$. Krystalle (aus Wasser). F: 201°; sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (B.).

N-Nitroso-hexahydronicotin C₁₀H₁₀ON₃, Formel III. B. Beim Erwärmen von Hexahydronicotin mit Kaliumnitrit in verd. Salzsäure (BLAU, B. 26, 1033). — Öl. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit alkal. Reaktion. — Gibt ein Chloroplatinat, das sich bei 150° bis 152° zersetzt, und ein Pikrat vom Schmelzpunkt 140°.

10. Stammkerne $C_{10}H_{20}N_2$.

- 1. 5. Methyl 3.5 dipropyl Δ^2 pyrazolin $C_{10}H_{20}N_2 = H_2C$ — $C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen von Methylpropylketazin (Bd. I, $C_2H_5 \cdot CH_2 \cdot C : N \cdot NH$ S. 677) mit Maleinsäure bei Gegenwart von etwas Alkohol auf dem Wasserbad (Curtus, Zinkeisen, J. pr. [2] 58, 322). Öl. Kp₁₄: 101—103°; Kp₂₀: 113—115°. D¹⁰: 0,888; D¹⁸: 0,884. n_p: 1,463. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Wasser. Ist beständig gegen siedende verdünnte Schwefelsäure.
- 2. Dipiperidyl (2.2'), $\alpha.\alpha Dipiperidyl C_{10}H_{20}N_2 = H_1C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Bei wiederholtem Behandeln von $\alpha.\alpha$ -Dipyridyl (8. 199) $H_1C \cdot NH \cdot CH_2 HC \cdot NH \cdot CH_3$. B. Bei wiederholtem Behandeln von $\alpha.\alpha$ -Dipyridyl (8. 199) mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol (Blau, M. 10, 383). Sehr hygroskopische, stark basische Masse. Kp: 259° (korr.). $C_{10}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2,5H_2O$. Nadeln und Tafeln.
- 1.1'-Dinitrosoderivat $C_{10}H_{10}O_{1}N_{4}=ON\cdot NC_{5}H_{9}\cdot C_{5}H_{9}\cdot NO$. B. Aus Dipiperidyl-(2.2') und Kaliumnitrit in verd. Schwefelsäure (Blau, M. 10, 386). Krystalle (aus Alkohol). F: 159°. Löslich in Äther.
- 3. Dipiperidyl (2.3'), α.β Dipiperidyl C₁₀H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von α.β-Dipyridyl (8. 200) mit Natrium und Alkohol (Blav, M. 18, 333). F: 68° bis 69°. Kp: 267—268° (korr.). Zieht an der Luft rasch Wasser

und Kohlensäure an. Reagiert stark alkalisch. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Äther. — $C_{10}H_{20}N_2+2HCl$. Krystalle. Schmilzt nicht bis 300° und sublimiert bei höherem Erhitzen. — $C_{10}H_{20}N_2+2HCl+2AuCl_3$. Hellgelbe Krystalle. F: 211—212°. — $C_{10}H_{20}N_2+2HCl+2H_2O$. Orangegelbe Krystalle (aus Wasser und einer Spur Salzsäure). F: 237—238°. Leicht löslich in Wasser. — Pikrat $C_{10}H_{20}N_2+2C_6H_3O_7N_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 215°.

- 1.1'-Dinitrosoderivat $C_{10}H_{18}O_2N_4 = ON \cdot NC_5H_9 \cdot C_5H_9N \cdot NO$. B. Aus Dipiperidyl-(2.3') und Kaliumnitrit in verd. Schwefelsäure (Blau, M. 13, 338). Krystalle (aus Äther + wenig Alkohol). F: 87,5—88,5°. Sehr schwer löslich in Wasser.
- 4. Dipiperidyl (4.4'), γ . γ -Dipiperidyl $C_{10}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von γ . γ -Dipyridyl mit Natrium in Isoamylalkohol (Ahrens, B. 24, 1479). Nadeln (aus Äther). F: ca. 160°. Zieht an der Luft Wasser und Kohlensäure an. Leicht löslich H_2 C— CH_2 H_2 C— CH_3 in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform. $C_{10}H_{20}N_2 + 2$ HCl + 2 AuCl₃. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 220°. Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: 226—227° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser. $C_{10}H_{20}N_2 + 2$ HCl + PtCl₄. Nadeln und Blättehen. Schmilzt nicht bis 285°.
- 1-Benzoyl-dipiperidyl-(4.4') $C_{17}H_{24}ON_3$, Formel I. B. Neben anderen Produkten aus N-Benzoyl-piperidin (Bd. XX, S. 46) und Natrium in Äther (Ahrens, B. 31, 2279). Dickes, gelbes Öl. Kp_{91} : 224°.

- 1.1'-Dibenzoyl-dipiperidyl-(4.4') C₂₄H₂₈O₂N₂, Formel II. B. Neben anderen Produkten aus N-Benzoyl-piperidin und Natrium in Äther (Ahrens, B. 31, 2279). Krystalle (aus verd. Alkohol).
- 1.1'-Dinitroso-dipiperidyl-(4.4') $C_{10}H_{18}O_2N_4=ON\cdot NC_5H_0\cdot C_5H_0N\cdot NO$. B. Aus Dipiperidyl-(4.4') und Natriumnitrit in Salzsäure (Ahrens, B. 24, 1479). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 141—143°.
- 11. 3.3'-Dimethyl-dipiperidyl-(4.4') $C_{12}H_{24}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3.3'-Dimethyl-dipyridyl-(4.4') (S. 204) mit Natrium (STORHR, WAGNER, J. pr. [2] 48, 14). Langsam krystallisierendes Öl. Kp: 299—300° H_2 C-CH2 H_3 C-CH2 (korr.). Zieht an der Luft rasch Wasser und Kohlensäure an. Leicht löslich in Alkohol und Ather; sehr leicht löslich in Wasser mit stark alkalischer Reaktion. $C_{12}H_{24}N_2 + 2$ HCl. Nadeln. Schmilzt nicht bis 290°. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. $C_{12}H_{24}N_2 + 2$ HI + CdI₂. Krystalle. F: 270—272°. Schwer löslich in Wasser. $C_{12}H_{24}N_2 + 2$ HCl. + 4 HgCl₂. Nadeln (aus Wasser). F: 210—211°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. $C_{12}H_{24}N_2 + 2$ HCl. + PtCl₄ + 2,5 H₂O. Rotgelbe Blättchen. F: 256—258°. Ziemlich leicht löslich in Wasser.
- 12. $\alpha.\gamma$ -Di- α -piperidyl-propan, Di- α -pipecolyl-methan $C_{13}H_{26}N_2=H_2C\cdot CH_2\cdot CH_2$ $H_3C\cdot CH_2\cdot CH_2$ B. Durch Reduktion von $\alpha.\gamma$ -Di- α -pyridyl-propan (S. 205) mit überschüssigem Natrium und Alkohol (LADENBURG, B. 21, 3101). Krystallinische Masse von schwachem, an Piperidin erinnerndem Geruch. F: 52—54°. Kp₂₆: 195°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in Äther und Benzol, sehr leicht in Alkohol. $C_{13}H_{26}N_2+2HCl$. Zerfließliche Nadeln.
- $αγ Bis [N methyl α piperidyl] propan, Bis [N methyl α pipecolyl] methan <math>C_{15}H_{30}N_1 = CH_3 \cdot NC_5H_5 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot C_5H_5N \cdot CH_2$. B. Neben α.γ Bis [N methyl α piperidyl]-propan-bis-jodmethylat beim Kochen von α.γ Di α piperidyl-propan mit Methyljodid in Methanol (Ladenburg, B. 21, 3102). $C_{15}H_{30}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 170—171°.
- Bis-hydroxymethylat $C_{17}H_{38}O_2N_2 = (HO)(CH_3)_2NC_5H_9 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C_5H_9N(CH_3)_1 \cdot OH.$ Dijodid $C_{17}H_{38}N_3I_3$. B. s. bei $\alpha.\gamma$ -Bis-[N-methyl- α -piperidyl]-propan. Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser (LADENBURG, B. 21, 3102).

13. Stammkerne $C_{18}H_{32}N_2$.

1. 5 - Methyl - 3.5 - di - n - hexyl - Δ^2 - pyrazolin $C_{16}H_{32}N_2 = H_2C - C(CH_2) \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_2$. B. In geringer Menge aus Methyl-n-hexyl-ketazin

CH₃ [CH₃] C:N·NH (Bd. I, S. 705) beim Erwärmen mit Maleinsäure in Gegenwart von etwas Alkohol auf dem Wasserbad (Curtius, Zinkrisen, J. pr. [2] 58, 324). — Gelbes Öl. Wurde nicht rein erhalten.

2. 4.6.6.4'.6'.6'- Hexamethyl-dipiperidyl-(3.3') $C_{16}H_{32}N_2 = H_1C \cdot CH(CH_1) \cdot CH - HC \cdot CH(CH_1) \cdot CH_1$

H₂C·CH(CH₃)·CH—HC·CH(CH₂)·CH₃ $(CH₃)_{2}^{+}C - NH - CH₃ H₂C - NH - C(CH₂)₃$ Reduktion von 6-Oxo-2.2.4-trimethyl-5-cyan-1.2.3.6-tetrahydro-pyridin (Bd. XXII, S. 296) mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol (Issoglio, Atti Accad. Torino 43, 1111; C. 1908 II, 1444). — Dickes Ol. Kp₇₄₅: 266—267°. D¹⁵: 0,869. Sehr leicht löslich in Ather, löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{16}H_{32}N_3 + 2$ HCl + 2 AuCl₃. Blättchen. F: 183—184°. — $C_{16}H_{32}N_3 + 2$ HCl + HgCl₃. Prismen. F: 270° (Zers.). — $C_{16}H_{32}N_3 + 2$ HCl + PtCl₄ + 3 H₂O. Gelbe Blättchen. F: 262° (Zers.). — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 230°.

1.4.6.6.4'.6'.6'-Heptamethyl-dipiperidyl-(3.3')-hydroxymethylat $C_{19}H_{12}ON_9 = HNC_5H_6(CH_2)_3\cdot C_5H_6(CH_2)_2N(CH_3)_3\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus 4.6.6.4'.6'.6'-Hexamethyl-dipiperidyl-(3.3') und 2 Mol Methyljodid in Methanol auf dem Wasserbad (Issoglio, Atti Accad. Torino 43, 1114; C. 1908 II, 1444). — Jodid $C_{18}H_{37}N_3\cdot I$. Sirupöses Öl. Löslich in Wasser, Alkohol, Methanol, Benzol und Aceton, unlöslich in Ather. Liefert mit feuchtem Silbarend die freie Respective of the Accade Collaboration Fig. 2446 Silberoxyd die freie Base. — C₁₈H₂₇N₂·Cl+HCl+PtCl₄. Gelbliche Blättchen. F: 214°.

1.4.6.6.1'.4'.6'.6'-Oktamethyl-dipiperidyl-(8.3')-bis-hydroxymethylat $C_{20}H_{44}O_2N_3$ —(HO)(CH₂)₂NC₂H₄(CH₃)₂N(CH₄)₂N(CH₄)₃-OH. B. Das Dijodid entsteht beim Erhitzen von 4.6.6.4'.6'.6'-Hexamethyl-dipiperidyl-(3.3') mit 4 Mol Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (Issocial, Atti Accad. Torino 43, 1116; C. 1908 II, 1444). — Dijodid $C_{30}H_{42}N_2I_3$. Blättchen (aus Methanol). F: 236—237°. Löslich in Wasser, Alkohol, Methanol, Aceton, and the state of the unlöslich in Äther. Liefert mit feuchtem Silberoxyd die freie Base. — C₂₀H₄₂N₃Cl₂ + PtCl₄. Gelbe Blättchen. F: 227—228°.

C. Stammkerne $C_n H_{2n-2} N_2$.

1. Stammkerne C₃H₄N₂.

1. Pyrazol $C_3H_4N_3 = \frac{HC - CH}{\parallel c \parallel c \parallel} \cdot \frac{3}{\parallel}$.

Literatur: G. Cohn, Tabellarische Übersicht der Pyrazolderivate [Braunschweig 1897];
J. Schmidt, Über die Pyrazolgruppe (Ahrenssche Sammlung chemischer und chemischtechnischer Vorträge, Bd. IV [Stuttgart 1899], S. 115).

Das Molekulargewicht wurde vaporimetrisch bestimmt (Buchner, B. 22, 2165).

Paire Vocherschaft und die Abertage von der Schweider und

B. Beim Kochen von Propargylaldehyd-diäthylacetal mit wäßr. Hydrazinsulfat-Lösung (CLAISEN, B. 86, 3666). Entsteht in geringer Menge bei Einw. von Epichlorhydrin auf Hydrazinhydrat und Erwärmen des Reaktionsprodukts (vielleicht H₂C CH·CH₂·NH·NH₂) mit Zinkchlorid auf dem Wasserbad (Balbiano, G. 20, 462; B. 23, 1105). Bei der Addition von Diazomethan an Acetylen in eisgekühlter ätherischer Lösung (v. Prchmann, B. 31, 2950; vgl. Mazzara, Borgo, R. A. L. [5] 15 I, 705; G. 36 II, 350). Durch Einw. von Brom auf A³-Pyrazolin in Chloroform (Cuettus, Wirsing, J. pr. [2] 50, 544). Beim Erhitzen von Pyrazol-carbonsäure-(3 bezw. 5) (Syst. No. 3643) (Knorr, D. R. P. 74619; Frdl. 3, 938; K., Macdonald, A. 279, 231; v. Rothenburg, B. 27, 956; J. pr. [2] 52, 46; Buchner, Hachumian, B. 35, 42). Beim Erhitzen des Silbersalzes der A³-Pyrazolin-dicarbonsäure-(3.5) (Syst. No. 3666) im Kohlendiovyd-Strom (Bu. Papenduck A. 273, 237). Beim Erhitzen (Syst. No. 3666) im Kohlendioxyd-Strom (Bu., Papendieck, A. 273, 237). Beim Erhitzen von Pyrazol-dicarbonsäure-(3.4 bezw. 4.5) (Syst. No. 3667) über den Schmelzpunkt (v. Pechmann, Seel, B. 32, 2300). Bei der Destillation von Pyrazol-dicarbonsäure-(3.5) (Syst. No. 3667) (Marchetti, G. 22 II, 362; Knorr, D. R. P. 74619; Frdl. 3, 939). Beim Erhitzen des Silbersalzes der Pyrazol-dicarbonsäure-(3.5) im Kohlendioxyd-Strom (Bu., Papendieck, A. 278, 251). Beim Erhitzen des Silbersalzes der Δ^3 -Pyrazolin-tricarbonsäure-(3.4.5) (Syst. No. 3687) im Kohlendioxyd-Strom (Bu., Witter, A. 273, 244). Bei allmählichem Erhitzen von Pyrazol-tricarbonsäure-(3.4.5) (Syst. No. 3687) auf 230—240° (Buchner, B. 22, 846; Bu., Ferrace, A. 273, 253; Bu., v. d. Heide, B. 34, 348). — Nadeln oder Prismen (aus Ligroin).

Besitzt pyridinähnlichen Geruch und bitteren Geschmack (Bu., F., A. 273, 257). F: 69—70° (Bu., B. 22, 2165), 69,5—70° (Ba., G. 20, 463; B. 23, 1106). Kp₇₅,: 186—188° (Ba., G. 20, 463; B. 23, 1106); Kp₇₁₅: 184—185° (Bu., B. 22, 2165). Verdampft im Vakuum; sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Åther und Benzol (Bu., B. 22, 846). Kryoskopisches Verhalten in Benzol: Bu., B. 22, 846. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° (berechnet aus der durch Verseifung von Åthylformiat bestimmten Hydrolysenkonstante des Hydrochlorids): 3,0×10⁻¹³ (Dedichen, B. 39, 1845). Die wäßr. Lösung reagiert neutral (Bu., B. 22, 2165). — Versetzt man eine wäßr. Pyrazol-Lösung mit Quecksilberchlorid, so entsteht eine in Alkohol und siedendem Wasser unlösliche, in Salzsäure leicht lösliche Verbindung C₃H₃N₃ClHg = C₃H₃N₃(HgCl) (Bu., F., A. 273, 260). — AgC₃H₃N₃. Niederschlag. Schwer löslich in Wasser (Bu., B. 22, 2166). — C₃H₄N₃ + HCl. Hygroskopische Nadeln. Erweicht bei 94° und schmilzt bei 104° (Bu., F., A. 273, 257). — 2C₃H₄N₃ + H₃SO₄. Krystalle (aus Alkohol). F: 134°; sehr leicht löslich in Wasser (Bu., F., A. 273, 258). — C₂H₄N₃ + HNO₅. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in die äther. Lösung von Pyrazol (Bu., F., A. 273, 258). Nadeln. F: 148°. — C₂H₄N₃ + HCl + AuCl₃. Gelber, krystallinischer Niederschlag (Bu., F., A. 273, 259). — 2C₃H₄N₃ + PtCl₄. B. Durch Kochen von Pyrazol mit Natrium-chloroplatinat in wäßr. Lösung oder durch Kochen von wasserfreiem Pyrazolchloroplatinat mit Wasser (Ba., R. A. L. [5] 1 II, 367). Hellgelbes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 230° bis 240°. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol und Benzol. — 2C₃H₄N₃ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. B. Aus Pyrazol und Platinchlorid in salzsaurer Lösung (Ba., G. 20, 463; B. 23, 1106). Gelbrote Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol. Wird bei 100° krystallwasserfrei. Geht beim Erhitzen auf 200—210° in die Verbindung C₄H₆N₄Cl₂Pt = (C₃H₆N₃)₂PtCl₂ [hellgelbes Pulver; zerfällt bei stärkerem

1-Methyl-pyrazol $C_4H_6N_3=\frac{HC----CH}{HC\cdot N(CH_3)\cdot N}$. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Pyrazolsilber und Methyljodid in Äther im Rohr auf 120° (Buchner, B. 22, 2166; B., Fritsch, A. 273, 261). Bei der trocknen Destillation von 1.2-Dimethyl-pyrazoliumjodid (Dedichen, B. 39, 1846). — Öl von pyridinähnlichem Geruch. Kp: 126—127° (Knorr, B. 28, 716), 127° (D.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° (berechnet aus der durch Verseifung von Äthylformiat bestimmten Hydrolysenkonstante des Hydrochlorids): 1,1×10⁻¹² (D.). — $2C_4H_6N_3+2HCl+PtCl_4$ (bei 100°). Orangerote Prismen. F: 196—198° (Zers.) (B., F.).

(Zers.) (B., F.).

1.2 - Dimethyl - pyrasoliumhydroxyd $C_5H_{10}ON_3 = \frac{HC - CH}{HC \cdot N(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot OH}$ Jodid $C_5H_9N_2$: I. B. Beim Erhitzen von 1 Mol Pyrazol mit 2 Mol Methyljodid in Äther auf 120° (Buchner, Fritsch, A. 273, 262), auf 120—130° (Dedichen, B. 39, 1846). Prismen (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Johnsen, C. 1907 I, 1587; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 574). F: 190° (B., F.; D.). Liefert beim Kochen mit Kalilauge N.N'-Dimethyl-hydrazin, Ameisensäure und eine Base $C_4H_{10}N_3$ (Knorr, Köhler, B. 39, 3258).

1-Phenyl-pyrazol C₈H₈N₂ = HC—CH
HC·N(C₄H₅)·N
B. Man kooht 1 Mol β.γ-Dichlorpropylalkohol mit 3 Mol Phenylhydrazin in Benzol, erhitzt nach Entfernung des ausgeschiedenen Ammoniumchlorids und Verjagen des Benzols auf 120—123° und destilliert mit verd.
Schwefelsäure (Alvisi, G. 22 I, 161). Entsteht in ähnlicher Weise auch aus symm. Dichlorisopropylalkohol und Phenylhydrazin oder aus 1.2.3-Tribrom-propan und Phenylhydrazin
(Alvisi, G. 22 I, 159, 165). Beim Kochen von Propargylaldehyd-diāthylacetal mit salzsaurem
Phenylhydrazin (Claisen, B. 36, 3666). Man kocht Epichlorhydrin mit Phenylhydrazin
in Benzol-Lösung und destilliert das mit Schwefelsäure angesäuerte Reaktionsprodukt im
Dampfstrom (Balbiano, G. 17, 177; 18, 356; 19, 128; vgl. Gerhard, B. 24, 352). Durch
Reduktion von 1-Phenyl-pyrazolon-(5) mit Phosphortribromid und gelbem Phosphor im Rohr
bei 215—225° (Stoermer, Martinsen, A. 362, 333). Bei längerem Kochen von 1-Phenylpyrazol-dicarbonsäure-(4.5) (Syst. No. 3667) (Claisen, A. 295, 320) oder von 1-Phenylpyrazol-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3643) (Knorr, A. 295, 320). — Goldgelbes
Ol. Erstarrt im Kältegemisch zu Nadeln, die bei 11—11,5° schmelzen; Kp_{765,4}: 246,5° (korr.)
(B., G. 18, 357, 375); Kp₇₅₇: 246—247° (korr.) (K., L.). D₀:: 1,1138; D₁₆:: 1,1125¹); D₆: 1,045¹

¹⁾ Hier muß ein Druckfehler im Original vorliegen.

(B., G. 18, 357). Löslich in Alkohol und Äther (B., G. 17, 178), schwer löslich in warmem, unlöslich in kaltem Wasser (B., G. 18, 357). Kryoskopisches Verhalten in Diphenyl und in Naphthalin: Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 396. Wird aus der Lösung in rauchender Salzsäure durch Wasser unverändert wieder ausgefällt (B., G. 17, 179). — Wird von Natrium und siedendem absolutem Alkohol zu 1-Phenyl-A²-pyrazolin (S. 29) und N-Phenyl-trimethylen-diamin reduziert (B., G. 18, 358; 19, 689). — Chloroaurat. Goldgelbe Nadeln (aus alkoholhaltiger, konzentrierter Salzsäure). F: 180,5—181,5° (Sr., M.). — 2C₂H₃N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Rotgelbe Prismen (aus Wasser) (B., G. 17, 179; 18, 357). Wird beim Erhitzen auf 100—110° krystallwasserfrei; geht beim Erhitzen auf 150—160° in die Verbindung (C₂H₂N₂).PtCl₂ (s. u.) über (B., R. A. L. [4] 7 II, 27).

Verbindung C₁₆H₁₆N₄Cl₂Pt = (C₂H₂N₂).PtCl₃. B. Beim Erhitzen des Platinsalzes des 1-Phenyl-pyrazols 2C₂H₆N₄+2HCl+PtCl₄+2H₂O auf 150—160° (B., R. A. L. [4] 7 II, 27). Beim Kochen von 1 Mol Natriumchloroplatinat Na₂PtCl₆, gelöst in Wasser, mit 2 Mol 1-Phenyl-pyrazol (B., R. A. L. [4] 7 II, 31). — Hellgelbes Pulver. Unlöslich in kaltem Wasser, sehr schwer löslich in siedendem starkem Alkohol (B., R. A. L. [4] 7 II, 27). — Wird durch Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 100° nicht verändert (B., R. A. L. [4] 7 II, 27). (B., G. 18, 357). Löslich in Alkohol und Ather (B., G. 17, 178), schwer löslich in warmen,

durch Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 100° nicht verändert (B., R. A. L. [4] 7 II, 27). Durch anhaltendes Erwärmen mit Königswasser auf 100° entsteht eine Verbindung C₁₈H₆N₄Cl₁₀Pt = (C₂H₂N₃Cl₄)₂PtCl₂; beim Erhitzen mit Schwefelwasserstoffwasser auf 100° wird 1-Phenyl-pyrazol zurückgebildet (B., R. A. L. [5] 1 II, 371, 373).

 $\textbf{2-Methyl-1-phenyl-pyrasoliumhydroxyd} \ \, \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{12}\textbf{ON}_2 = \frac{\textbf{HC}----\textbf{CH}}{\textbf{HC}\cdot\textbf{N}(\textbf{C}_0\textbf{H}_5)\cdot\textbf{N}(\textbf{CH}_2)\cdot\textbf{OH}}$

bezw. HC:N(C₆H₅)(OH)·N·CH₃. — Jodid C₁₀H₁₁N₃·I. B. Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von 1-Phenyl-pyrazol und Methyljodid im Rohr auf 100° (Balbiano, Marchetti, G. 23 I, 486). Blätter (aus Wasser). F: 478—479° (Zers.); leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (B., M.). Beim Erhitzen auf 240—300° entsteht 1-Phenyl-4-methyl-pyrazol (S. 65) (B., M.). Beim Behandeln mit heißer 50°/₀iger Kalilauge, durch die gleichzeitig Wasserdampf und Stickstoff geleitet werden, erhält man N-Methyl-N'-phenyl-hydrazin (Knorr, Weidel, B. 42, 3523).

(KNORE, WEIDEL, B. 428, 3022).

2 - Äthyl - 1 - phenyl - pyrasoliumhydroxyd $C_{11}H_{14}ON_2 = HC - CH + HC \cdot N(C_8H_5) \cdot N(C_2H_5) \cdot OH$ bezw. HC:N(C₀H₅)(OH)·N·C₂H₅. — Jodid C₁₁H₁₈N₂·I. B. Bei Einw. von Athyljodid auf 1-Phenyl-pyrazol bei 100° (Balbiano, G. 17, 179). Prismen (aus Wasser). F: 116—117°; schwer Kelich in Alkohol, unlöslich in Ather (B.). Liefert bei der Behandlung mit heißer 50°/eiger Kalilauge, durch die gleichzeitig Wasserdampf und Stickstoff geleitet werden, N-Athyl-N'-phenyl-hydrazin (Knorr, Weidel, B. 42, 3528).

 $\textbf{1-o-Tolyl-pyrasol} \ \, C_{10}H_{10}N_2 = \frac{HC}{HC \cdot N(C_0H_4 \cdot CH_2) \cdot N} \cdot \quad B. \quad \text{Man kocht 1 Mol Epi-}$ chlorhydrin mit 2 Mol o-Tolylhydrazin in Benzol mehrere Stunden, destilliert das Benzol ab, erhitzt den Rückstand auf 140-150° und destilliert im Dampfstrom (Balbiano, G. 18, 308). — Gelbliches Öl. Erstarrt noch nicht bei -10° ; $K_{754,1}$: $246,5^\circ$ (korr.); D_0° : 1,0868; D_0° : 1,0746; D_0° : 1,0753; D_0° : 0,9984 (B., G. 18, 369). — Wird beim Kochen mit Natrium und Alkohol nicht verändert (B., G. 18, 370). — $2C_{10}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbrote Prismen. F: 200—201° (Zers.); schwer löslich in kaltem Wasser (B., G. 18, 369). Geht beim Erhitzen auf 160—170° in die Verbindung $C_{20}H_{10}N_2 + Cl_4Pt = (C_{10}H_0N_2)PtCl_4$ [heligelbes Pulver; unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in siedendem Alkohol] über (B., R. A. L. [4] 7 II, 27).

2-Äthyl-1-o-tolyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2 = \frac{HC}{HC \cdot N(C_4H_4 \cdot CH_2) \cdot N(C_2H_4) \cdot OH}$ bezw. $\frac{HC}{HC:N(C_0H_4\cdot CH_3)(OH)\cdot N\cdot C_2H_4}$. — Jodid $C_{12}H_{12}N_2\cdot I$. Nadeln (aus Wasser). F: 98° bis 100° (B., G. 18, 370). Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther.

 $\begin{array}{c} \textbf{1-p-Tolyl-pyrazol} & C_{10}\textbf{H}_{10}\textbf{N}_{3} = \frac{\textbf{HC} - \textbf{CH}}{\textbf{HC} \cdot \textbf{N}(\textbf{C}_{0}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{CH}_{3}) \cdot \textbf{N}} \,. \quad B. \quad \text{Analog 1-o-Tolyl-pyrazol} \\ \textbf{(s. o.)} & \textbf{(B., G. 18, 362)}. \quad - \text{Blätter (aus Alkohol)}. \quad F: 32,5-33^{\circ} \text{ (korr.)}; \quad \textbf{Kp}_{756,0}: 258-259^{\circ} \text{ (korr.)}; \quad \textbf{Ioslich in Alkohol, Äther und Petroläther (B., G. 18, 363)}. \quad - \text{Liefert beim Kochen mit Natrium und Alkohol 1-p-Tolyl-Δ^{2}-pyrazolin (S. 29) und N-p-Tolyl-trimethylendiamin (Bd. XII, S. 977) (B., G. 16, 365, 366). \quad - 2C_{10}\textbf{H}_{10}\textbf{N}_{3} + 2\textbf{HCl} + \textbf{PtCl}_{4} + 2\textbf{H}_{3}\textbf{O}. \quad \text{Rotgelbe Prismen (aus Wasser)}. \quad \textbf{Sohmilzt krystallwasserfrei bei $183-184^{\circ}$ (Zers.); sohwer löslich } \\ \end{array}$ in kaltem, leicht in warmem Wasser; krystallisiert auch mit 3 und mit 5 H₂O (B., G. 18, 363 Anm.). Geht beim Erhitzen auf 180° in die Verbindung C₃₆H₁₈N₄Cl₂Pt = (C₁₆H₄N₅)₂PtCl₂ [hellgelbes Pulver; unlöslich in Wasser und siedendem Alkohol] über (B., R. A. L. [4] 7 II, 28).

1. L. [4] 711, 28). 2-Äthyl-1-p-tolyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2 = \frac{HC}{HC \cdot N(C_2H_4 \cdot CH_3) \cdot N(C_2H_5) \cdot OH}$ bezw. $HC:N(C_6H_4\cdot CH_4)(OH)\cdot \dot{N}\cdot C_2H_5$. — Jodid $C_{18}H_{16}N_2\cdot I$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol 1-p-Tolyl-pyrazol mit 1 Mol Athyljodid im Rohr auf 100—110° (Balbiano, G. 18, 364). Prismen. F: 104—105°; sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Ather.

(K., B. 28, 716). — Kp₇₄₇: 281^o (korr.).

Pyrazol-carbonsäure-(1)-äthylester $C_0H_0O_2\dot{N}_2=\frac{HC}{HC\cdot N(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot N}$. B. Bei Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf Pyrazol (K., B. 28, 716). — Kp_{741} : 213° (korr.). Pyrazol-carbonsäure-(1)-amid $C_4H_5ON_2=\frac{HC}{HC\cdot N(CO\cdot NH_2)\cdot N}$. B. Aus Kaliumcyanat und salzsaurem Pyrazol (K., B. 28, 716). — Krystalle (aus Alkohol). F: 136,5°.

1-[2-Carboxy-phenyl]-pyrasol $C_{10}H_{0}O_{8}N_{8}=\frac{HC}{HC\cdot N(C_{8}H_{4}\cdot CO_{8}H)\cdot N}$. B. Bei der Oxydation von 1-o-Tolyl-pyrazol mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung (Balbiano, G. VIIII-lib. N. 1997). 19, 123). — Hellgelbe Nadeln (aus 50% igem Alkohol). F: 138,5—139° (korr.). Löslich in warmem Wasser, in Alkohol und Äther. — Ba(C₁₀H₂O₂N₂)₂. Krystallkrusten. Löslich in Wasser.

1-[2-Carbäthoxy-phenyl]-pyrazol $C_{12}H_{12}O_2N_2=\frac{HC}{HC\cdot N(C_0H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_4)\cdot N}$. B. Aus 1-[2-Carboxy-phenyl]-pyrazol beim Behandeln mit Alkohol und konz. Schwefelsäure (Balbiano, G. 19, 124). — Öl. Erstarrt noch nicht bei —10°. Kp: 308—310° (korr.). Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

1-[4-Carboxy-phenyl]-pyrasol $C_{10}H_{5}O_{2}N_{2}=\frac{HC}{HC\cdot N(C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}H)\cdot N}$. B. Analog 1-[2-Carboxy-phenyl]-pyrazol (B., G. 19, 119). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 264—265° (korr.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in warmem Alkohol, in Äther und Essigsäure. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. — $NaC_{10}H_{7}O_{2}N_{2}$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser. — $Ba(C_{10}H_{7}O_{2}N_{2})_{2}$. Blättehen (aus Wasser). Sehr sehwer löslich in kaltem Wasser.

1-[4-Carbäthoxy-phenyl]-pyrasol $C_{12}H_{12}O_2N_2=\frac{HC\cdot N(C_4H_4\cdot CO_4\cdot C_2H_4)\cdot N}{HC\cdot N(C_4H_4\cdot CO_4\cdot C_2H_4)\cdot N}$. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von 1-[4-Carboxy-phenyl]-pyrazol in rauchender Salzsäure und absol. Alkohol (B., G. 19, 121). — Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol). F: 61-62° (korr.). Löslich in Alkohol und Äther.

2 - Methyl - 1 - phenyl - 5 - chlor - pyrasoliumhydroxyd $C_{10}H_{11}ON_{2}Cl = \frac{CCl}{CCl}$ läßt auf 1-Phenyl-pyrazolon-(5)-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3696) Phosphoroxychlorid einwirken, spattet aus der entstandenen (nicht näher beschriebenen) 1-Phenyl-5-chlor-pyrazol-carbonsäure-(3) Kohlendioxyd ab und erhitzt das Reaktionsprodukt mit Methyljodid auf dem Wasserbad (Michaelis, Bindewald, A. 320, 28). Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 1729.

- 4-Chlor-pyrazol C₃H₃N₂Cl = ClC—CH HC·NH·N . B. Bei Einw. von Chlorwasser auf Pyrazol (KNORR, B. 28, 715 Anm. 1). Bei allmählichem Eintragen von Sulfurylchlorid in eine auf 0° abgekühlte Lösung von Pyrazol in Äther (MAZZARA, BORGO, R. A. L. [5] 15 I, 706; G. 36 II, 351). Man leitet in die wäßr. Lösung der Pyrazol-dicarbonsäure-(3.5) (Syst. No. 3667) Chlor ein und erhitzt die entstandene (nicht näher beschriebene) 4-Chlor-pyrazol-dicarbonsäure-(3.5) auf 285—286° (K., B. 28, 715 Anm. 1). — Blättohen (aus Petroläther). Rhombisch bisphenoidisch (Viola, R. A. L. [5] 15 I, 708; G. 36 II, 353; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 573). F: 77° (M., B.), 69—71° (K.). Kp: 220° (korr.) (K.).
- 1-Methyl-4-chlor-pyrazol $C_4H_5N_2Cl=\frac{ClC}{H_C^+\cdot N(CH_3)\cdot N}$. B. Beim Erwärmen von 4-Chlor-pyrazol mit Methyljodid in methylalkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (M., B., R. A. L. [5] 15 I, 709; G. 36 II, 354). Gelbe Flüssigkeit von durchdringendem Geruch. Erstarrt noch nicht bei —10°. Kp₇₈₆: 167°. Färbt sich am Licht rot.
- 1-Phenyl-4-chlor-pyrazol $C_0H_7N_2Cl = \frac{ClC CH}{HC \cdot N(C_0H_5) \cdot N}$. B. Beim Eindampfen einer alkoh. Lösung von Chlormalondialdehyd mit Phenylhydrazinhydrochlorid (Dieckmann, Platz, B. 37, 4644). Aus Chlormalondialdehyd-monoanil oder Chlormalondialdehyd-dianil in Eisessig durch Einw. von Phenylhydrazin (D., P.). Beim Erwärmen von 1-Phenyl-pyrazol mit Natriumhypochlorit-Lösung (Severini, G. 23 I, 285). In geringer Menge beim Erhitzen von 1-Phenyl-4-oxy-pyrazol (Syst. No. 3506) mit Phosphoroxychlorid auf 150—200° (Wolff, Fertig, A. 313, 21). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 75° (D., P.), 75—75,5° (S.), 75—76° (W., F.). Sublimierbar; flüchtig mit Wasserdampf (S.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (W., F.).
- 1-[x-Brom-phenyl]-5-brom-pyrazol $C_9H_6N_2Br_2=\frac{HC-CBr}{HC:N\cdot N\cdot C_9H_4Br}$. Zur Konstitution vgl. Balbiano, G. 28 I, 390. B. Beim Erhitzen von 1-[x-Brom-phenyl]-5-brom-pyrazol-dicarbonsäure-(3.4) (Syst. No. 3667) auf 240—255° (B., Severini, G. 28 I, 359). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 74°; flüchtig mit Wasserdampf; unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in warmem Alkohol und in Ather (B., S.).
- 4-Brom-pyrasol $C_3H_3N_3$ Br = $\frac{BrC}{HC\cdot NH\cdot N}$. B. Das bromwasserstoffsaure Salz entsteht beim Eintragen von Brom in eine wäßr. Pyrazol-Lösung bis zur bleibenden Gelbfärbung (Buchner, B. 22, 2166; B., Fritsch, A. 273, 262). Beim Behandeln von Pyrazol-dicarbonsäure-(3.5) mit Brom und Destillieren der entstandenen 4-Brom-pyrazol-dicarbonsäure-(3.5) (Knorr, B. 28, 715 Anm. 1). Blättchen (aus Wasser). Riecht ähnlich wie Bromoform (B.). F: 96—97° (B., F.), 95—97° (K.). Siedet fast unzersetzt bei 250—260° (K.). AgC_H_N_3Br. Lichtbeständig (B., F.). Hydrobromid. Nadeln. F: 222,5° (B., F.). $C_3H_3N_3Br + HNO_3$. Krystalle (aus Wasser). F: 184—185° (Zers.) (B., F.). BrC——CH
- 1-Phenyl-4-brom-pyrasol $C_9H_7N_9Br=\frac{BrC-CH}{HC\cdot N(C_9H_5)\cdot N}$. B. Beim Eindampfen einer alkoh, Lösung von Brommalondialdehyd mit Phenylhydrazin (Lespieau, C. r. 133, 539). Aus Brommalondialdehyd-monoanil oder Brommalondialdehyd-dianil in Eisessig durch Einw. von Phenylhydrazin (Diecemann, Platz, B. 37, 4646). Beim Eintragen von Brom in eine

Eisessig-Lösung von 1-Phenyl-pyrazol unter Kühlung (Balbiano, G. 19, 128). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-4-brom-pyrazol-dicarbonsaure-(3.5) (Syst. No. 3667) auf 240-250° (B., B. von 1-Phenyl-4-foron-pyrazol-dicarbonsaure-(3.5) (syst. No. 3007) aur 240—200° (B., B. 23, 1452). — Nadeln (aus Alkohol). F: 81° (korr.); siedet bei 293—295° unter teilweiser Zersetzung; löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser (B., G. 19, 129; B. 23, 1452). — Wird beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge im Rohr auf 120—130° nicht verändert (B., G. 19, 129). — $2C_3H_7N_3Br + 2HCl + PtCl_4 + 1^1/_2H_3O$. Orangefarbener, krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei 160—170°, ohne zu schmelzen (B., G. 19, 19). 131; B. 28, 1452).

- $\textbf{1-Phenyl-8.4 (oder 4.5) dibrom pyrasol} \quad C_{\mathfrak{p}}H_{\mathfrak{q}}N_{\mathfrak{p}}Br_{\mathfrak{p}} = \frac{BrC}{HC \cdot N(C_{\mathfrak{p}}H_{\mathfrak{q}}) \cdot N} CBr_{\mathfrak{p}}$ BrC=CBr BFC==CBr $HC:N\cdot N\cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln einer Suspension von 1-Phenyl-pyrazol in verd. Kalilauge mit 3 Mol Brom (Severini, R. A. L. [5] 1 II, 392). Aus 1-Phenyl-4-brom-pyrazol und Brom in Essigsäure (Balbiano, G. 19, 132). — Nadeln (aus Alkohol). F: 83,5—84° (korr.) (B.). Flüchtig mit Wasserdampf (S.). Löslich in warmem Alkohol, Benzol und Ather, unlöslich in Wasser (B.).
- $\textbf{3.4.5-Tribrom-pyrasol} \ \, \textbf{C}_{\textbf{3}}\textbf{HN}_{\textbf{3}}\textbf{Br}_{\textbf{3}} = \frac{\textbf{Br}\textbf{C}---\textbf{CBr}}{\textbf{Br}\textbf{C}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{N}}. \quad \textbf{\textit{B}}. \quad \textbf{\textit{Beim}} \quad \textbf{\textit{Einleiten}} \quad \textbf{\textit{von}} \quad \textbf{\textit{Brom-pyrasol}}$ dampf in die Lösung des Natriumsalzes des 4-Nitro-pyrazolons-(3 bezw. 5) (Syst. No. 3559) oder besser beim Erhitzen der bromwasserstoffsauren Lösung des Natriumsalzes des 4-Nitropyrazolons-(3 bezw. 5) mit überschüssigem Brom im Rohr auf 100° (Hill, Black, Am. 38, 298). — Weiße Nadeln. F: 181°. Sublimiert bei ca. 120°. Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in heißem Wasser. — Liefert mit Acetanhydrid ein Acetylderivat [Nadeln (aus Alkohol); F: 105—106°]. — AgC₂N₂Br₂. Weißes Krystallpulver. Unlöslich in heißem Wasser. Wird beim Erhitzen mit rauchender Salpetersäure auf 300° nicht vollständig zersetzt.
- 1-Phenyl-3.4.5-tribrom-pyrazol $C_0H_5N_2Br_3=\frac{BrC}{BrC\cdot N(C_0H_5)\cdot N}$ Bei Einw. der berechneten Menge Brom auf 1-Phenyl-4-brom-pyrazol oder auf 1-Phenyl-3.4(oder 4.5)dibrom-pyrazol in Chloroform oder Eisessig (Balbiano, G. 19, 133). — Nadeln (aus Alkohol). F: 106,5—107° (korr.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, Ather und Chloroform. Schwer löslich in konz. Schwefelsäure.
- **4-Jod-pyrazol** $C_2H_2N_2I = \frac{IC-CH}{HC\cdot NH\cdot N}$. Bei Einw. von Jod auf Pyrazolsilber
- in Ather (Buchner, Fritsch, A. 273, 264). Bei Einw. von Kaliumjodid auf diazotiertes 4-Amino-pyrazol (Knorr, B. 37, 3522). Nadeln (aus Petroläther). F: 108,5° (B., F.).

 1-Phenyl-4-jod-pyrazol $C_0H_7N_2I = \frac{IC}{H_0^4 \cdot N(C_0H_3) \cdot N}$. Bei Einw. von Jod und Alkali auf 1-Phenyl-pyrazol (Severini, R. A. L. [5] 1 II, 393). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 76,5°. Flüchtig mit Wasserdampf. Unlöslich in Wasser, löslich in siedendem Alkohol und in Ather.
- 4-Nitro-pyrasol C₂H₂O₂N₂ = O₂N·C——CH HC·NH·N

 B. Beim Erwärmen des aus Nitromalondialdehyd-natrium und Hydrazinsulfat entstandenen roten Niederschlags mit Salzsäure (Hill, Torrey, Am. 22, 105). Beim Erhitzen von Pyrazol mit der fünffachen Menge eines Gemisches aus 1 Tl. rauchender Salpetersäure und 2 Tln. rauchender Schwefelsäure $(14\% \text{ SO}_3\text{-Gehalt})$ auf dem Wasserbad (Buchner, Fritzen, A. 278, 265). Man nitriert Pyrazol-(12°), 80; Genat and Gen Wasserbad (BUCHNER, FRITSCH, A. 278, 200). Man intrict Pyrazol-dicarbonsaure-(3.5) (Syst. No. 3667) und destilliert die erhaltene (nicht näher beschriebene) 4-Nitro-pyrazol-dicarbonsaure-(3.5) (Knorr, A. 279, 228 Anm.). Man oxydiert 4-Nitro-3(bezw. 5)-methyl-pyrazol (S. 64) mit Kaliumpermanganat und erhitzt die entstandene Carbonsaure auf 205° (K., A. 279, 228 Anm.). — Nadeln (aus Benzol). F: 162° (korr.) (H., T.). Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech (B., F.). Sublimierbar (H., T.). Kp: 323° (korr.) (Knorr, A. 279, 228 Anm.). Sohwer löslich in kaltem Wasser und in Benzol, leicht in Alkohol und Ather (H., T.). Besitzt stark saure Eigenschaften (K., B. 37, 3520 Anm. 2). Läßt sich mit Zinkstaub und Essigsaure zu 4-Amino-pyrazol (Syst. No. 3712) reduzieren (K., B. 27, 2890). (K., B. 37, 3520).

1-Phenyl-4-nitro-pyrasol $C_9H_7O_9N_3=\frac{O_2N\cdot C}{HC\cdot N(C_6H_8)\cdot N}$. B. Beim Erhitzen von Nitromalondialdehyd-mono-phenylhydrazon oder ivon Nitromalondialdehyd-bis-phenylhydrazon mit Alkohol (Hill, Torrey, Am. 22, 104). — Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Atheroder Ligroin). F: 126—127°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwerer in Ligroin.

3 (bezw. 5)-Chlor-4-nitro-pyrazol C₃H₂O₂N₃Cl = O₂N·C — CCl bezw. O₂N·C — CCl HC·NH·N bezw. HC·N·N·H.

B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-pyrazolon-(3 bezw. 5) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 100° (Hill, Black, Am. 33, 297). — Nadeln (aus Wasser). F: 186—187°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und heißem Wasser, schwer in Äther, Chloroform und kaltem Wasser.

3.5-Dibrom-4-nitro-pyrazol (?) $C_3HO_2N_3Br_3$ (?) = $\frac{O_2N\cdot C---CBr}{BrC\cdot NH\cdot N}$ (?). Über eine Verbindung $C_3HO_2N_3Br_3$ (?), die vielleicht als 3.5-Dibrom-4-nitro-pyrazol aufzufassen ist, s. bei 4-Nitro-pyrazolon-(3 bezw. 5), Syst. No. 3559.

2. Imidazol, Glyoxalin C₃H₄N₂, s. nebenstehende Formel. 4 s

Literatur: KAUTZSCH, SCHMIDT, ABDERHALDENS Handbuch der HC-N
biologischen Arbeitsmethoden, I. Abt., Teil 4 [Berlin-Wien 1924], HC-NH
S. 551—595.

Das Molekulargewicht ist vaporimetrisch nach V. MEYER in Schwefeldampf (WYSS, B. 9, 1544) und Diphenylamindampf (Goldschmidt, B. 14, 1845) bestimmt. — B. Neben Glykosin (Syst. No. 4021) bei der Einw. von konz. Ammoniak auf Glyoxal (Debus, A. 107, 204; Ljubawin, Ж. 7, 254; Wyss, B. 9, 1544; 10, 1366; Wallach, B. 15, 645). Aus Glyoxal, Formaldehyd und Ammoniak (Radziszewski, B. 16, 1495; R. Behrend, Schmitz, A. 277, 338; vgl. Lju., B. 15, 1448). Beim Erwärmen von Imidazolthion-(2) (Syst. No. 3559) mit 10% iger Salpetersaure auf dem Wasserbad (Marckwald, B. 25, 2361). Beim Erhitzen von Imidazol-carbonsaure-(4 bezw. 5) wasserose (Maguenne, B. 26, 2501). Deim Erhitzen von Imidazol-dicarbonsäure-(4.5) (Maquenne, A. ch. [6] 24, 528; Bambergeb, Berlé, B. 25, 277; A. 273, 311) auf ca. 300° (Dedichen, B. 39, 1835). — Prismen (aus Benzol). F: 90° (Ded.), 88—89° (Wyss; Knoop). Kp: 255° (unkorr.) (Wyss), 256° (Ded.); Kp₁₂: 138,2° (korr.) (Pauly, Gundermann, B. 41, 4010, 4341). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Wyss, B. 9, 1544), löslich in Pyridin (Mysser). 4010, 4341). Leicht fositch in Wasser und Alkohof (WYSS, B. 5, 1044), fositch in Fyridin (Heller, Kühn, B. 37, 3115) und Chloroform (Knoop), schwer löslich in Äther (Ded.; Lju., K. 7, 255), Schwache Base; elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° (berechnet aus der Leitfähigkeit des Nitrats): 1,2×10⁻⁷ (Ded.). — Beständig gegen Chromschwefelsäure (WYSS, B. 10, 1369; Lju., K. 7, 256). Liefert bei der Oxydation mit 3°/gigem Wasserstoffperoxyd Oxamid (Radziszewski, B. 17, 1289), mit Kaliumpermanganat Ameisensäure und Kohlensäure (WYSS, B. 10, 1369). Beständig gegen Natriumamalgam in Alkohol, Zinn und Salzsäure und 60°/gige Jodwasserstoffsäure + Phosphor (WYSS, B. 10, 1369). Mit der entragebenden Menge Brom in wäße Lötzung in Gegenwart oder Abwesenheit von Alkelien sprechenden Menge Brom in wäßr. Lösung in Gegenwart oder Abwesenheit von Alkalien erhalt man 2.4.5-Tribrom-imidazol (Wyss, B. 10, 1370; Wallace, A. 214, 318), mit Jod 2.4.5-Trijod-imidazol und 2.4(bezw. 2.5)-Dijod-imidazol (Pauly, Gundermann, B. 41, 4010; D.R.P. 223 303; C. 1910 II, 348; Frdl. 10, 1135; vgl. Pauly, Araunes, J. pr. [2] 118 [1928], 33). Liefert beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad 4(bezw. 5)-Nitroimidazol (Rung, M. Behrend, A. 271, 30; R. Behrend, Schmitz, A. 277, 338; vgl. Fargher, Pyman, Soc. 115 [1919], 219, 234; Fargher, Soc. 117 [1920], 668). Bei Behandlung mit Alkylhalogeniden erhält man 1-Alkyl-imidazole und 1.3-Dialkyl-imidazoliumsalze (Goldschmidt, B. 14, 1845; Wallach, A. 214, 319; Rung, M. Behrend; Pinner, Schwarz, B. 35, 2446). Liefert mit der entsprechenden Menge Benzylichlorid in kaltem Pyridin (Heller, Kitter) and Parketter and Principle of the Parketter and Park KÜHN) oder kalter Natronlauge N.N'-Dibenzoyl-vinylendiamin (Bd. IX, S. 264) (BAM., BER.; vgl. Rung, M. Behrend; Pinner, Schwarz; Geengross, B. 46 [1913], 1913; Ruggli, Ratti, Henzi, Helv. 12 [1929], 332, 346; Ruggli, Henzi, Helv. 12 [1929], 364). Beim Eintragen einer gekühlten Benzoldiazoniumchlorid-Lösung in eine wäßr. Lösung von Imidazol erhält man 2-Benzolazo-imidazol (Syst. No. 3565) (Rung, M. Behrend; vgl. Fargher, Руман, Soc. 115 [1919], 221). Analog reagiert Imidazol mit p-Diazobenzolsulfonsäure (Burian, B. 37, 699; vgl. F., P.). — AgC₂H₂N₂. Amorpher Niedersohleg; unlöslich in kaltem Wasser (Wyss, B. 10, 1373), schwer löslich in Ammoniak (Burian, B. 37, 696 Anm. 1). — C_2 H₄N₂ + HNO₃. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 118°; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Ded.). — C_3 H₄N₂ + HCl + AuCl₃. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 230°, ohne zu schmelzen; schwer löslich in Wasser und Alkohol (Marchwald, B. 25, 2362). — $2C_3$ H₄N₂ + 2 HCl + ZnCl₃. Krystalle. Leicht löslich (Wallach, B. 15, 645). — $2C_3H_4N_3 + PtCl_4$. B. Beim Erhitzen des normalen Chloroplatinats auf 200° oder beim Kochen einer wäßr. Löung von Imidazol mit Natriumchloroplatinat (Balbiano, G. 24 II, 102). Heilgelbes, unlösliches Pulver. — $2C_3H_4N_3 + 2HCl + PtCl_4 + aq$. Orangerote Prismen. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem (Debus; Wallach, B. 15, 645). — Oxalat $C_2H_4N_3 + C_2H_2O_4$. Prismen (Debus). 100 Tie. Wasser von 19° lösen 2,06 Tie. Salz (LJU., \mathcal{H} . 7, 254). — Benzoat $C_3H_4N_3 + C_7H_4O_3$. Krystalle (aus Äther). F: 99°; leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer in Ligroin (Heller, Kühn). — Salicylat $C_3H_4N_2 + C_7H_4O_3$. Krystalle (Bbissemoret, Bl. [3] 35, 320).

gewicht ist vaporimetrisch in Diphenylamin-Dampf bestimmt (WALLACH, A. 214, 309). -B. Beim Behandeln von 1-Methyl-2.4.5-tribrom-imidazol in warmer alkoholischer Lösung mit Natriumamalgam (Wyss, B. 10, 1372). Neben anderen Produkten bei der trocknen Destillation der aus 1.3-Dimethyl-imidazoliumjodid und Silberoxyd erhaltenen Base oder bei der Destillation von 1.3-Dimethyl-imidazoliumjodid mit Kaliumhydroxyd (Gолдзеницдт, B. 14, 1845). Das jodwasserstoffsaure Salz entsteht neben 1.3-Dimethyl-imidazolium jodid bei der Einw. von 1 Mol Methyljodid auf Imidazol in Äther (Wallach, B. 15, 645; A. 214, 319; Rung, M. Behrend, A. 271, 35). Beim Erhitzen von 1-Methyl-5-chlor-imidazol mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) und rotem Phosphor im Rohr auf 135—1400 (WA., Schulze, B. 14, 422; Wa., A. 214, 308). Beim Erwärmen von 1-Methyl-2-mercapto-imidazol (Syst. No. 3559) mit verd. Salpetersaure auf dem Wasserbad (Wohl, Marckwald, B. 22, 1359). Bei der Destillation von salpetersaurem Isopilocarpin (Syst. No. 4546) mit Natronkalk (Jowett, Soc. 83, 444). — Flüssig. Erstarrt bei niedriger Temperatur zu federförmigen, bei etwa —6° schmelzenden Krystallen (Wa., A. 214, 308). Kp: 198° (Dedichen, B. 39, 1840; R., B.); Kp₁₄₋₁₅: 94—95° (R., B.). D¹⁶: 1,0363; mischbar mit Wasser (Wa., A. 214, 308). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° (berechnet aus der Leitfähigkeit des Pikrats): 2,15×10⁻⁷ (Prd.). — Liefert beim Durchleiten durch ein rotglübendes Rohr Blausäure und 2,15×10⁻⁷ (DED.). — Liefert beim Durchleiten durch ein rotglühendes Rohr Blausäure und 2-Methyl-imidazol (WA., B. 16, 542). Das Zinkchlorid-Doppelsalz liefert bei der Destillation mit Ätzkalk 2-Methyl-imidazol (WA., A. 214, 310). Wird von Benzoylchlorid in Natronlauge nicht angegriffen (Pinner, Schwarz, B. 35, 2448). — C₄H₄N₂ + HCl + AuCl₂. Gelbe Krystalle. F: 118—120°; unlöslich in Wasser (WOHL, M.). — 2C₄H₄N₂ + 2HCl + ZnCl₂. Säulen (aus Alkohol + Äther), Schuppen (aus Alkohol). F: 128—131° (WA., B. 15, 646; A. 214, 320). Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol (WA., SCH.; WA., A. 214, 309). — Quecksilbercyanid-Doppelsalz. Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 118—119° (WA., B. 15, 646; A. 214, 321; WOHL, M.). Schreicht löslich in Alkohol viamlich leicht in Wasser B. 15, 646; A. 214, 321; Wohl, M.). Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser (Wohl, M.). — 2C₄H₆N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Prismen oder Nadeln (Wa., B. 15, 646; A. 214, 320; Wyss). F: 190—191° (Zers.) (Wa., B. 15, 646; A. 214, 309, 320), 187° (Zers.) (Wohl, M.). Löslichkeit in Wasser: WA., B. 15, 647; A. 214, 320; vgl. Wohl, M. — Pikrat C₄H₂N₂ + C₆H₂O₇N₃. Goldglänzende Nadeln. F: 158° (Wohl, M.), 159° (Ded.). Schwer löslich in Alkohol und Äther (Wohl, M.).

1-Äthyl-imidazol $C_8H_9N_2=\frac{HC_--N}{HC_\cdot N(C_2H_8)}$ CH. B. Bei kurzem Erhitzen von Imidazol mit 1 Mol Äthylbromid auf 120° (Wallach, B. 16, 534). Beim Behandeln von 1-Äthyl-2.4.5-tribrom-imidazol mit Natriumamalgam in warmem Alkohol (Wyss, B. 10, 1373). — Öl. Kp: 206° (Dedichen, B. 39, 1841), 209—210° (Wa.). D: 0,999 (Wa.). Färbt sich am Licht gelb bis rötlich (D.). Mischbar mit Wasser (Wa.). Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch (D.). Dissoziationskonstante k bei 25° (berechnet aus der Leitfähigkeit des Pikrats): 2,0×10⁻⁷ (D.). — Liefert beim Durchleiten durch ein rotglühendes Rohr 2-Äthyl-imidazol und Blausäure (Wa.). — $2C_8H_9N_9+2HCl+PtCl_4$. Krystalle (aus Wasser) (Wa.). — Pikrat $C_8H_9N_9+C_8H_2O_7N_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 173° (D.).

- 3-Methyl-1-äthyl-imidasoliumhydroxyd $C_6H_{12}ON_2 = \frac{HC \cdot N(CH_2)(OH)}{HC N(C_2H_3)}CH$ bezw. HC $N(CH_3)$ CH. B. Das Jodid entateht bei der Einw. von Methyljodid auf 1-Äthylimidazol oder von Äthyljodid auf 1-Methyl-imidazol in Äther (Wallach, B. 16, 535). Beim Kochen des Jodids mit konz. Kalilauge erhielten Rung, M. Beherno, A. 271, 35 nur Methylamin (vgl. dazu Pinner, Schwarz, B. 35, 2446). Jodid. Zerfließliche Prismen. F: 74—75° (Wa.). Zinkchlorid-Doppelsalz. Krystalle. F: 157—159°; leicht löslich (Wa.). $2C_6H_{11}N_2 \cdot I + CdI_2$. Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 151—152° (Wa.). $2C_6H_{11}N_2 \cdot I + PtCl_4$. Krystalle. F: 194—195° (Wa.).
- 1.8-Diäthyl-imidasoliumhydroxyd $C_7H_{14}ON_3 = \frac{HC \cdot N(C_2H_5)(OH)}{HC}$ CH. B. Beim Behandeln des nicht näher untersuchten, durch Erwärmen von Imidazol mit überschüssigem Äthylbromid erhaltenen Bromids mit Silberoxyd (Wyss, B. 10, 1368). Leicht zerfließliche Krystelle. $2C_7H_{12}N_3 \cdot Cl + PtCl_4 + \frac{1}{2}H_2O$. Gelbliche Blättchen.
- 1-Propyl-imidasol $C_6H_{10}N_8 = HC$ $HC \cdot N(CH_3 \cdot C_2H_8)$ CH. B. Man erwärmt ein Gemisch aus Imidazol und überschüssigem Propylbromid für sich, dann mit etwas Wasser auf dem Wasserbad, gibt Kaliumhydroxyd zu und destilliert das abgeschiedene Öl (Wallach, B. 15, 650; A. 214, 319, 321). Flüssigkeit. Kp: 219—223°. D^{16} : 0,967. Mischbar mit Wasser. $2C_6H_{10}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Blättchen oder Prismen (aus Wasser).
- 3-Methyl-1-propyl-imidasoliumhydroxyd $C_7H_{16}ON_3 = \frac{HC \cdot N(CH_3)(OH)}{HC \cdot N(CH_3 \cdot C_3H_5)}$ CH bezw. HC N(CH₂) CH. Chlorid. B. Beim Erhitzen von 1-Methyl-imidazol mit HC \cdot N(CH₂ \cdot C₂H₅)(OH) CH. Chlorid. B. Beim Erhitzen von 1-Methyl-imidazol mit Propylohlorid im Rohr auf dem Wasserbad (Rung, M. Behrend, A. 271, 36). Liefert beim Kochen mit konz. Kalilauge Methylamin (R., B.; vgl. Pinner, Schwarz, B. 35, 2446) und Ameisensäure (R., B.). $2C_7H_{13}N_3 \cdot Cl + PtCl_4$ (R., B.).
- 1-Isoamyl-imidasol $C_8H_{14}N_8=\frac{HC_--N}{HC_-N(C_8H_{11})}$ CH. B. Analog 1-Propyl-imidazol (s. o.) (Wallach, B. 15, 651; A. 214, 319, 322). Öl. Kp: 240—245°. D¹s: ca. 0,94. Unlöslich in Wasser. $2C_8H_{14}N_8+2HCl+PtCl_4$. Blättchen (aus alkoh. Salzsäure). Kaum löslich in kaltem Wasser und in Alkohol.
- 1-Phenyl-imidazol $C_8H_8N_8 = \frac{HC}{HC}\cdot N(C_9H_5)$ CH. B. Beim Erwärmen von 1-Phenyl-imidazolthion-(2) (Syst. No. 3559) mit Natriumnitrit und 10% iger Salzsäure (E. Fischer, Hunsalz, B. 27, 2206). Krystalle. F: 13° (W., M., B. 22, 1354). Kp: 276° (unkorr.); mit den meisten Lösungsmitteln mischbare, in Wasser unlösliche Base (W., M., B. 22, 576). $2C_9H_8N_9 + AgNO_9$. Nadeln (aus verd. Alkohol) (W., M., B. 22, 1354). $C_9H_9N_9 + HCl + AuCl_9$. Gelbe Krystalle (W., M., B. 22, 576). $2C_9H_8N_9 + 2HCl + PtCl_9$. Rotgelbe Blättchen; sintert bei 201—202° und schmilzt einige Grade höher unter Zersetzung; ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (W., M., B. 22, 576). Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 152°; schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol (W., M., B. 22, 576).
- 1-p-Tolyl-imidasol $C_{10}H_{10}N_3=\frac{HC}{HU^{\circ}N(C_0H_4\cdot CH_2)}$ CH. B. Beim Erwärmen von 1-p-Tolyl-imidazolthion-(2) (Syst. No. 3559) mit $10^{\circ}/_{0}$ iger Salpetersäure (Marckwald, B. 25, 2365). Gelbliche Krystalle. Kp: 285°. In Wasser schwer löslich, in den übrigen Lösungsmitteln sehr leicht löslich. $C_{10}H_{10}N_3+AgNO_3$. Körniger Niederschlag. $2C_{10}H_{10}N_3+2HCl+PtCl_4$. Gelber krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. Pikrat $C_{10}H_{10}N_3+C_0H_2O_3N_3$. Goldglänzende Nadeln. F: 179°. Fast unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol.

- $\textbf{3-Methyl-1-p-tolyl-imidazoliumhydroxyd} \quad C_{11}H_{14}ON_2 = \frac{HC \cdot N(CH_3)(OH)}{HC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_2)}CH$
- bezw. $\frac{HC-N(C_8H_4\cdot CH_3)}{HC\cdot N(C_8H_4\cdot CH_3)(OH)}$ CH. Jodid $C_{11}H_{12}N_2\cdot I$. B. Beim Aufbewahren von 1-p-Tolyl-imidazol mit Methyljodid in Chloroform-Lösung und Fällen mit Äther (MARCKWALD, B. 25, 2366). Nadeln. F: 90°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Wasser und Äther.

- 1.3-Dibensyl-imidasoliumhydroxyd $C_{17}H_{18}ON_{2} = \frac{HC \cdot N(CH_{2} \cdot C_{6}H_{5})(OH)}{HC N(CH_{2} \cdot C_{6}H_{5})}CH$. $2C_{17}H_{17}N_{2} \cdot Cl + PtCl_{4}$ (bei 100°). B. Man kocht Imidazol mit überschüssigem Benzylchlorid und fällt mit Platinchlorid (Wyss, B. 10, 1368). Gelbe Blättchen (aus heißem Wasser). Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther.
- 1-[2.4-Dimethyl-phenyl]-imidasol $C_{11}H_{12}N_2 = \frac{HC}{HC \cdot N[C_6H_3(CH_3)_2]}$ CH. B. Beim Erwärmen von 1-[2.4-Dimethyl-phenyl]-imidazolthion-(2) (Syst. No. 3559) mit verd. Salpetersäure (Marckwald, B. 25, 2369). Krystalle. F: 32°. Kp: 279°. Sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer in Wasser. Chloroaurat. Gelb. F: 164—165°. $2C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Nadeln. Sintert bei 208° und schmilzt einige Grade höher unter Zersetzung. Pikrat $C_{11}H_{12}N_2 + C_8H_8O_7N_3$. Tiefgelbe Nadeln. F: 159°. Löslich in Chloroform, schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.
- 1- α -Naphthyl-imidazol $C_{18}H_{10}N_2=\frac{HC}{HC}N_{C10}H_{7}$ CH. B. Beim Erwärmen von 1- α -Naphthyl-imidazolthion-(2) (Syst. No. 3559) mit verd. Salpetersäure (Marchwald, B. 25, 2373). Krystalle. F: 62°. Siedet oberhalb 357° unzersetzt. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. $2C_{18}H_{10}N_2+2HCl+PtCl_4$. Orangefarbene Krystalle. Schmilzt oberhalb 300°. Schwer löslich. Pikrat $C_{18}H_{10}N_2+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 194—195°. Schwer löslich.
- 3-Methyl-1- α -naphthyl-imidasoliumhydroxyd $C_{14}H_{14}ON_2 = \frac{HC \cdot N(CH_3)(OH)}{HC - N(C_{10}H_7)}CH$ bezw. $\frac{HC}{HC \cdot N(C_{10}H_7)(OH)}CH$. Jodid $C_{14}H_{13}N_2 \cdot I$. B. Aus 1- α -Naphthyl-imidazol und Methyljodid (Marckwald, B. 25, 2373). Krystalle. F: 195°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.
- 1 Methyl 3 carbäthoxymethyl imidasoliumhydroxyd $C_0H_{14}O_0N_3 = HC$ $N(CH_2)(OH)$ CH EW $N(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_3)$ $N(CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_2H_4)$ $N(CH_3 \cdot CO_3 \cdot C_3H_4)$ $N(CH_3 \cdot CO_3 \cdot CO_3 \cdot C_3H_4)$ $N(CH_3 \cdot C$

Betain des 1.3 - Bis - carboxymethyl - imidasoliumhydroxyds $C_7H_8O_4N_9=\begin{bmatrix}HC\cdot N(CH_8\cdot CO\cdot \overline{O})\\HC\cdot N(CH_4\cdot CO\cdot \overline{O})\end{bmatrix}^+$ B. Beim Erwärmen einer wäßr. Lösung von 1.3-Bis-carbäthoxymethyl-imidazoliumehlorid (s. u.) mit Silberoxyd oder beim Erhitzen von Imidazol mit Chloressigsäure im Rohr auf 100° und Lösen des Reaktionsprodukts in Wasser (Rung, M. Beherend, A. 271, 33, 34). — Tafeln (aus Wasser + Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 230—235°; leicht löslich in Wasser und Alkalien, unlöslich in fast allen organischen Lösungsmitteln

- 1.3 Bis carbāthoxymethyl imidasoliumhydroxyd $C_{11}H_{18}O_8N_2 = HC \cdot N(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_8H_8)(OH)$ CH. Chlorid. B. Beim Erwärmen von 1 Tl. Imidazol $H\overset{\square}{\cup}$ $N(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_8)$ CH. Chlorid. B. Beim Erwärmen von 1 Tl. Imidazol mit 3 Tln. Chloressigester auf dem Wasserbad (Rung, M. Behrend, A. 271, 32). Geht beim Erwärmen mit Silberoxyd in wäßr. Lösung in das Betain $C_7H_8O_4N_2$ (s. o.) über. $2C_{11}H_{17}O_4N_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Krystalle (aus Wasser).
- 1-Bensoldiaso-imidasol $C_9H_9N_4=\frac{HC}{HC\cdot N(N:N\cdot C_9H_9)}$ CH. Die von Rung, M. Behrend (A. 271, 28) unter dieser Formel beschriebene Verbindung ist nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von Fargher, Pyman (Soc. 115, 221) als 2-Benzolazo-imidazol $\frac{HC-N}{HC\cdot NH}$ C·N:N·C₆H₅ erkannt und dementsprechend Syst. No. 3565 abgehandelt worden.
- 1-Methyl-5-chlor-imidasol $C_4H_5N_5Cl=\frac{ClC\cdot N(CH_2)}{HC}$ CH. Zur Konstitution vgl. Sabasin, Wegmann, Helv. 7 [1924], 714. B. Beim Erwärmen von N.N'-Dimethyl-oxamid mit Phosphorpentschlorid (Wallach, Boeheinger, A. 184, 51; Wa., A. 214, 307). Brennbare Flüssigkeit. Kp: 204—205° (Wa., B.). Löst sich in jedem Verhältnis in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform; die wäßr. Lösung reagiert alkalisch (Wa., B.). Dissoziationskonstante k (nach Leitfähigkeitsmessungen bei 25°): 1,75×10-° (Dedichen, B. 89, 1843). Salze: Wa., B. $C_4H_5N_5Cl+HCl+H_5O$. Prismen. Verliert über Schwefelsäure das Krystallwasser. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. $2C_4H_5N_5Cl+2HCl+PtCl_4$ (bei 100°). Rotgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Oxalat $C_4H_5N_5Cl+C_2H_4O_4$. Prismen (aus Alkohol). Sohwer löslich.
- 1.3 Dimethyl 4 chlor imidasoliumhydroxyd $C_5H_9ON_3Cl = \frac{ClC \cdot N(CH_9)(OH)}{HC} \cdot N(CH_9)$ bezw. $\frac{ClC N(CH_9)}{HC \cdot N(CH_9)(OH)} \cdot CH$. Jodid $C_5H_6ClN_2 \cdot I$. B. Aus 1-Methyl-5-chlor-imidazol und Methyljodid (Wallach, Boehringer, A. 184, 56). Nadeln (aus Alkohol). Löst sich in Wasser, Alkohol und Kalilauge.
- 2.4.5-Tribrom-imidasol $C_9HN_2Br_3=\frac{BrC-N}{BrC\cdot NH}$ CBr. B. Bei der Einw. von Brom auf Imidazol in mäßig verdünnter wäßriger Lösung (Wyss, B. 10, 1370), zweckmäßig in Gegenwart von Kalilauge (Wallach, A. 214, 318). Nadeln (aus Wasser). F: 214° (Zers.); leicht löslich in Alkohol, schwer in Ather, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in kaltem Wasser; löst sich in Alkalien und Soda-Lösung (Wyss). AgC₂N₂Br₂. Pulver. Sehr beständig (Wyss). Schwer löslich in Ammoniak (Burlan, B. 37, 696 Ånm. 1).
- 1-Methyl-2.4.5-tribrom-imidasol $C_4H_2N_2Br_3=\frac{BrC-N}{BrC\cdot N(CH_2)}CBr$. B. Beim Erwärmen des Silbersalses des 2.4.5-Tribrom-imidazols mit Methyljodid in Äther (Wyss, B. 10, 1372). Bei der Einw. von Brom auf 1-Methyl-imidazol in verd. schwefelsaurer Lösung (Wallach, B. 16, 537). Prismen (aus Alkohol). F: 88—89° (Wyss; Wa.). Mit Wasserdampf flüchtig; leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser und Alkalien (Wyss). Löslich

in heißer konzentrierter Salzsäure (WA.). — Liefert beim Behandeln mit Natriumamalgam in warmer alkoholischer Lösung 1. Methyl-imidazol (Wyss).

1 - Äthyl - 2.4.5 - tribrom - imidazol $C_5H_5N_2Br_3 = \frac{BrC}{BrC \cdot N(C_2H_5)}CBr$. B. Bei der Einw. von Äthyljodid auf das Silbersalz des 2.4.5-Tribrom-imidazols in Äther (Wyss, B. 10, 1372). Bei der Einw. von Brom auf 1-Äthyl-imidazol in verdünnter schwefelsaurer Lösung (Wallace, B. 16, 537). — Tafeln. F: 61° (Wyss), 61—62° (Wa.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (Wyss), unlöslich in Wasser und Alkalien (Wyss; Wa.). Löslich in heißer konzentrierter Salzsäure (Wa.).

2.4 (bezw. 2.5)-Dijod-imidazol C₃H₃N₂I₂ = IC N CI bezw. IC·NH CI. B. Aus Imidazol und der entsprechenden Menge Jod in wäßr. Lösung, zweckmäßig in Gegenwart von Alkalicarbonat (Pavly, Gundermann, B. 41, 4011; vgl. P., Arauner, J. pr. [2] 118 [1928], 33, 38). — Krystalle (aus Benzol). F: 180° (P., G.).

2.4.5-Trijod-imidazol $C_3HN_2I_3=\frac{IC-N}{IC\cdot NH}CI$. B. Aus Imidazol und der entsprechenden Menge Jod in wäßr. Lösung in Gegenwart von Natronlauge (Pauly, Gundermann, B. 41, 4010; D. R. P. 223303; C. 1910 II, 348; Frdl. 10, 1135). — Prismen (aus 20% jegem Alkohol). F: 191—192° (korr.; Zers.). Leicht löslich in Alkohol, sonst schwer löslich. — $C_2HN_2I_2+HCl$. Nadeln. Spaltet oberhalb 200° Jod ab und schmilzt bei 220° zu einer dunklen Flüssigkeit.

4(bezw. 5)-Nitro-imidazol C₃H₃O₂N₃ = O₂N·C-N CH bezw. O₂N·C·NH CH. B. Beim Erhitzen von Imidazol mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad (Rung, M. Behrend, A. 271, 30; R. Behrend, Schmitz, A. 277, 338; vgl. Fargher, Pyman, Soc. 115 [1919], 219, 234; Fargher, Soc. 117 [1920], 668). — Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Chloroform; löslich in heißer Salzsäure und Eisessig; löst sich mit gelber Farbe in Alkalien (R., B.).

2. Stammkerne C4H6N2.

- 1. 1.4-Dihydro-pyrazin $C_4H_6N_2 = HN < CH:CH > NH$.
- 1.4 Dibenzolsulfonyl 1.4 dihydro pyrazin $C_{16}H_{14}O_4N_2S_2 = C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot N < C_H : CH > N \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Benzolsulfochlorid auf Aminoacetal in verd. Alkohol und Behandeln des öligen Reaktionsprodukts mit konz. Salzsäure (Marchwald, Ellinger, B. 26, 99). Krystalle (aus Alkohol). F: 163°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Liefert bei der Einw. von Natrium in heißem Amylalkohol Hexahydropyrazin.
- 2. 3(bezw. 5)-Methyl-pyrazol C₄H₄N₂ = HC C·CH₃ bezw. HC:N·NH

 Aus Natrium-formylaceton bei der Einw. von Hydrazinsulfat in Natronlauge (Knobe, D. R. P. 74619; Frdl. 3, 939; A. 279, 190, 217) oder von Hydrazinacetat in Wasser (v. Rothenburg, B. 27, 955; J. pr. [2] 52, 49). Beim Kochen von Formylaceton-disemicarbazon mit verd. Schwefelsäure (Wallach, A. 329, 132). Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazol oder aus 1-Phenyl-5-methyl-pyrazol bei der Einw. von Kaliumpermanganat in sohwefelsäurer Lösung (Kn., A. 279, 190, 220, 223). In analoger Weise aus 1-[4-Amino-phenyl]-3-methyl-pyrazol oder aus 1-[4-Amino-phenyl]-5-methyl-pyrazol (Kn., A. 279, 190, 222, 225). Bei der Destillation von 3(bezw. 5)-Methyl-pyrazol-carbonsäure-(4) (v. Peommann, Burkard, B. 33, 3598) oder von 5(bezw. 3)-Methyl-pyrazol-carbonsäure-(4) (v. Peommann, Burkard, B. 33, 3598) oder von 5(bezw. 3)-Methyl-pyrazol-carbonsäure-(3 bezw. 5) (Marchettt, R. A. L. [5] 1 I, 360; G. 22 II, 364; Kn., D. R. P. 74619; ...—Öl von süßlichem Geruch (Kn., D. R. P. 74619; A. 279, 226). Ist bei —16° noch flüssig (M.). Kp₂₄₉: 200° (M.); Kp₇₅₃: 204° (kort.) (Kn., A. 279, 222). Schwer flüchtig mit Wasserdampf (Kn., D. R. P. 74619; A. 279, 222, 226). Di^{1,7}:

1,0227; n_α^{m.1}: 1,4904; n_p^{m.1}: 1,4941; n_p^{m.1}: 1,5036; n_p^{m.1}: 1,5116 (Nasini, Carrara, G. 24I, 275, 278). Mit Wasser, Alkohol und Äther in jedem Verhältnis mischbar (Kn., A. 279, 225). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,6×10⁻¹¹ (bestimmt aus der Erhöhung der Löslichkeit von Zimtsäure) (Dedichen, B. 39, 1832, 1847). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Pyrazol-carbonsäure-(3 bezw. 5) (Kn., D. R. P. 74619; A. 279, 231; v. R., B. 27, 956; J. pr. [2] 52, 46). Bei der Einw. von Brom in wäßr. Lösung entsteht 4-Brom 3(bezw. 5)-methyl-pyrazol (Kn., A. 279, 227, 228; vgl. v. Auwers, Kohlhaas, A. 437 [1924], 48 Anm. 4; v. Au., Bähr, J. pr. [2] 116 [1927], 93). Beim Erhitzen mit Salpeterschwefelsäure im Wasserbad bildet sich 4-Nitro-3(bezw. 5)-methyl-pyrazol (Kn., A. 279, 228). Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure (20%) Anhydridgehalt) auf 100° führt zur Bildung von 3 (bezw. 5)-Methyl-pyrazol-sulfonsäure-(4) (Kn., A. 279, 230). — Wirkt lokalanästhetisch, zugleich aber reizend (Kn., A. 279, 226). — AgC₄H₅N₂. Amorph (v. R., J. pr. [2] 52, 49; Kn., A. 279, 226). — 2C₄H₆N₂ + AgNO₃. Krystalle (aus Wasser). F: 121° (Kn., D. R. P. 74619; A. 279, 227). — 2C₄H₆N₂ + 3 HgCl₂. Nadeln. F: 165—168° (Kn., D. R. P. 74619; A. 279, 227). 170—171° (v. R., J. pr. [2] 52, 49). — 2C₄H₆N₂ + PtCl₄. Gelbe Nadeln. F: 253° (Zers.); schwer löslich (Kn., A. 279, 226; vgl. a. Balbiano, R. A. L. [5] 1 II, 368). — 2C₄H₆N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Rotgelbe Nadeln. F: 181° (Zers.) (M.). Leicht löslich (M.; v. R., J. pr. [2] 52, 49). Liefert beim Erhitzen auf ca. 230° eine Verbindung C₆H₁₀N₄Cl₂Pt = (C₄H₅N₃)-PtCl₂ (M.). Liefert beim Erhitzen auf ca. 230° eine Verbindung C₆H₁₀N₄Cl₂Pt = (C₄H₅N₃)-PtCl₂ (M.). — Pikrat C₄H₄N₃ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 142° (M.), 144° bis 145° (v. R., J. pr. [2] 52, 49). Sehr leicht löslich in Wasser (M.).

1.5-Dimethyl-pyrazol $C_8H_8N_9=\frac{HC=-C\cdot CH_9}{HC:N\cdot N\cdot CH_3}$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Hollmann, B. 59 [1926], 603, 606; Rojahn, B. 59, 609. — B. Aus Natrium-formylaceton und Methylhydrazinsulfat in Natronlauge (Riecke, Dissertation [Jena 1898], S. 41)\(^1\)). Beim Erhitzen von 3(bezw. 5)-Methyl-pyrazol mit 1 Mol Methyljodid in Ather auf 120\(^0\) (L. Knorr, A. 279, 230)\(^1\)). Bei der Destillation von 1.2.3-Trimethyl-pyrazoliumjodid (Rie.; Jowett, Potter, Soc. 83, 468)\(^1\)). — Flüssigkeit von pyridinähnlichem Geruch. Kp: 150\(^1\)—153\(^0\) (korr.) (v. Au., H.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Ather (Rie.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat 1-Methyl-pyrazol-carbonsäure-(5) (J., P.; vgl. Ro.). — $C_5H_8N_9 + HCl + aq$. Hygroskopische Prismen. F: 160\(^0\) (J., P.). — $C_5H_8N_9 + HCl + AuCl_3 + 2H_8O$. Gelbe Nadeln. F: 175\(^0\) (J., P.). — Pikrat $C_5H_8N_9 + C_8H_9O_7N_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 170\(^1\)—171\(^0\) (E. Knorr, Dissertation [Jena 1897], S. 28; Rie.), 172\(^0\) (v. Au., H.; Ro.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{1.2.3-Trimethyl-pyrazoliumhydroxyd} & \textbf{C}_6\textbf{H}_{12}\textbf{ON}_2 = \frac{\textbf{HC} & \textbf{C}\cdot \textbf{CH}_3}{\textbf{HC}\cdot \textbf{N}(\textbf{CH}_3)\cdot \textbf{N}(\textbf{CH}_3)\cdot \textbf{OH}} & \textbf{bezw.} \\ \textbf{HC} & \textbf{C}\cdot \textbf{CH}_3 & \textbf{Cur} & \textbf{Konstitution vgl. v. Auwers, Hollmann, B. 59 [1926], } \\ \textbf{HC}\cdot \textbf{N}(\textbf{CH}_3)(\textbf{OH})\cdot \textbf{N}\cdot \textbf{CH}_3 & \textbf{Zur} & \textbf{Konstitution vgl. v. Auwers, Hollmann, B. 59 [1926], } \\ \textbf{1289.} & \textbf{B}. & \textbf{Das Jodid entsteht beim Erhitzen einer methylalkoholischen Lösung von 10 g 3 (bezw. 5)-Methyl-pyrazol mit 34,5 g Methyljodid im Rohr auf 110° (Jowett, Potter, Soc. 83, 467; vgl. Knorr, A. 279, 230). & \textbf{Jodid C}_6\textbf{H}_1\textbf{N}_3\cdot \textbf{I. Nadeln (aus Alkohol + Ather).} \\ \textbf{F}: 256° (J., P.). & \textbf{Leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Ather (J., P.).} \\ \textbf{2C}_6\textbf{H}_{11}\textbf{N}_3\cdot \textbf{Cl} + \textbf{PtCl}_4. & \textbf{Orangerote Prismen. Zersetzt sich bei 225° (K.).} \end{aligned}$

1-Phenyl-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_{10}N_3 = \frac{HC - C \cdot CH_3}{HC \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Neben 1-Phenyl-5-methyl-pyrazol beim Behandeln von Natrium-formylaceton mit Phenylhydrazin in essig-saurer Lösung (Claisen, Stylos, B. 21, 1147; Cl., Roosen, B. 24, 1889, 1890; A. 278, 274, 293). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit $20^{\circ}/_{o}$ iger Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 170—180° (Michaelis, Behn, B. 33, 2606). Aus 1-Phenyl-5-brom-3-methyl-pyrazol beim Erwärmen mit Zinkstaub in konz. Salzsäure (Mi., Behn). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolidon-(5) mit Phosphorpentasulfid auf 200—210° (Knorr, Duden, B. 25, 766; 26, 103). Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) bei der Destillation mit Zinkstaub (Knorr, A. 238, 198, 201), beim Erhitzen mit Phosphortribromid und rotem Phosphor im Rohr auf 220° (Stoermer, B. 40, 484; Stoe., Martinsen,

4*

¹⁾ Hierbei entsteht auch das isomere 1.3-Dimethyl-pyrazol High HC·N(CH₃)·N (in unreinem Zustand schon von E. Knorr, Dissertation [Jens 1897], S. 31 und Riecke, Dissertation [Jens 1898], S. 40 erhalten), das bei 136° siedet (v. Auwers, Hollmann, B. 59 [1926], 603, 606, 1283, 1294, 1296) und ein Pikrat vom Schmelzpunkt 137° (v. Au., H.), 138° (ROJAHN, B. 59, 609) liefert.

A. 352, 328 Anm. 11; vgl. Stoe., B. 36, 3988) oder beim Erhitzen mit Phosphorpentasulfid auf 200—210° (Andrewsour, R. A. L. [4] 7 I, 270). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5) (Antipyrin) mit Phosphorpentasulfid auf 200—210° (An., R. A. L. [4] 7 I, 270). Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolthion-(5) beim Erhitzen mit fein verteiltem Kupfer unter Zusatz von Toluol auf 180° oder beim Destillieren mit fein verteiltem Silber oder mit Phosphorpentasulfid (Michaelis, A. 361, 260, 266). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-methyl-pyrazol-carbonsäure-(4) auf 230° (Balbiano, Severini, G. 23 I, 354; vgl. a. Ba., G. 28 I, 387) oder ca. 240° (Wislicenus, Breit, A. 356, 40) oder von 1-Phenyl-3-methyl-pyrazol-carbonsäure-(5) auf 200—210° (Ach, A. 253, 55; vgl. Cl., A. 295, 305, 306; Cl., Roo., A. 278, 288, 290). Neben 1-Phenyl-3-methyl-pyrazol-carbonsäure-(4) beim Erhitzen von 1-Phenyl-yrazol-carbonsäure-(4)-essigsäure-(3) im Vakuum auf 140° (Wis., Breit) oder bei der Destillation von 1-Phenyl-3-methyl-pyrazol-dicarbonsäure-(4.5) (Bülow, B. 33, 3270). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-methyl-pyrazol-sulfonsäure-(5) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° (Mi., A. 361, 274). Neben 1-Phenyl-3-methyl-4-benzyl-pyrazol beim Erhitzen von 4.4'-Benzal-bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5)] mit Phosphortribromid und rotem Phosphor im Rohr auf 215—220° (Stoe., Mar.).

Nadeln (aus verd. Alkohol oder aus Petroläther). F: 36,5° (Michaelis, Behn, B. 33, 2606), 37° (Claisen, Roosen, B. 24, 1890; A. 276; Balbiano, Severin, G. 23I, 354; Stoermer, B. 36, 3989, Knorr, Duden, B. 26, 105). Kp₇₃₀: 254—255° (Cl., Roo., A. 278, 276); Kp₇₅₃: 254—255° (Korr.) (Ach, A. 253, 56). Flüchtig mit Wasserdampf (Knorr, A. 238, 202; Ach; Andreocci, R. A. L. [4] 7 I, 271). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Aceton, Benzol, Ligroin (Ach) und Petroläther, fast unlöslich in kaltem Wasser (An., R. A. L. [4] 7 I, 271). Leicht löslich in verd. Salzsäure (Cl., Roo., A. 278, 276). — Liefert bei der Einw. von Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung 3(bezw. 5)-Methyl-pyrazol (Knorr, A. 279, 190, 220), in alkal. Lösung 1-Phenyl-pyrazol-carbonsäure-(3) (Ba., Sev.; Cl., Roo., A. 278, 277; vgl. a. An., R. A. L. [4] 7 I, 270, 271). Bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol entsteht 1-Phenyl-3-methyl-d²-pyrazolin (S. 30) (Ach; Knorr, Dv., B. 26, 108). Bei der Einw. von 1 Mol Brom in Eisessig bildet sich 1-Phenyl-4-brom-3-methyl-pyrazol (Mi., Behn). Gibt beim Eintragen in rauchende Salpetersäure unter Kühlung 1-[4-Nitrophenyl]-3-methyl-pyrazol (Knorr, A. 279, 221). — C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Sehr leicht löslich in Wasser (An., R. A. L. [4] 7 I, 271). — 2C₁₀H₁₀N₂ + 2 HCl + PtCl₄ (bei 100°). F: 173° (Zers.) (Cl., Roo., A. 278, 276). — 2C₁₀H₁₀N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Orangerote Tafeln. Wird bei 100° wasserfrei und geht beim Erhitzen auf höher Temperatur in die Verbindung C₂₀H₁₈N₄Cl₂Pt = (C₁₀H₂N₃)₂PtCl₂ über (An., R. A. L. [4] 7 II, 158; vgl. a. Ba., G. 23 I, 528). — 2C₁₀H₁₀N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 3 H₂O. Orangegelbe Prismen (An., R. A. L. [4] 7 II, 158; vgl. Cl., Roo., A. 278, 276). Verhält sich beim Erhitzen wie das vorhergehende Salz (An., R. A. L. [4] 7 II, 158).

1-[4-Nitro-phenyl]-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_{0}O_{2}N_{3} = \frac{HC}{HC \cdot N(C_{0}H_{4} \cdot NO_{2}) \cdot N}$. B.

Beim Eintragen von 1-Phenyl-3-methyl-pyrazol in rauchende Salpetersäure unter Kühlung (KNORR, A. 279, 221). — Nadeln (aus Alkohol). F: 166°.

1-Phenyl-5-methyl-pyrazol $C_{10}H_{10}N_2 = \frac{HC - C \cdot CH_3}{HC : N \cdot N \cdot C_6H_5}$. B. Neben 1-Phenyl-

3-methyl-pyrazol beim Behandeln von Natrium-formylaceton mit Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Claisen, Stylos, B. 21, 1147; Cl., Roosen, B. 24, 1889, 1890; A. 278, 274, 293). Bei der Destillation von 1-Phenyl-2.5-dimethyl-pyrazoliumbromid (Michaelis, A. 338, 306). Durch Erhitzen von 1-Phenyl-5-methyl-pyrazolon-(3) mit Phosphortribromid und rotem Phosphor im Rohr auf ca. 220° und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Zinn und Salzsäure (Stoeemer, B. 40, 484; Stoe., Martinsen, A. 352, 327, 333, 334). Beim Destillieren von 1-Phenyl-5-methyl-pyrazol-carbonsäure-(4) (Cl., A. 295, 304, 315) oder von 1-Phenyl-5-methyl-pyrazol-carbonsäure-(3) (Cl., Sty., B. 21, 1143; Cl., R., B. 24, 1891; A. 278, 281, 290; Knorr, A. 279, 223; vgl. Stoe.; Stoe., Mar.). Neben 1-Phenyl-5-methyl-pyrazol-carbonsäure-(4) bei der Destillation von 1-Phenyl-5-methyl-pyrazol-dicarbonsäure-(3.4) (Bülow, Schlesinger, B. 32, 2891; Stolz, B. 33, 264; B. B. 33, 3269). — Ol von chinolin-ähnlichem Geruch (Stoe.). Bleibt bei —20° flüssig (Cl., R., A. 278, 275). Kp₇₆₅: 263,5° (korr.) (Stoe.; Stoe., Mar.). Flüchtig mit Wasserdampf (B., Sch.; Stoe., Mar.). Leicht löslich

in verd. Salzsäure (Stoe., Mar.). — Liefert bei der Einw. von Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung 3(bezw. 5)-Methyl-pyrazol (Knorr), in alkal. Lösung 1-Phenyl-pyrazol-carbon-säure-(5) (CL., R., A. 278, 292; Stoe., Mar.). — Chloroaurat. Krystalle (aus Alkohol + Salzsäure). F: 124—125° (Stoe.; Stoe., Mar.). — $2C_{10}H_{10}N_1+2HCl+PtCl_4$. Tafeln (aus Alkohol + Salzsäure). F: 198° (B., Sch.), 198—199° (B.; Stoe.). — Pikrat. Krystalle (aus Alkohol). F: 97—98° (Stoe.; Stoe., Mar.).

- (aus Alkohol). F: 97—98° (STOE.; STOE., MAL..).

 1-[4-Nitro-phenyl]-5-methyl-pyrazol C₁₀H₉O₂N₃ = HC C·CH₃
 HC:N·N·C₆H₄·NO₂

 Erhitzen von 1-[4-Nitro-phenyl]-5-methyl-pyrazol-carbonsäure-(3) auf 165—170° (KNORR, A. 279, 224). Blättchen (aus Alkohol). F: 161°. Gibt bei der Reduktion mit Zinn-chlorür und Salzsäure 1-[4-Amino-phenyl]-5-methyl-pyrazol.
- 1 Phenyl 2.8 dimethyl pyrazoliumhydroxyd $C_{11}H_{14}ON_2 = HC C \cdot CH_3$ $HC M(C_6H_5) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ $HC \cdot N(C_6H_5) \cdot OH \cdot N \cdot CH_3$ $HC \cdot N(C_6H_5) \cdot OH \cdot N \cdot C$
- 1 [4 Brom phenyl] 2.3 dimethyl pyrazoliumhydroxyd $C_{11}H_{13}ON_2Br = HC$ $C \cdot CH_3$ $HC \cdot N(C_6H_4Br) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ bezw. $HC \cdot N(C_6H_4Br)(OH) \cdot N \cdot CH_3$ $B \cdot Beim Erhitzen von 1 [4 Brom phenyl] 3 \cdot methyl pyrazol mit Methyljodid auf 110—120° (MICHAELIS, SCHWABE, B. 33, 2614). F: 224°. Schwer löslich in Wasser.$
- 1 Phenyl 2.5 dimethyl pyrazoliumhydroxyd $C_{11}H_{14}ON_2 = HC C \cdot CH_3$ bezw. $HC \cdot N(CH_3)(OH) \cdot N \cdot C_6H_5$ bezw. $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3)(OH) \cdot N \cdot C_6H_5$ bezw. $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot N(CH_3) \cdot OH$ B. Das Jodid entsteht beim $HC \cdot$

- $\begin{array}{c} \textbf{1-p-Tolyl-5-methyl-pyrazol} \ C_{11}H_{12}N_3 = \frac{HC C \cdot CH_3}{HC \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2} . \quad \textit{B.} \quad \text{Neben 1-p-Tolyl-5-methyl-pyrazol-dicarbon-saure-(3.4)} \\ \textbf{5-methyl-pyrazol-carbonsaure-(4)} \ \text{beim Destillieren von 1-p-Tolyl-5-methyl-pyrazol-dicarbon-saure-(3.4)} \ (\textbf{B\"{u}Low}, \ \textbf{SCHLESINGER}, \ \textit{B.} \ \textbf{33}, \ \textbf{3365}). \quad \ \text{Stark riechendes Ol.} \quad \text{Kp: 270-280°.} \\ \textbf{Fl\"{u}chtig mit Wasserdampf.} \quad \ 2C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4. \quad \text{Gelbe Krystalle (aus Salzsaure).} \\ \textbf{F: 214°} \ (\textbf{Zers.}). \end{array}$

1-\$\beta\$-Naphthyl-5-methyl-pyrazol \$C_{14}H_{19}N_3\$ = \frac{\text{HC:N·N·C}_{10}H_3}{\text{HC:N·N·C}_{10}H_4}\$. \$B\$. Bei der Destillation von 1-\$\beta\$-Naphthyl-5-methyl-pyrazol-dicarbonsäure-(3.4) (B., Sch., \$B\$. 3368). \$-\$E\$: 65°. Kp: 320—330°. \$-\$2\$C_{14}H_{19}N_3 + 2\$HCl + PtCl_4\$. Gelb, krystallinisch. \$F\$: 217°.

 $\begin{array}{lll} \textbf{1} - [\textbf{4} - \textbf{Sulfo} - \textbf{phenyl}] - \textbf{3}(\textbf{oder 5}) - \textbf{methyl} - \textbf{pyrazol} & \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{10}\textbf{O}_3\textbf{N}_1\textbf{S} = \\ \textbf{HC} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_3 & \textbf{HC} & \textbf{C} \cdot \textbf{CH}_3 \\ \textbf{HC} \cdot \textbf{N}(\textbf{C}_6\textbf{H}_4 \cdot \textbf{SO}_3\textbf{H}) \cdot \textbf{N} & \textbf{Oder} & \textbf{HC} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_6\textbf{H}_4 \cdot \textbf{SO}_3\textbf{H} \\ \textbf{Lösung von Natrium-formylaceton mit Phenylhydrazin-sulfonsäure-(4) (Claisen, Roosen, A. 278, 301). & \textbf{Prismen (aus Wasser)}. & \textbf{Leicht löslich in Wasser.} \end{array}$

1-[4-Amino-phenyl]-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_{11}N_3 = \frac{HC}{HC \cdot N(C_0H_4 \cdot NH_2) \cdot N}$. Beim Behandeln von 1-[4-Nitro-phenyl]-3-methyl-pyrazol mit Zinnehlorür und Salzsäure (Knore, A. 279, 221). — Prismen (aus Wasser). F: 99°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Liefert bei der Einw. von Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung 3(bezw. 5)-Methyl-pyrazol.

1-Phenyl-5-chlor-8-methyl-pyrasol $C_{10}H_{\bullet}N_{1}Cl = \frac{HC}{ClC \cdot N(C_{\bullet}H_{\bullet}) \cdot N}$. Bei der trocknen Destillation von 1-Phenyl-5-chlor-2.3-dimethyl-pyrazoliumchlorid (Antipyrinchlorid) (MICHAELIS, PASTERNACK, B. 32, 2405). Beim Destillieren von 1-[4-Carboxy-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit Bariumhydroxyd (M., Sudendorf, B. 33, 2619). Aus 1-Phenyl-5-acetoxy-, 1-Phenyl-5-butyryloxy- oder 1-Phenyl-5-benzoyloxy-3-methyl-pyrazol beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid (M., Bender, B. 36, 530). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-methylpyrazolon-(5) mit Phosphoroxychlorid (M., Röhmer, B. 31, 2908; M., P.; M., Benn, B. 38,
2595) oder mit Phosphortrichlorid (M., P.). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-chlor-3-methylpyrazol-carbonaäure-(4) im Rohr auf 230—240° (M., Voss, Greess, B. 34, 1303). Aus 1-Phenylbeing Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 170—180° 1-Phosphinasure im Propriet im Rohr auf 180° (M., P.). — Öl von eigentümlichem Geruch. Kp₁₀: 134°; Kp₂₀: 148° (M., P.); Kp: 276° (korr.) (M., Dorn, A. 352, 170). Leicht flüchtig mit Wasserdampf (M., P.). D¹⁸: 1,1999 (M., P.). Löslich in konz. Salzsäure (M., R.; M., P.). — Wird durch Chromsäure bei gelinder Behandlung nicht angegriffen, bei stärkerer Oxydation zerstört (M., S.). Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 170—180° 1-Phenylander propriet (M., R.). M. Bruyer, Beduhtig mit Natsium in Alkehel M. P. M. Bruyer, Beduhtig mit Natsium in Alkehel M. P. M. Bruyer, D. (M. Bruyer). 3-methyl-pyrazol (M., Behn). Reduktion mit Natrium in Alkohol: M., R.; M., Behn. Beim Einleiten von Chlor entstehen 1-Phenyl-4.5-dichlor-3-methyl-pyrazol und 1-[4-Chlor-phenyl] 4.5-dichlor-3-methyl-pyrazol (M., P.). Beim Zusatz von Brom zur Lösung in Petrolather bildet sich das Bromadditionsprodukt des 1-Phenyl-5-chlor-4-brom-3-methyl-pyrazols C₁₀H₂N₂ClBr + 2 Br (M., P.). Gibt bei der Einw. von 1 Mol HNO₃ in konz. Schwefelsäure 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol, bei Anwendung von rauchender Salpeter-säure enteteht außerdem 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-4-nitro-3-methyl-pyrazol (M., BEHN; vgl. M., A. 378 [1911], 297, 334). Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 120° bildet sich 1-Phenyl-4.5-dichlor-3-methyl-pyrazol (M., P.). Durch Erhitzen mit Phosphoroxychlorid auf 200° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Wasser erhält man 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol-phosphinsäure-(4) (M., P.). Wird von Ammoniak selbst beim Erhitzen auf hohe Temperaturen nicht angegriffen (M., A. 339, 119). Verbindet sich mit Methylbromid bezw. Methyljodid beim Erhitzen im Rohr auf 100° zu 1-Phenyl-5-chlor-2.3-dimethyl-pyrazoliumbromid bezw. -jodid (M., P.). Beim Erhitzen mit überschüssigem Athylbromid im Rohr auf 150° entsteht 1-Phenyl-5-brom-3-methyl-pyrazol (M., Benn); unter gleichen Reaktionsbedingungen erhält man mit Äthyljodid 2-Äthyl-1-phenyl-5-jod-3-methyl-pyrazoliumjodid

- (M., P.). Erhitzen mit Allylbromid im Rohr auf 90° führt zur Bildung von 2-Allyl-1-phenyl-5-brom-3-methyl-pyrazoliumbromid (M., A. 331, 211). $C_{10}H_0N_3Cl + HCl$. Hygroskopische Nadeln. F: 87—88° (M., P.). Wird durch Wasser zersetzt (M., P.). $2C_{10}H_0N_3Cl + 2HCl + PtCl_0 + 2H_3O$. Blättchen. F: 174° (M., P.).
- 1-[4-Brom-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_8N_2ClBr = HC$ — $C\cdot CH_8$ Beim Erhitzen von 1-[4-Brom-phenyl]-3-methyl-pyrazolon-(5) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 150—160° (Michaelis, Schwabe, B. 33, 2608). Nadeln. F: 82°. Kp₁₁: 165°. Mit Wasserdampf sehr langsam flüchtig. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Wasser. Löslich in konz. Salzsäure. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1-Phenyl-3-methyl- Δ^2 -pyrazolin (S. 30).

 $-2C_{10}H_{a}N_{a}ClBr + 2HCl + PtCl_{4}$. Gelbbraune Krystalle.

- 1-[2-Nitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_8O_2N_3Cl=HC$ $C\cdot CH_8$ B. Beim Erhitzen des aus 2-Nitro-phenylhydrazin und Acetessigsäureäthylester entstehenden Acetessigsäureäthylester-[2-nitro-phenylhydrazons] (vgl. Ergw. Bd. XV, S. 128) mit Phosphoroxychlorid (MICHAELIS, BEHN, B. 33, 2599; vgl. M., A. 378 [1911], 319). Nadeln (aus Alkohol). F: $105,5^0$ (M., B.). Liefert beim Bromieren 1-[2-Nitro-phenyl]-5-chlor-4-brom-3-methyl-pyrazol (M., B.).
- 1-[3-Nitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_8O_2N_3Cl=HC$ C: CH_9 . Beim Erhitzen von 1-[3-Nitro-phenyl]-3-methyl-pyrazolon-(5) mit Phosphoroxychlorid auf 150° (MICHAELIS, BEHN, B. 33, 2598). Nadeln (aus Alkohol). F: 103°. Gibt beim Bromieren 1-[3-Nitro-phenyl]-5-chlor-4-brom-3-methyl-pyrazol.
- 1 [4 Nitro phenyl] 5 chlor 3 methyl pyrazol $C_{10}H_6O_2N_3Cl = HC \ C^*\cdot CH_6$. B. Beim Behandeln von 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol cll \cdot N(C₄H₄·NO₂)·N mit 1 Mol konz. Salpetersäure in konz. Schwefelsäure in der Wärme (M., B., B. 33, 2596, 2600). Beim Erhitzen von 1-[4-Nitro-phenyl]-3-methyl-pyrazolon-(5) mit Phosphoroxychlorid (M., B.). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 101°. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Ather und Benzol. Löslich in konz. Salzsäure. Bei der Reduktion mit Ammoniumsulfid oder Zinn und Salzsäure bildet sich 1-[4-Amino-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol. Liefert beim Bromieren 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-4-brom-3-methyl-pyrazol. Beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid auf 125° entsteht 1-[4-Nitro-phenyl]-5-jod-2.3-dimethyl-pyrazolumjodid.
- 1-[4-Brom-2(oder 8)-nitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol (?) $C_{10}H_7O_2N_3ClBr=HC$ $C\cdot CH_4$ $C\cdot CH_$
- 1-[4-Brom-x.x-dinitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol oder 1-[4-Brom-2(oder 3)-nitro-phenyl]-5-chlor-4-nitro-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_{0}O_{4}N_{4}ClBr=HC$ C·CH₂
 O₂N·C
 C·CH₃
 Oder
 ClC·N(C₂H₃Br(NO₂)-1) Oder
 ClC·N(C₄H₃Br·NO₂)·N

 ClC·N(C₄H₃Br·NO₂)·N

 Von 1-[4-Brom-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit rauchender Salpetersäure oder überschüssiger Salpeterschwefelsäure (MICHAELIS, SCHWABE, B. 33, 2613).—Krystalle (aus Alkohol).

 F: 158°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in konz. Salzsäure.
- 1-Phenyl-3-chlor-5-methyl-pyrazol $C_{10}H_{\bullet}N_{\bullet}Cl \simeq \frac{HC C \cdot CH_{\bullet}}{ClC: N \cdot N \cdot C_{\bullet}H_{\bullet}}$. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-methyl-pyrazolon-(3) mit Phosphoroxychlorid oder Phosphortrichlorid im Rohr auf 205—210° (K. MAYER, B. 36, 718; MICHAELIS, A. 338, 285). Aus 1-Phenyl-2.5-dimethyl-pyrazolon-(3) beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid im offenen Gefäß auf 160° bis 175° (Mr.). Flüssigkeit. Erstarrt nicht bei —10° (Mr.). Kp.;: 170° (May.; Mr.); Kp. 304° (Mr.). Ist mit Wasserdampf langsam flüchtig (Mr.). D¹°: 1,2054 (Mr.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln und in konz. Salzsäure (Mr.). Liefert bei der Einw. von Brom in Eisessig 1-Phenyl-3-chlor-4-brom-5-methyl-pyrazol (Mr.). Verbindet sich leicht mit Methylhalogeniden zu den entsprechenden 1-Phenyl-3-chlor-2.5-dimethyl-pyrazoliumsalzen (May.; Mr.).

 $\textbf{1-[4-Brom-phenyl]-3-chlor-5-methyl-pyrasol} \ \ C_{10}H_{8}N_{2}ClBr = \frac{HC - C \cdot CH_{8}}{ClC : N \cdot N \cdot C_{8}H_{4}Br}$

B. Beim Erhitzen von 1-[4-Brom-phenyl]-5-methyl-pyrazolon-(3) mit überschüssigem Phosphoroxychlorid im Rohr auf 210° (MICHABLIS, STIEGLER, A. 358, 144). — Krystalle (aus Alkohol oder verd. Essigsäure). F: 45°. Kp₁₅: 200°; Kp₂₀: 211°. Löslich in konz. Mineralsäuren.

ren. $\textbf{1-[8-Nitro-phenyl]-8-chlor-5-methyl-pyrazol} \ \ C_{10}H_{8}O_{2}N_{3}Cl = \frac{HC - C \cdot CH_{3}}{ClC \cdot N \cdot N \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}}.$

B. Beim Erhitzen von 1-[3-Nitro-phenyl]-5-methyl-pyrazolon-(3) mit überschüssigem Phosphoroxychlorid auf 190° (M., Sr., A. 358, 151). — Blätter. F: 135°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform. Löslich in konz. Säuren.

1 - Phenyl - 5 - chlor - 2.3 - dimethyl - pyrazoliumhydroxyd $C_{11}H_{18}ON_2Cl = HC$ $C \cdot CH_3$ bezw. $C!C \cdot N(C_8H_5) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ clc: $N(C_8H_5) \cdot OH$ entsteht beim Erhitzen von 1 -Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit Methylbromid bezw. Methyljodid im Rohr auf 100° (MICHAELIS, PASTERNACK, B. 32, 2407, 2408). Das Chlorid ("Antipyrinchlorid") bildet sich beim Erhitzen von Antipyrin mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 150°, neben geringen Mengen 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol (M., P.; vgl. M., Behn, B. 83, 2595); man erhält es auch beim Erhitzen der wäßr. Lösung des Jodids mit Silberoklorid (M., P.). Eine Lösung des Pyrazoliumhydroxyds erhält man beim Schütteln einer wäßr. Lösung des Chlorids mit Silberoxyd (M., P.).

Die wäßr. Lösung des Pyrazoliumhydroxyds reagiert stark alkalisch und gibt auf Zusatz von Salzsäure Antipyrinchlorid zurück (MICHAELIS, PASTERNACK, B. 32, 2406). Beim Eindampfen der wäßr. Lösung des Hydroxyds entstehen Antipyrin und Antipyrinchlorid (M., BEHN, B. 33, 2595; vgl. M., P.). Das Chlorid zerfällt bei der Destillation in 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol und Methylchlorid (M., P.). Beim Erhitzen des Chlorids mit Phosphoroxychlorid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Wasser erhält man 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol-phosphinsaure-(4) (M., P.). Beim Behandeln des Chlorids oder des Jodids mit alkohl. Kaliauge entsteht Antipyrin (M., Behn; M., Sudendorf, B. 33, 2619; vgl. M., P.). Die Salze liefern bei der Einw. von Ammonium- oder Alkalihydrosulfid in wäßriger oder alkoholischer Lösung in der Wärme 1-Phenyl-2.3-dimethyl-pyrazolthion-(5) (Syst. No. 3561) (M., BINDEWALD, B. 33, 2873; M., D. R. P. 122287; C. 1901 II, 327; Frdl. 6, 1142; A. 320, 4; 331, 197). Dieses bildet sich auch beim Erhitzen des Chlorids mit Natriumthiosulfat in wäßr. Lösung (M., A. 331, 197). Erhitzt man das Chlorid mit Natriumsulfit in wenig Wasser, so erhålt man das Anhydrid des 1-Phenyl-5-sulfo-2.3-dimethyl-pyrazoliumhydroxyds (Syst. No. 3707) (M., A. 331, 206). Beim Erhitzen des Chlorids mit 3—4 Tln. 25% jegem wäßr. Ammoniak auf 125—150° bilden sich 1-Phenyl-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5)-imid (Syst. No. 3561) und etwas Antipyrin (STOLZ, B. 36, 3282). 1-Phenyl-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5)-imid entsteht auch beim Erhitzen des Chlorids mit 1—2 Tln. Ammoniumearbonat im Rohr auf 200°; daneben bilden sich geringe Mengen 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol und 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5)-imid (Syst. No. 3561) (STOLZ; vgl. M., GUNKEL, B. 34, 726); die letztgenannte Verbindung erhält man in größerer Menge, wenn die Reaktion bei höherer Temperatur verläuft (M., HEPNER, B. 36, 3272; M., A. 339, 135, 136). Beim Erhitzen des Chlorids oder des Jodids mit Anilin auf 125° entsteht 1-Phenyl-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5)-anil (M., H.; M., A. 389, 177, 178). Erhitzt man das Chlorid mit Anilin auf 250°, so erhält man 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5)-anil (M., G.; vgl. M., H.; vgl. a. SILBERSTEIN, D. R. P. 113384; C. 1900 II, 654; Frdl. 6, 1142). Das Chlorid liefert beim Erhitzen mit Methylanilin auf 2000 1-Phenyl-5-methylanilino-3-methyl-pyrazol (Syst. No. 3712) (M., H.). Mit Phenylhydrazin reagiert das Chlorid beim Erhitzen auf dem Wasserbad unter Bildung von 1-Phenyl-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5)-phenylhydrazon; analog verläuft die Reaktion mit α -Methyl- und α -Athyl-phenylhydrazin (M., Kobert, B. 42, 2765, 2769).

Chlorid, "Antipyrinchlorid" $C_{11}H_{12}ClN_2 \cdot Cl + H_2O$. Krystalle (aus Alkohol + Äther). Schmilzt wasserhaltig bei 116—117°, wasserfrei bei 224° (MICHAELIS, PASTERNACK, B. 32, 2405). Ist hygroskopisch (M., P.). Verwittert über Schwefelsäure im Vakuum (M., P.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther (M., P.) und heißem Toluol (M., Behn, B. 33, 2596). — Bromid $C_{11}H_{12}ClN_2 \cdot Br$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 256°; leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (M., P.). — $C_{11}H_{12}ClN_2 \cdot Br + 2Br$. B. Aus dem Chlorid und Brom in Eisessig (M., P.). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 136° (M., P.). — Jodid $C_{11}H_{12}ClN_2 \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol), Krystalle (aus Wasser). F: 241° (M., Su.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, unlöslich in Äther (M., P.). — $C_{11}H_{12}ClN_2 \cdot I + 4I$. B. Aus dem Chlorid durch Zusatz von Jod-Kaliumjodid-Lösung (M., P.). Jodähnliche, grünschillernde Blättchen (aus Alkohol). F: 64°; sehr schwer löslich in

Wasser, leichter in Eisessig und heißem Alkohol (M., P.). — $C_{11}H_{12}CIN_{2} \cdot Cl + AuCl_{3}$. Hellgelbe Blättchen. F: 145° (M., P.). — $C_{11}H_{12}CIN_{2} \cdot Cl + HgCl_{3}$. Krystalle. F: ca. 98° (M., P.). — $2C_{11}H_{12}CIN_{2} \cdot Cl + PtCl_{4}$. Bräunlichgelbe Blättchen (aus Wasser). F: 218° (M., P.). — Pikrat $C_{11}H_{12}CIN_{2} \cdot C \cdot C_{4}H_{2}O_{4}N_{3}$. Gelbe Blätter (aus Wasser). F: 146° (M., P.).

1-[4-Brom-pheny1]-5-chlor-2.3-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{11}H_{12}ON_2ClBr = HC$ $C \cdot CH_3$ $ClC \cdot N(C_8H_4Br) \cdot N(CH_2) \cdot OH$ $ClC \cdot N(C_8H_4Br)(OH) \cdot N \cdot CH_3$ $ClC \cdot N(C_8H_4Br)(OH)$

1-Phenyl-3-chlor-2.5-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{11}H_{13}ON_2Cl = HC$ $C:CH_3$ $C:C:N(CH_3)(OH)\cdot N\cdot C_0H_5$ bezw. $C:C:N(CH_3)\cdot N(C_0H_5)\cdot OH$ entsteht aus 1-Phenyl-3-chlor-5-methyl-pyrazol beim Erhitzen mit Methylbromid im Rohr im Wasserbad bezw. mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 110—115° (MICHAELIS, A. 338, 289). Das Chlorid bildet sich beim Erhitzen von 1-Phenyl-2.5-dimethyl-pyrazolon-(3) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 115—120° oder besser am Rückflußkühler auf 120° is 125° (MI.; vgl. a. Stolz, B. 36, 3290); man erhält es auch aus dem Jodid beim Erwärmen der wäßr. Lösung mit Silberehlorid (MI.). — Die Salze liefern beim Behandeln mit Alkalien 1-Phenyl-2.5-dimethyl-pyrazolon-(3) (K. Mayer, B. 36, 718; MI.), mit Kaliumhydrosulfid-Lösung 1-Phenyl-2.5-dimethyl-pyrazolthion-(3) (May.; MI.). Beim Erhitzen einer wäßr. Lösung des Jodids mit Alkalisulfit bildet sich das Anhydrid des 1-Phenyl-3-sulfo-2.5-dimethyl-pyrazoliumhydroxyds (Syst. No. 3707) (MI.). Erhitzt man das Chlorid mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf 150°, so erhält man 1-Phenyl-2.5-dimethyl-pyrazolon-(3)-imid (St.). — Chlorid, ,,3-Antipyrinchlorid" $C_{11}H_{12}ClN_2\cdot Cl + H_2O$. Nadeln (aus Alkohol + Äther) von bitterem Geschmack (MI.). Zersetzt sich bei schnellem Erhitzen zwischen 120° und 175° (MI.). — Bromid $C_{11}H_{12}ClN_2\cdot Sr$. Nadeln. Zersetzt sich bei 197—200° in seine Komponenten (MI.). — Jodid $C_{11}H_{12}ClN_2\cdot Sr$. Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). Zersetzt sich bei 177° (MI.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, unlöslich in Äther (MI.). — $2C_{11}H_{12}ClN_2\cdot Cl + PtCl_2$. Rote Blättchen (aus Wasser). F: 218° (MI.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{1-[4-Brom-phenyl]-8-chlor-2.5-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd} & C_{11}H_{12}ON_2ClBr = \\ \textbf{HC} & \textbf{C.CH_3} & \textbf{HC} & \textbf{C.C.CH_3} \\ \textbf{C.C.N(CH_3)(OH) \cdot N \cdot C_8H_4Br} & \textbf{bezw.} & \textbf{C.C.N(CH_3) \cdot N(C_8H_4Br) \cdot OH} & \textbf{Jodid} & C_{11}H_{11}ClBrN_2 \cdot \textbf{I.} \\ \textbf{B.} & \textbf{Beim} & \textbf{Erhitzen} & \textbf{von} & \textbf{1-[4-Brom-phenyl]-3-chlor-5-methyl-pyrazol} & \textbf{mit} & \textbf{Methyljodid} & \textbf{und} \\ \textbf{Methanol} & \textbf{im} & \textbf{Rohr} & \textbf{auf} & \textbf{100-115}^o & \textbf{(MICHAELIS, STIEGLER, $A. 358, 144)}. & \textbf{Prismen} & \textbf{(aus verd. Alkohol)}. \\ \textbf{F:} & \textbf{2070}. & \textbf{Schwer} & \textbf{löslich} & \textbf{in} & \textbf{kaltem, leicht} & \textbf{in} & \textbf{heißem} & \textbf{Wasser} & \textbf{und} & \textbf{in} & \textbf{Alkohol}. \\ \end{array}$

 $\begin{array}{llll} & \textbf{1-[8-Nitro-phenyl]-3-chlor-2.5-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd} & C_{11}H_{12}O_3N_3Cl = \\ & \textbf{HC} & \textbf{C\cdot CH_3} & \textbf{HC} & \textbf{C\cdot CH_3} \\ & \textbf{ClC\cdot N(CH_3)(OH)\cdot N\cdot C_6H_4\cdot NO_2} & \textbf{ClC\cdot N(CH_3)\cdot N(C_6H_4\cdot NO_2)\cdot OH} & -\textbf{JodidC_{11}H_{11}O_2ClN_3\cdot I.} \\ & \textbf{B. Durch längeres Erhitzen von 1-[3-Nitro-phenyl]-3-chlor-5-methyl-pyrazol mit Dimethylsulfat im Rohr auf 110° und Umsetzen des methylschwefelsauren Salzes mit Kaliumjodid (M., St., A. 358, 152). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 196,5°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Chloroform. Liefert bei der Einw. von Kaliumhydrosulfid in Alkohol ein Gemisch von 1-[3-Nitro-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrazolthion-(3) und 1-[3-Amino-phenyl]-2.5-dimethyl-pyrazolthion-(3), in wäßr. Lösung nur letztgenannte Verbindung. \\ \end{array}$

1-o-Tolyl-3-chlor-5-methyl-pyrazol $C_{11}H_{11}N_{9}Cl=\frac{HC=-C\cdot CH_{8}}{ClC:N\cdot N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}}$. B. Beim Erhitzen von 1-o-Tolyl-5-methyl-pyrazolon-(3) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 200° (MICHAELIS, A. 338, 315). — Öl. Kp₁₅: 162°. Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in Alkohol, Ather und Chloroform. Löslich in konz. Salzsäure.

1 - 0 - Tolyl - 5 - ohlor - 2.8 - dimethyl - pyrazoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2Cl = HC$ ClC·N($C_6H_4\cdot CH_2$)·N(CH_2)·OH

Steht beim Erhitzen von 1-0-Tolyl-5-ohlor-3-methyl-pyrazol mit überschüssigem Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (MICHAELIS, EISENSCHMIDT, B. 37, 2229). Das Chlorid erhält man aus dem Jodid durch Silberchlorid (M., El.).—Chlorid $C_{12}H_{14}ClN_2\cdot Cl + 2H_2O$. Krystalle (aus Wasser). Ist bei 112° wasserfrei. F: 210°. — Jodid $C_{12}H_{14}ClN_2\cdot I$. Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). F: 231—232°. — Pikrat $C_{12}H_{14}ClN_2\cdot O\cdot C_6H_2O_6N_2$. Gelbe Krystalle (aus Wasser).

1-o-Tolyl-3-chlor-2.5-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{12}H_{15}ON_2Cl = HC$ $C \cdot CH_3$ $Cl \cdot N(CH_3)(OH) \cdot N \cdot C_4H_4 \cdot CH_3$ $Cl \cdot N(CH_3) \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot OH$ $Cl \cdot N(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ $Cl \cdot N(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot O$

1-p-Tolyl-5-chlor-8-methyl-pyrazol $C_{11}H_{11}N_3Cl=\frac{HC}{ClC\cdot N(C_4H_4\cdot CH_3)\cdot N}$. B. Bei der Destillation von 1-p-Tolyl-5-chlor-2.3-dimethyl-pyrazoliumchlorid (MICHAELIS, SUDENDORF, B. 38, 2615). — Krystallmasse von charakteristischem Geruch. F: 30°. Kp₁₈: 148°; Kp₂₈: 172°; Kp: ca. 274°. Löslich in konz. Selzsäure. — Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure 1-[4-Carboxy-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol. Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 170—180° entsteht 1-p-Tolyl-3-methyl-pyrazol. — $2C_{11}H_{11}N_3Cl+2HCl+PtCl_4+2H_4O$. Orangefarbene Nadeln. F: 180°.

1-p-Tolyl-3-chlor-5-methyl-pyrazol $C_{11}H_{11}N_{2}Cl = \frac{HC}{ClC:N\cdot N\cdot C_{4}H_{4}\cdot CH_{2}}$. B. Beim Erhitzen von 1-p-Tolyl-5-methyl-pyrazolon-(3) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 200° (MICHAELIS, A. 338, 315). — Krystalle (aus Äther). F: 49°. Kp₁₅: 176°. Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Löslich in konz. Salzsäure.

1-p-Tolyl-5-chlor-2.8-dimethyl-pyrasoliumhydroxyd

C12H16ON3Cl =

HC C:CH2

Bezw. ClC:N(C2H4·CH2)(OH)·N·CH4

steht beim Erhitzen von 1-p-Tolyl-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5) mit Phosphoroxychlorid am Rückflußkühler (MICHARLIS, SUDENDORF, B. 38, 2615, 2616). Das Bromid bezw. Jodid erhält man beim Erhitzen von 1-p-Tolyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit Methylbromid bezw. Methyljodid im Rohr auf 110—1206 (M., S.). — Das Chlorid liefert bei der Destillation 1-p-Tolyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol. Beim Behandeln der Salze mit alkoh. Kalilauge oder mit Silberoxyd in wäßr. Lösung bildet sich 1-p-Tolyl-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5). — Chlorid C12H16ClN2·Cl+H2O. Krystalle (aus Alkohol und Ather). Schmilzt wasserfrei bei 232°. Sehr hygroskopisch. — Bromid C12H4ClN2·Br. Krystalle (aus Alkohol + Ather). F: 234°. — Jodid C12H16ClN2·I. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 245°. — Pikrat C12H16ClN2·O·C2H2O2N2. Gelbe Nadeln. F: 153°. Schwer löslich in Wasser.

1- β -Naphthyl-5-chlor-2.3-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{1b}H_{16}ON_2Cl = HC$ $C \cdot CH_3$ $ClC \cdot N(C_{10}H_7) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ $ClC \cdot N(C_{10}H_2)(OH) \cdot N \cdot CH_3$ $ClC \cdot N(C_{10}H_2) \cdot N \cdot CH_3$

1-[4-Oxy-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol C₁₀H₉ON₂Cl =

HC C·CH₈
ClC·N(C₆H₄·OH)·N

5-chlor-3-methyl-pyrazol in saurer Lösung unterhalb 0° und Stehenlassen des Reaktionsgemisches (MICHAELIS, BEHN, B. 33, 2603). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 145,5°. Sohwer löslich in Wasser, leicht in organischen Solvenzien sowie in Ammoniak, Alkalien und Alkalicarbonaten.

Äthylester $C_{13}H_{13}O_{5}N_{2}Cl=\frac{HC}{ClC\cdot N(C_{5}H_{4}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot N}$. Beim Erhitzen von 1-[2-Carboxy-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit Alkohol und etwas konz. Schwefelsäure (M., El., B. 37, 2230). — Öl. Kp: 315°.

1-[4-Carboxy-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol $C_{11}H_{\theta}O_{2}N_{2}Cl=HC$ — $C\cdot CH_{2}$ B. Bei der Oxydation von 1-p-Tolyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol $ClC\cdot N(C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}H)\cdot N$ B. Bei der Oxydation von 1-p-Tolyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit Chromschwefelsäure bei höchstens 30° (Michaelis, Sudendorf, B. 33, 2618). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 208°. Sublimierbar. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol sowie in konz. Säuren und verd. Alkalien. — Bei der Destillation mit Bariumhydroxyd bildet sich 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol. — Ba($C_{11}H_{8}O_{2}N_{2}Cl)_{2}+3H_{2}O$. Nadeln (aus Wasser).

Äthylester $C_{12}H_{18}O_2N_2Cl = \frac{HC}{ClC\cdot N(C_4H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5)\cdot N}$. B. Beim Erhitzen von 1-[4-Carboxy-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit absol. Alkohol in konz. Schwefelsäure am Rückflußkühler (M., S., B. 33, 2620). — Flüssigkeit. Kp: 271°. — Wird durch Natronlauge leicht verseift.

Chlorid $C_{11}H_0ON_2Cl_2 = \frac{HC}{ClC\cdot N(C_0H_4\cdot COCl)\cdot N}$. B. Bei gelindem Erwärmen von 1-[4-Carboxy-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit Phosphorpentachlorid (M., S., B. 33, 2620). — Nadeln (aus Benzol). F: 82°. — Wird durch Wasser leicht verseift.

Anilid $C_{17}H_{14}ON_2Cl = \frac{HC - C \cdot CH_2}{ClC \cdot N(C_0H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_0H_5) \cdot N}$. Beim Erhitzen des vorangehenden Chlorids mit Anilin (M., S., B. 33, 2620). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 163°. Löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig.

1-[8-Amino-phenyl]-8-chlor-5-methyl-pyrasol $C_{10}H_{10}N_3Cl = \frac{HC = C \cdot CH_3}{ClC : N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2}$

- B. Bei der Reduktion von 1-[3-Nitro-phenyl]-3-chlor-5-methyl-pyrazol mit Zinn und rauchender Salzsäure (Michaelis, Stiegler, A. 358, 152). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 94°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in heißem Wasser. Leicht löslich in verd. Säuren. C₁₀H₁₀N₃Cl+HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 103°. Gibt beim Erhitzen auf höhere Temperatur Chlorwasserstoff ab. Löslich in Alkohol. Wird durch Wasser hydrolysiert.
- 1-[4-Brom-2(oder 3)-amino-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol (?) $C_{10}H_9N_3ClBr = HC C\cdot CH_9$ (?). B. Bei der Reduktion von 1-[4-Brom-2(oder 3)-nitro-phenyl]-ClC·N($C_9H_9Br\cdot NH_9$)·N 5-chlor-3-methyl-pyrazol (?) mit Zinn in salzsaurer Lösung (Michaelis, Schwabe, B. 33, 2613). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 99—100°. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln und in verd. Säuren.
- $\begin{array}{llll} \textbf{1-[4-Amino-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol} & C_{10}H_{10}N_3Cl = \\ \textbf{HC} & C\cdot CH_3 & B. & Bei der Reduktion von 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-cllor-N(C_0H_4\cdot NH_2)\cdot N & Bei der Reduktion von 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit Ammoniumsulfid oder besser mit Zinn und Salzsäure (Michaelis, Behn, B. 33, 2601). Tafeln mit 1 H₂O (aus Alkohol). F: 76—78°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und verd. Säuren.$

- 1-Phenyl-4.5-dichlor-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_8N_2Cl_2=\frac{ClC-C\cdot CH_3}{ClC\cdot N(C_6H_5)\cdot N}$. B. Aus 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol beim Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Phosphorpentachlorid auf 120° oder beim Einleiten von Chlor, in diesem Fall neben 1-[4-Chlor-phenyl]-4.5-dichlor-3-methyl-pyrazol (Michaelis, Pasternack, B. 32, 2410). Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-4-benzoyl-pyrazol (M., Bender, B. 36, 524). Beim Erhitzen der Verbindung $\frac{CH_3\cdot C-C\cdot C(CH_3)_2\cdot C-C\cdot CH_3}{N\cdot N(C_6H_5)\cdot C-C\cdot C\cdot N(C_6H_5)\cdot N}$ (Syst. No. 4696) mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad (M., Zilg, B. 39, 370, 371, 379). Nadeln (aus Alkohol). F: 56° (M., B.). Löslich in konz. Salzsäure (M., P.). Gibt beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid auf 100—120° 1-Phenyl-5-chlor-4-jod-2.3-dimethyl-pyrazoliumjodid (M., P.).

pyrazol (Michaelis, Pasternack, B. 32, 2411). — Nadeln (aus Alkohol). F: 130°. Schwer föslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol. Löslich in konz. Salzsäure.

- 1-Phenyl-3.4-dichlor-5-methyl-pyrazol $C_{10}H_8N_3Cl_2 = \frac{ClC C \cdot CH_8}{ClC \cdot N \cdot C_8H_5}$. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-methyl-pyrazolon-(3) mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 200° bis 205° (MICHAELIS, A. 338, 286). Öl von eigentümlichem Geruch.
- $\begin{array}{lll} \textbf{1-[4-Brom-phenyl]-4.5-dichlor-2.3-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd} \\ \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{11}\textbf{ON}_2\textbf{Cl}_2\textbf{Br} = & & \textbf{ClC} & & \textbf{ClC} & & \textbf{ClC} \\ \textbf{ClC} & \textbf{N}(\textbf{C}_4\textbf{H}_4\textbf{Br}) \cdot \textbf{N}(\textbf{CH}_3) \cdot \textbf{OH} & & \textbf{ClC} \cdot \textbf{N}(\textbf{C}_6\textbf{H}_4\textbf{Br})(\textbf{OH}) \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{CH}_3 \\ \textbf{Cl}_1\textbf{H}_{10}\textbf{Cl}_2\textbf{BrN}_2 \cdot \textbf{I} & B. & \text{Beim Erhitzen von 1-[4-Brom-phenyl]-4.5-dichlor-3-methyl-pyrazol mit Methyljodid im Rohr auf 140° (Michaelis, Schwabe, B. 33, 2612). Krystalle (aus Wasser). F: 236° (Zers.). Schwer löslich in heißem Wasser. \\ \end{array}$
- 1-p-Tolyl-4.5-dichlor-3-methyl-pyrazol $C_{11}H_{10}N_sCl_s = \frac{ClC}{ClC\cdot N(C_sH_4\cdot CH_s)\cdot N}$. B. Aus 1-p-Tolyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol bei der Einw. von Chlor oder beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid (MICHAELIS, SUDENDORF, B. 33, 2617). Nadeln. F: 57°.
- 4 Brom 3(bezw. 5) methyl pyrazol $C_4H_5N_2Br = \frac{BrC C \cdot CH_3}{HC \cdot NH \cdot N}$ bezw. BrC==C · CH₃ . Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Kohlhaas, A. 437 [1924], 48 Anm. 4. HC:N·NH B. Aus 3(bezw. 5)-Methyl-pyrazol und Brom in wäßr. Lösung (Knorr, A. 279, 278). F: 76-77° (v. Au., Ko.; v. Au., Bähr, J. pr. [2] 116 [1927], 93; vgl. Kn.). $C_4H_5N_2Br + HBr$. Nadeln (aus Wasser). F: 135° (Kn.).
- 1-Phenyl-4-brom-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_{\Phi}N_{2}Br=\frac{BrC}{HC\cdot N(C_{\Phi}H_{\Phi})\cdot N}$. B. Bei der Einw. von 1 Mol Brom auf 1 Mol 1-Phenyl-3-methyl-pyrazol in Eisessig (MICHARLIS, BEIN, B. 33, 2606). Kp: 311—313°. D³: 1,4575. Löslich in konz. Salzsaure. Gibt bei der Einw. von Brom 1-Phenyl-4.5-dibrom-3-methyl-pyrazol.
- 1-[4-Brom-phenyl]-4-brom-3-methyl-pyrazolC₁₀H₈N₂Br₂ HC·N(C₆H₄Br)·N

 B. Bei der Einw. von Brom auf 1-[4-Brom-phenyl]-3-methyl-pyrazol (Michaelis, Schwabe, B. 33, 2614). F: 98°. Gibt bei der Einw. von Brom 1-[4-Brom-phenyl]-4.5-dibrom-3-methyl-pyrazol.
- 1-Phenyl-5-brom-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_0N_2Br= \frac{HC-C\cdot CH_0}{BrC\cdot N(C_0H_5)\cdot N}$. B. Bei längerem Erhitzen von 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit überschüssigem Äthylbromid im Rohr auf 150° (Michaelis, Behn, B. 38, 2603, 2604). Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) bei längerem Erhitzen mit Phosphoroxybromid im Rohr auf 125° oder in geringerer Menge beim Erhitzen mit Phosphortribromid auf 140—150° (M., B.; vgl. Storrmer, B. 36, 3988). Öl. Kp₁₅: 153°; Kp: 287° (korr.) (M., B.). Mit Wasserdampf flüchtig (M., B.). D³: 1,4408 (M., B.). Löslich in konz. Salzsäure (M., B.). Liefert beim Erwärmen mit Zinkstaub in konz. Salzsäure 1-Phenyl-3-methyl-pyrazol (M., B.). Reagiert mit Brom unter Bildung von 1-Phenyl-4.5-dibrom-3-methyl-pyrazol (M., B.).
- 1-[4-Brom-phenyl]-5-brom-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_8N_2Br_2=HC$ — $C\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 1-[4-Brom-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol $BrC\cdot N(C_6H_4Br)\cdot N$ mit überschüssigem Äthylbromid im Rohr auf $180-200^\circ$ (MICHAELIS, SCHWABE, B. 33, 2611). Nadeln (aus Alkohol). F: 87—88°. Liefert beim Erwärmen mit Zinkstaub in

konz. Salzsäure auf dem Wasserbad 1-[4-Brom-phenyl]-3-methyl-pyrazol. Bei der Einw. von Brom entsteht 1-[4-Brom-phenyl]-4.5-dibrom-3-methyl-pyrazol.

1 - [4 - Nitro - phenyl] - 5 - brom - 3 - methyl - pyrasol C₁₀H₈O₂N₂Br =

HC———C·CH₂. B. Neben 1-[4-Nitro-phenyl]-5-brom-4-nitro-3-methyl-pyrazol Br $\overset{\circ}{\mathbb{C}}$ ·N(C₂H₄·NO₂)· $\overset{\circ}{\mathbb{N}}$ bei der Einw. von rauchender Salpetersäure auf 1-Phenyl-5-brom-3-methyl-pyrazol (MICHAELIS, BEHN, B. 33, 2605). — Nadeln. F: 104,5°. Löslich in konz. Salzsäure.

1 - Phenyl - 5 - brom - 2.3 - dimethyl - pyrasoliumhydroxyd $C_{11}H_{13}ON_2Br =$

HC———C·CH₃

BrC·N(C₈H₅)·N(CH₃)·OH

BrC·N(C₈H₅)·N(CH₃)·OH

Erhitzen von 1-Phenyl-5-brom-3-methyl-pyrazol mit überschüssigem Methylbromid auf 100° bis 110° oder bei der Einw. von Phosphoroxybromid auf 1-Phenyl-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5) (Antipyrin) (M., B., B. 33, 2604). Das Jodid erhält man beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-brom-3-methyl-pyrazol mit überschüssigem Methyljodid auf 100° (M., B.). Das Chlorid entsteht aus dem Jodid durch Silberchlorid (M., B.). — Die Salze liefern bei der Einw. von alkoh. Kalilauge Antipyrin. — Chlorid C₁₁H₁₂BrN₂·Cl. Hygroskopische Nadeln. F: ca. 214°. — Bromid C₁₁H₁₂BrN₂·Br. Nadeln. F: 218° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — C₁₁H₁₂BrN₂·Br + 2Br. Orangegelbe Krystalle. F: 146°. — Jodid C₁₁H₁₂BrN₃·I. Nadeln. F: 233°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — C₁₁H₁₂BrN₂·I+4I. Schwarze Schuppen (aus Alkohol). F: 57°.

2 - Allyl - 1 - phenyl - 5 - brom - 3 - methyl - pyrazoliumhydroxyd C₁₃H₁₆ON₂Br = HC — C·CH₃ bezw. HC — C·CH₃ C·CH₅CH:CH₂·OH Bromid entsteht beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit überschüssigem Allylbromid im Rohr auf 90° (Michaelis, A. 331, 211). Das Chlorid erhält man aus dem Bromid beim Kochen der wäßr. Lösung mit Silberchlorid (M.). — Chlorid C₁₂H₁₄BrN₂·Cl. Krystelle (aus Alkohol + Äther). F: 182°. Sehr hygroskopisch. — Bromid C₁₂H₁₄BrN₂·Br. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 196°. Sohwer löslich in Wasser und Alkohol.

 $\textbf{1-Phenyl-5-chlor-4-brom-8-methyl-pyrazol} \quad C_{10}H_{8}N_{2}ClBr = \frac{BrC-----C\cdot CH_{8}}{ClC\cdot N(C_{8}H_{8})\cdot N}$

B. Durch Einw. von Brom auf 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol in Petroläther und Behandeln des entstandenen Brom-Additionsprodukts (s. u.) mit heißer Natronlauge (MICHAELIS, PASTERNACK, B. 32, 2409, 2410). — Nadeln (aus Alkohol). F: 56° (M., P.). Löslich in konz. Salzsäure (M., P.). — Liefert beim Nitrieren mit 1 Mol HNO3 in konz. Schwefelsäure in der Wärme 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-4-brom-3-methyl-pyrazol (M., Behn, B. 33, 2597). — C₁₀H₈N₃ClBr + 2Br. Gelbes Pulver. F: 99°; in heißem Alkohol nicht unzersetzt löslich (M., P.).

1 - [4 - Brom - phenyl] - 5 - chlor - 4 - brom - 3 - methyl - pyrazol $C_{10}H_7N_2ClBr_2 = BrC - C \cdot CH_3$ $ClC \cdot N(C_0H_4Br) \cdot N$ B. Durch Einw. von Brom auf 1-[4-Brom-phenyl]-5-chlor 3-methyl-pyrazol in Petroläther und Schütteln des entstandenen Reaktionsprodukts mit Natronlauge (MICHAELIS, SCHWABE, B. 33, 2612). — Nadeln (aus Alkohol). F: 143°.

1 - [2 - Nitro - phenyl] - 5 - chlor - 4 - brom - 3 - methyl - pyrazol $C_{10}H_7O_9N_9ClBr = BrC C\cdot CH_9$.

Bei der Einw. von Brom auf 1-[2-Nitro-phenyl]-5-chlor-ClC·N(C_9H_4 ·NO $_9$)·N
3-methyl-pyrazol in Äther (Michaelis, Behn, B. 33, 2600). — Nadeln. F: 123°.

1 - [8 - Nitro - phenyl] - 5 - chlor - 4 - brom - 8 - methyl - pyrazol $C_{10}H_7O_8N_3ClBr = BrC - C \cdot CH_2$ $C \cdot CH_2$ $C \cdot CH_2 \cdot B$. Bei der Einw. von Brom auf 1-[3-Nitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol in Äther (M., B., B. 38, 2599). — Nadeln. F: 170°.

phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol in Åther und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit warmer Natronlauge (M., B., B. 33, 2597, 2600). Beim Behandeln von 1-Phenyl-5-chlor-4-brom-3-methyl-pyrazol mit 1 Mol HNO, in konz. Schwefelsäure in der Wärme (M., B.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152,5°. Löslich in Alkohol und Äther. Schwer löslich in warmer konzentrierter Salzsäure.

- 1-Phenyl-3-chlor-4-brom-5-methyl-pyrazol $C_{10}H_8N_2ClBr = \frac{BrC C \cdot CH_8}{ClC : N \cdot N \cdot C_6H_5}$. B. Aus 1-Phenyl-3-chlor-5-methyl-pyrazol und Brom in Eisessig (Michaelis, A. 338, 288). Gelbgrünes Öl. Kp₁₅: 194°.
- $\begin{array}{lll} \textbf{1-Phenyl-5-chlor-4-brom-2.3-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd} & C_{11}H_{12}ON_2ClBr = BrC & C\cdot CH_3 & BrC & C\cdot CH_3 & ClC\cdot N(C_6H_5)\cdot N(CH_3)\cdot OH & ClC\cdot N(C_6H_5)\cdot OH & C$
- 1-p-Tolyl-5-chlor-4-brom-3-methyl-pyrazol $C_{11}H_{10}N_{1}ClBr = BrC C \cdot CH_{3}$.

 B. Durch Einw. von Brom auf 1-p-Tolyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol in Petrolather und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Natronlauge (MICHAELIS, Sudendorf, B. 33, 2617). Nadeln (aus Alkohol) von esterartigem Geruch. F: 66°.
- 1-[4-Carboxy-phenyl]-5-chlor-4-brom-3-methyl-pyrazol $C_{11}H_8O_2N_2ClBr = BrC$ $C\cdot CH_3$ B. Bei der Einw. von Brom auf 1-[4-Carboxy-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol in Eisessig (M., S., B. 33, 2621). Beim Behandeln von 1-p-Tolyl-5-chlor-4-brom-3-methyl-pyrazol mit Chromtrioxyd in essigsaurer Lösung (M., S.). Nadeln. F: 2460 (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Eisessig.
- **3.4-Dibrom-1.5-dimethyl-pyragol** $C_5H_6N_2Br_2=\frac{BrC-C\cdot CH_3}{BrC\cdot N\cdot N\cdot CH_3}$. B. Aus 1.5-Dimethyl-pyrazol und Brom (Jowert, Potter, Soc. 83, 469). Nadeln. F: 74°. Sehr leicht löelich in Alkohol, Äther und Aceton, unlöslich in Wasser.
- 1-Phenyl-4.5-dibrom-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_8N_1Br_3=\frac{BrC}{BrC\cdot N(C_8H_5)\cdot N}$. B. Bei der Einw. von Brom auf 1-Phenyl-4-brom-3-methyl-pyrazol oder auf 1-Phenyl-5-brom-3-methyl-pyrazol (MICHAELIS, BEHN, B. 33, 2604, 2607). Blättchen oder Nadeln. F: 92°. Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln und in konz. Salzsäure.
- 1-Phenyl-5-jod-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_9N_8I = \frac{HC C \cdot CH_8}{IC \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Bei der Destillation von 2-Äthyl-1-phenyl-5-jod-3-methyl-pyrazoliumchlorid unter vermindertem Druck (MICHAELIS, VOSS, GREISS, B. 34, 1306; vgl. M., PASTERNACK, B. 32, 2409). Öl. Erstarrt nicht im Eis-Kochsalz-Gemisch (M., V., G.).

- 2 Allyl 1 phenyl 5 jod 3 methyl pyrazoliumhydroxyd $C_{13}H_{15}ON_2I = HC$ C·CH₃

 Bezw.

 IČ·N(C₆H₅)·N(CH₂·CH:CH₂)·OH

 IČ:N(C₆H₆)(OH)·N·CH₂·CH:CH₂

 i C·N(C₆H₆)·N(CH₂·CH:CH₂)·OH

 IČ:N(C₆H₆)(OH)·N·CH₂·CH:CH₂

 B. Das Jodid IC·N(CH₂·CH:CH₂) and IC·N(CH₂·CH:CH₂)

 podid im Rohr auf 100° (MICHAELIS, A. 381, 212). Das Chlorid erhält man aus dem Jodid durch Kochen der wäßr. Lösung mit Silberchlorid (M.). Das Chlorid liefert mit alkoh, Kaliumhydrosulfid·Lösung 2-Allyl-1-phenyl-3-methyl-pyrazolthion·(5). Chlorid C₁₃H₁₄IN₂·Cl. Krystalle. F: 193—194°. Leicht löslich. Jodid C₁₃H₁₄IN₂·I. Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 203° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte, leichter in der Wärme.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2} \ddot{\textbf{A}} thyl \textbf{1} \textbf{p} tolyl \textbf{5} \textbf{jod} & \textbf{3} \textbf{methyl} \textbf{pyrazoliumhydroxyd} & \textbf{C_{13}H}_{17}O\textbf{N_2I} = \\ \textbf{HC} & \textbf{$C \cdot \textbf{CH}_3$} & \textbf{HC} & \textbf{$C \cdot \textbf{CH}_3$} & \textbf{$-C \cdot \textbf{CH}_3$} \\ \textbf{I} \ddot{\textbf{C}} \cdot \textbf{N}(\textbf{C_6H}_4 \cdot \textbf{CH}_3) \cdot \ddot{\textbf{N}}(\textbf{C_2H}_5) \cdot \textbf{OH} & \textbf{$I \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N}(\textbf{C_6H}_4 \cdot \textbf{CH}_3)(\textbf{OH}) \cdot \ddot{\textbf{N}} \cdot \textbf{C_2H}_5} & \textbf{$-Jodid C_{12}H}_{16}\textbf{IN}_2 \cdot \textbf{I}. \\ \textbf{B}. & \textbf{Beim Erhitzen von 1-p-Tolyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol mit "uberschüssigem Athyljodid" in Rohr auf 150° (Michaelis, Sudendorf, B. 33, 2616). Nadeln (aus Wasser). F: 231°. \\ \end{array}$
- - 4-Nitro-3 (besw. 5)-methyl-pyrasol $C_4H_5O_2N_3=\frac{O_2N\cdot C-C\cdot CH_3}{HC\cdot NH\cdot N}$ bezw.

O₂N·C——C·CH₃
HC:N·NH

8. Beim Erhitzen von 3(bezw. 5)-Methyl-pyrazol mit Salpeterschwefelsure im Wasserbad (Knorr, A. 279, 228). Bei der Destillation der durch Nitrieren von 5(bezw. 3)-Methyl-pyrazol-carbonsäure (3 bezw. 5) erhältlichen 4-Nitro-5(bezw. 3)-methyl-pyrazol-carbonsäure (3 bezw. 5) (F: 194°) (K.). — Prismen (aus Wasser). F: 134°. Kp₇₄₈: 325° (korr.). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat die (nicht näher beschriebene) 4-Nitro-pyrazol-carbonsäure (3 bezw. 5), die bei 205° in CO₂ und 4-Nitro-pyrazol (S. 44) zerfällt und durch Zinn und Salzsäure zu (nicht näher beschriebener) 4-Amino-pyrazol-carbonsäure (3 bezw. 5) (F: 212°) reduziert wird. — Natriumsalz. Tafeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser. — Kaliumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

- 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-4-nitro-3-methyl-pyrazol $C_{10}H_7O_4N_4Cl = O_2N \cdot C C \cdot CH_3$. B. Neben 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol bei der Einw. von rauchender Salpetersäure auf 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol (MICHAELIS, BEHN, B. 33, 2596, 2601). Gelbliche Nadeln (aus Toluol). F: 181°. Unlöslich in konz. Salzsäure.
- $\begin{array}{l} \textbf{1 [4 Brom 2 (oder 8) nitro phenyl] 5 ohlor 4 nitro 3 methyl pyrazol} \\ C_{10}H_{e}O_{4}N_{4}ClBr = \\ \begin{array}{l} O_{2}N \cdot C & C \cdot CH_{3} \\ ClC \cdot N(C_{6}H_{3}Br \cdot NO_{2}) \cdot N \end{array} \\ \text{s. S. 55.} \end{array}$
- $\begin{array}{lll} \textbf{1-[2 (oder 3)-Nitro 4-methyl-phenyl] 5-chlor 4-nitro 8-methyl-pyrazol} \\ \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{9}\textbf{O}_{4}\textbf{N}_{4}\textbf{C}l &= \begin{array}{c} \textbf{O}_{2}\textbf{N}\cdot\textbf{C} & \textbf{C}\cdot\textbf{C}\textbf{H}_{3}\\ \textbf{ClC}\cdot\textbf{N}[\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3}(\textbf{NO}_{2})\cdot\textbf{CH}_{3}]\cdot\textbf{N} \end{array} \\ \textbf{s.} & \textbf{S. 58.} \end{array}$
- 1 [4 Nitro phenyi] 5 brom 4 nitro 3 methyl pyrasol $C_{10}H_7O_4N_4Br = O_2N \cdot C$ $C \cdot CH_3$ $BrC \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot N$ der Einw. von rauchender Salpetersäure auf 1-Phenyl-5-brom-3-methyl-pyrazol (M., B., B. 33, 2605).
 <math display="block">Blaggelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 185,5°. Unlöslich in konz. Salzsäure.
- 3. 4-Methyl-pyrazol $C_4H_6N_2=\frac{CH_3\cdot C}{HC\cdot NH\cdot N}$. B. Beim Destillieren von 4-Methyl-pyrazol-carbonsäure-(3) mit Natronkalk (v. Pechmann, Burkard, B. 83, 3593). Flüssigkeit. Kp₇₃₀: 204—205°. Silbernitrat-Doppelsalz. Nadeln (aus Wasser). F: 142°. Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 142°.
- 1-Phenyl-4-methyl-pyrazol $C_{10}H_{10}N_2=\frac{CH_3\cdot C_--CH}{H^{\circ}_C\cdot N(C_0H_0)\cdot N}$. B. Bei längerem Erhitzen von 2-Methyl-1-phenyl-pyrazoliumjodid (S. 41) auf 240—300° (Balbiano, Marchetti, R. A. L. [5] 2 I, 115; G. 23 I, 487). Gelbliche Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Erstarrt noch nicht bei —15°. Kp: 264—266° (korr.). Unlöslich in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit alkal. Permanganat Lösung 1 Phenyl pyrazol carbonsäure (4) (Syst. No. 3643). $2C_{10}H_{10}N_3+2HCl+PtCl_4+2H_3O$. Rotgelbe Nadeln. F: 159—160° (Zers.). Löslich in Wasser. Das wasserfreie Salz gibt beim Erhitzen auf 130—160° unter Abspaltung von 4 Mol Chlorwasserstoff eine Verbindung $C_{10}H_{10}N_4Cl_2Pt=2C_{10}H_0N_2+PtCl_2$ [hellgelbes Pulver; ist bei 250° noch nicht geschmolzen; unlöslich in Wasser].
- $\begin{array}{lll} \textbf{1-Phenyl-2.4-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd} & C_{11}H_{14}ON_3 = \\ \textbf{CH_3 \cdot C} & \textbf{CH} & \textbf{CH_3 \cdot C} & \textbf{CH} \\ \textbf{HC \cdot N(C_0H_3) \cdot N(CH_3) \cdot OH} & \textbf{bezw.} & \textbf{HC : N(C_0H_3)(OH) \cdot N \cdot CH_3} & \textbf{Jodid } C_{11}H_{13}N_3 \cdot \textbf{I}. & B. \\ \textbf{Beim Erhitzen $aquimolekularer Mengen 1-Phenyl-4-methyl-pyrazol mit Methyljodid im Rohr auf 100° (B., M., G. 23 I, 489). Nadeln (aus Wasser). F: 160°. Löslich in Alkohol, leicht löslich in Wasser. \\ \end{array}$
- 1-Phenyl-3.5-dichlor-4-methyl-pyrazol $C_{10}H_{2}N_{1}Cl_{2}=\frac{CH_{3}\cdot CCC}{ClC\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot N}$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol 1-Phenyl-3-chlor-4.4-dimethyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3563) mit 1,5 Mol Phosphorpentachlorid im Rohr auf 150° (MICHAELIS, RÖHMER, B. 31, 3006, 3014). Zāhe Flüssigkeit. Kp₁₆: ca. 155°. Mit Wasserdampf flüchtig.
- 4. 2-Methyl-imidazol, 2-Methyl-glyoxalin (Glyoxalāthylin) C₄H₆N₂ == HC—N C·CH₂. B. Bei der Einw. von Aldehydammoniak auf Glyoxalin wäßr. Lösung unter HC·NH Kühlung (Radziszewski, B. 15, 2706; 16, 487). Beim Glühen der Zinkehlorid-Doppelsalze von 1-Äthyl-5-chlor-2-methyl-imidazol, 1-Äthyl-2-methyl-imidazol oder 1-Methyl-imidazol mit Calciumoxyd (Wallach, A. 214, 294, 305, 310). Entsteht neben Blausäure beim Durchleiten von 1-Methyl-imidazol durch ein rotglühendes Rohr (W., B. 16, 542). Beim Erhitzen von

¹⁾ Zur Formulierung vgl. MICHARLIS, A. 378 [1911], 297, 334.

2-Methyl-imidazol-dicarbonsäure-(4.5) auf ca. 300° (Maquenne, A. ch. [6] 24, 534; С. т. 111, 115; Dedichen, B. 39, 1838). — Nadeln (aus Wasser, Alkohol oder Benzol). F: 136—137° (W., A. 214, 310), 137° (R., B. 15, 2707), 138—139° (M.), 139° (D.). Kp: 267—268° (W., A. 214, 310; R., B. 15, 2707), 268° (M.; D.). Leicht loslich in Wasser, Alkohol und siedendem Benzol (R., B. 15, 2707), 268° (M.; D.). Leicht loslich in Wasser bei 25°: D. Elektrichten Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,3×10⁻⁴ (berechnet aus der Leitfähigkeit des Nitrats) (D.). — Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd Oxamid (R., B. 17, 1290). Die wäßr. Lösung gibt mit Brom in Wasser 4.5-Dibrom-2-methyl-imidazol-hydrobromid (R., B. 15, 2707; vgl. Light, Pyman, Soc. 121 [1922], 2626). Liefert beim Behandeln mit p-Diazobenzolsulfonsäure in alkal. Lösung [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 4(bezw. 5))-[2-methyl-imidazol] (Syst. No. 3565) (Burlan, B. 37, 699; vgl. Fargher, Pyman, Soc. 115 [1919], 217). Gibt mit Gerbsäure, Pikrinsäure, Molybdänsäure und Schwermetallsalzen Niederschläge (R., B. 16, 488). — C₄H₆N₂ + HNO₃. Naclen (aus Alkohol). F: 154° (Dedichen, B. 39, 1838). — 2C₄H₆N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Orangefarbene Krystalle. Ziemlich leicht löslich (W., A. 214, 296). — Salicylat C₄H₆N₃ + C₇H₆O₃. B. Aus 2-Methyl-imidazol und Salicyl-säure in äther. Lösung (Brissemoret, Bl. [3] 35, 321). Krystalle. — Gallussaures Salz C₄H₆N₃ + C₇H₆O₃. B. Aus 2-Methyl-imidazol und Gallussaure in äther. Lösung (Brissemoret, Bl. [3] 35, 321).

1.2-Dimethyl-imidazol $C_3H_8N_2=\frac{HC-N}{HC\cdot N(CH_3)}C\cdot CH_2$. B. Das Hydrojodid entsteht neben 1.2.3-Trimethyl-imidazoliumjodid (s. u.) aus 2-Methyl-imidazol und Methyljodid in Äther (Radziszewski, B. 16, 488). Bei Einw. von methylschwefelsaurem Natrium auf das nicht näher beschriebene Natriumsalz des 2-Methyl-imidazols (Jowett, Potter, Soc. 83, 469). — Narkotisch riechende Ffüssigkeit. Kp: 205—206° (R.; J., P.). D¹¹: 1,0051 (R.). Löslich in Wasser, Alkohol und Äther (R.). — $C_5H_8N_3+HCl+AuCl_2$. Orangegelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 215° (J., P.). — Zinkchlorid-Doppelsalz. Prismen (aus Alkohol). F: 137—138° (R.). — Chloroplatinat. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 230° (Zers.) (J., P.). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 179° (J., P.).

1.2.3-Trimethyl-imidazoliumhydroxyd $C_8H_{12}ON_2 = \frac{HC \cdot N(CH_8)(OH)}{HC - N(CH_3)} \cdot C \cdot CH_3$.

Jodid $C_8H_{11}N_2 \cdot I$. B. s. bei 1.2-Dimethyl-imidazol. Entsteht auch aus 1.2-Dimethyl-imidazol und Methyljodid (Jowerr, Potter, Soc. 83, 470). Nadeln (aus Methanol und Äther). Schmilzt nicht unterhalb 300° (J., P.). Zersetzt sich langsam an der Luft (J., P.).

1-Äthyl-2-methyl-imidazol (Oxalāthylin) C₆H₁₀N₂ = HC N_{HC}·N(C₂H₅) C·CH₃. B. Beim Erwärmen von 2-Methyl-imidazol mit Äthylbromid auf dem Wasserbad (Radziszewski, B. 16, 489). Beim Erhitzen von 1-Äthyl-5-chlor-2-methyl-imidazol-hydrojodid mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) und amorphem Phosphor im Rohr auf 135—140° (Wallach, A. 214, 299; W., Stricker, B. 13, 512). — Narkotisch riechende Flüssigkeit. Kp: 212° (R.), 212° bis 213° (W., A. 214, 301; W., St.). D¹⁵: 0,9820 (W., A. 214, 301; W., St.). Mit Wasser in jedem Verhältnis mischbar (W., A. 214, 301). Löslich in Alkohol (R.). — Zerfällt beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr in Blausäure und 2-Methyl-imidazol (W., B. 16, 544). Beim Glühen des Zinkohlorid-Doppelsalzes mit Calciumoxyd erhält man 2-Methyl-imidazol, Blausäure, Äthylen und Ammoniak (W., A. 214, 305). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Oxalsäure, Ammoniak und Essigsäure (W., A. 214, 306), bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd N-Äthyl-oxamid (R., B. 17, 1290). Beim Behandeln mit Brom in schwefelsaurer Lösung bildet sich 1-Äthyl-4.5-dibrom-2-methyl-imidazol (W., B. 16, 537). Spaltet bei längerem Erhitzen mit verd. Schwefelsäure auf 240° Äthylamin ab (W., A. 214, 306). Die wäßr. Lösung fällt Schwermetallsalze (W., St.; W., A. 214, 303). — Wirkt auf den tierischen Organismus wie Atropin (Schulz, B. 13, 2353). — C₆H₁₀N₂ + HCl. Zerfließliche Krystalle. Destillierbar (W., St.; W., A. 214, 307). — 2C₆H₁₀N₂ + 48NO₂. Nadeln (aus verd. Alkohol). Löslich in heißem Wasser, leicht löslich in Masser (W., St.). — Chloroaurat. Gelbe Nadeln (W., A. 214, 303). — 2C₆H₁₀N₂ + 2HCl + ZhCl₂. Prismen (aus Alkohol). F: 159—160° (W., A. 214, 302; R.).

1-Äthyl-2.8-dimethyl-imidasoliumhydroxyd C₇H₁₄ON₂ = HC·N(CH₃)(OH) HC—N(C₉H₅)

bezw. HC—N(CH₂) HC·N(C₂H₅)(OH) C·CH₂. — Jodid C₇H₁₈N₂·I. B. Aus 1-Äthyl-2-methyl-imidazol und Methyljodid in Äther oder Alkohol (Wallach, Schulze, B. 13, 515; W., A. 214, 303). Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Wird aus der wäßr. Lösung durch Natronlauge unverändert als schwer erstarrendes Öl gefällt. Gibt mit 1 Mol Jod dunkle, grünschillernde Nadeln.

- 1-Propyl-2-methyl-imidazol $C_7H_{12}N_2 = \frac{HC}{HC\cdot N(CH_2\cdot C_2H_3)}C\cdot CH_3$. B. Das Hydrobromid entsteht beim Erwärmen von 2-Methyl-imidazol mit Propylbromid auf dem Wasserbad (Radziszewski, B. 16, 489). Flüssig. Kp. 224—225°. D. 0,9641. Chloroplatinat. Gelber, krystallinischer Niederschlag.
- 3 Äthyl 1 benzyl 2 methyl imidazoliumhydroxyd $C_{13}H_{16}ON_3 = HC \cdot N(C_8H_5)(OH)$ $C \cdot CH_3$ bezw. $HC \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) = HC \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5) = HC \cdot N(CH_3 \cdot C_6H_5)(OH) = HC \cdot$
- 5-Chlor-1.2-dimethyl-imidasol¹) $C_5H_7N_2Cl=\frac{ClC\cdot N(CH_3)}{HC}C\cdot CH_3$. B. Aus Oxalsäuremethylamid-åthylamid durch Einw. von Phosphorpentachlorid (Wallach, A. 184, 71). Süßlich riechende Flüssigkeit. Erstarrt bei starker Åbkühlung zu Blättchen. Kp: 212—213°. Mischbar mit Wasser, Alkohol und Äther. Bläut Lackmus. $C_5H_7N_3Cl + HCl$. Wasserhaltige Prismen. $2C_5H_7N_2Cl + AgNO_3$. $2C_5H_7N_2Cl + 2HCl + PtCl_4$. Tafeln (aus verd. Alkohol).
- 1-Åthyl-5-chlor-2-methyl-imidazol (Chloroxalāthylin) C₆H₆N₃Cl = ClC·N(C₂H₅). C·CH₅. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von N.N'-Diāthyl-oxamid (Bd. IV, S. 112) mit Phosphorpentachlorid und schwachen Erwärmen des Reaktionsprodukts (Wallach, B. 7, 326; A. 184, 34; W., Pirath, B. 12, 1064; Sarasin, Wegmann, Hebv. 7 [1924], 720). Entsteht auch in kleiner Menge bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf N.N-Diāthyl-oxamid oder auf N.N-Diāthyl-oxamidsaure-nitril (Bd. IV, S. 113) (W., B. 14, 736; A. 214, 261, 265). Narkotisch riechendes Öl. Erstarrt bei starker Abkühlung zu Krystallen; Kp: 217—218°; Di²: 1,1420; leicht löslich in Alkohol, Åther und Chloroform; in kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (W., A. 184, 37); leicht löslich in Petroläther (W., A. 214, 281). Die wasserfreie Base löst Schwefel und Kautschuk leicht auf (W., A. 184, 38). Liefert bei der Oxydation mit Permanganat Oxalsäure und andere Verbindungen; Chromsäure wirkt nicht ein (W., A. 214, 294). Beim Behandeln mit Natrium in Petroläther entsteht Bis-[1-āthyl-2-methyl-imidazyl-(5)] (Syst. No. 4021) (W., A. 214, 297). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 135—140° erhält man 1-Åthyl-2-methyl-imidazol (W., A. 214, 299; W., Stratcher, B. 13, 512). Beim Glüben des Zinkehlorid-Doppelsalzes mit Calciumoxyd entstehen Pytrol, Ammoniak und 2-Methyl-imidazol (W., A. 214, 294). Bei der Einw. von Brom in Chloroform oder Schwefelkohlenstoff entsteht das Dibromid (s. u.), das bei weiterer Zugabe von Brom in 1-Åthyl-5-chlor-4-brom-2-methyl-imidazol-dibromid und dessen Hydrobromid übergeht (W., A. 214, 283). Bleibt beim Erhitzen mit Wasser auf 200° unverändert; bei 280—300° entstehen Ammoniak und Athylamin; beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 220—230° wird alles Chlor als Chlor-wasserstoff abgespalten; daneben ließ sich Essigsäure nachweisen (W., A. 214, 282). Scheint beim Kochen mit festem Atzkali in eine isomere (†) Base vom Siedepunkt 220—224° überzugehen (W., A. 214, 283). Physiologische Wirkung bei Tieren:

^{1) 4-}Chlor-1.2-dimethyl-imidazol C₃H₇N₂Cl = ClC N C·CH₂ [F: 93—94°; Kp: 258—260°] wurde nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von Sarasin, Wegmann, Helv. 7, 721 beschrieben.

prismatisch (W., A. 184, 42; B. 14, 738; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 604). — Pikrat. Gelbe Nadeln (W., A. 184, 43). — Saures Oxalat $C_0H_0N_3Cl + C_2H_2O_4$. Nadeln (aus Alkohol) (W., A. 184, 42).

- 3 Äthyl 4 chlor 1.2 dimethyl imidazoliumhydroxyd $C_7H_{13}ON_2Cl = ClC \cdot N(C_2H_5)(OH)$ $C \cdot CH_3$ bezw. $ClC N(C_2H_5) \cdot C \cdot CH_3$. Jodid $C_7H_{12}ClN_2 \cdot I$. B. Aus $HC N(CH_3) \cdot C \cdot CH_3$ bezw. $HC \cdot N(CH_3)(OH) \cdot C \cdot CH_3$. Jodid $C_7H_{12}ClN_2 \cdot I$. B. Aus 1-Åthyl-5-chlor-2-methyl-imidazol und Methyljodid unter Kühlung (WALLACH, A. 184, 45; 214, 262). Nadeln (aus Alkohol). F: 203—205° (W., A. 214, 262). Wird von Kalilauge erst bei anhaltendem Kochen unter Bildung von Åthylamin angegriffen; beim Behandeln mit feuchtem Silberoxyd entsteht eine starke Base (W., A. 184, 46).
- 1.3 Diäthyl 4 chlor 2 methyl imidazoliumhydroxyd $C_8H_{15}ON_3Cl = ClC \cdot N(C_2H_5)(OH)$ C·CH₃ bezw. $ClC \cdot N(C_2H_5)(OH)$ C·CH₃ bezw. $ClC \cdot N(C_2H_5)(OH)$ C·CH₃. B. Das Bromid entsteht aus HC·N(C₂H₅)(OH) C·CH₃. B. Das Bromid entsteht aus 1-Athyl-5-chlor-2-methyl-imidazol und Athylbromid bei 100° (Wallach, A. 184, 48). Bromid $C_8H_{14}ClN_2 \cdot Br$. Hygroskopische Nadeln. $C_8H_{14}ClN_2 \cdot Br + 2Br$. Krystalle (aus Alkohol). Jodid $C_8H_{14}ClN_2 \cdot I$. Hygroskopische Blättchen.
- - 1-Äthyl-5-chlor-4-brom-2-methyl-imidazol $C_6H_8N_2ClBr = \frac{BrC-N}{ClC\cdot N(C_8H_8)}C\cdot CH_8$.
- B. Man behandelt 1-Athyl-5-chlor-2-methyl-imidazol mit überschüssigem Brom und kocht das entstandene Dibromid bezw. dessen Hydrobromid mit Wasser (WALLACH, OPPENHEIM, B. 10, 1195, 1198; W., A. 214, 283, 290). Öl. Erstarrt allmählich im Exsiccator (W., O.; W.). Zersetzt sich beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck; schwer löslich in Wasser (W., O.; W.), löslich in Alkohol (W., O.). Dibromid C₆H₈N₂ClBr + 2 Br. Rote Krystelle (aus Chloroform). Monoklin prismatisch (W., O.; W.); vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 610). F: 132° bis 133° (W., O.; W.). Spaltet beim Erwärmen mit Wasser 2 Atome Brom ab (W., O.; W.). Löslich in Chloroform, Alkohol und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in kaltem Wasser (W., O.). C₆H₈N₂ClBr + HCl. Wasserhaltige Prismen (W., O.; W.). C₆H₆N₂ClBr + HBr + 2 Br. Rote Nadeln. F: 112,5—113,5° (W., O.; W.). Schwer löslich in Chloroform, leichter in Alkohol und Äther (W.). Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser (W., O.; W.). 2C₆H₆N₂ClBr + AgNO₃. Prismen (aus verd. Alkohol) (W., O.; W.). Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser (W., O.). 2C₆H₆N₂ClBr + 2 HCl + PtCl₄. Krystalle (aus HCl-haltigem Alkohol) (W., O.; W.).
- 4.5-Dibrom-2-methyl-imidazol $C_4H_4N_2Br_3=\frac{BrC-N}{BrC\cdot NH}C\cdot CH_3$. Hydrobromid $C_4H_4N_2Br_2+HBr$. Zur Konstitution vgl. Light, Pyman, Soc. 121 [1922], 2626. B. Aus 2-Methyl-glyoxalin und Brom in Wasser (Radziszewski, B. 15, 2707). Krystalle (aus Alkohol). F: 2580 (Braunung).
- 1-Äthyl-4.5-dibrom-2-methyl-imidasol $C_0H_0N_0Br_2 = \frac{BrC}{BrC\cdot N(C_2H_5)}C\cdot CH_2$. B. Beim Versetzen einer Lösung von 1-Äthyl-2-methyl-imidazol in verd. Schwefelsäure mit Brom (Wallach, B. 16, 537). Krystalle, F: 38°. Unlöslich in Wasser und Alkatien, leicht löslich in Säuren. $2C_0H_0N_0Br_2 + 2HCl + PtCl_4$. Leicht lösliche Krystalle.
- 1-Äthyl-4(oder 5)-jod-2-methyl-imidasol $C_0H_0N_0I= IC-N(C_0H_0)$ C·CH $_0$ oder $IC\cdot N(C_0H_0)$ C·CH $_0$. B. Entsteht neben 1-Äthyl-2-methyl-imidazol bei der Reduktion von 1-Äthyl-5-chlor-2-methyl-imidazol mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) und amorphem Phosphor (Wallach, A. 214, 300). Krystalle. Gibt beim Schütteln mit Quecksilber eine quecksilberhaltige Verbindung [Blättchen aus Alkóhol; F: 124°; löslich in starker Salzsäure, schwer löslich in heißem Alkohol].

5. 4(bezw. 5) - Methyl-imidazol, 4(bezw. 5) - Methyl-glyoxalin $C_4H_6N_1=$ CH₃·C—N
CH bezw. CH₃·C·NH
HC-N
CH. B. Das Nitrat entsteht bei der Einw. von 10% iger heißer Salpetersäure auf 2-Mercapto-4(bezw. 5)-methyl-imidazol (Syst. No. 3562) (GABRIEL, PINKUS, B. 26, 2205). Bei mehrwöchiger Einw. von Zinkhydroxyd-Ammoniak auf d-Glykose (WINDAUS, KNOOP, B. 38, 1167), l-Arabinose (W., B. 40, 800; INOUYE, B. 40, 1892), d-Galaktose (I.), d-Mannose, d-Fructose, d-Sorbose 1), l-Xylose 2), Maltose, Lactose und l-Rhamnose (W.); das Zinkhydroxyd kann auch durch andere Metallhydroxyde, wie Kaliumhydroxyd, Natriumhydroxyd oder Cadmiumhydroxyd crsetzt werden (Knoop, Windaus, D.R.P. 183588; C. 1907 I, 1648; Frdl. 8, 57). — Hygroskopische Krystalle. F: 55° (Jowett, Potter, Soc. 83, 464), 55—56° (I.), 56° (W., K.; Dedichen, B. 39, 1842). Kp₇₆₄: 263° (Ga., Pl.). Leicht löslich in Wasser (Ga., Pl.; W., K.; D.), Alkohol (W., K.) und den gewöhnlichen Lösungsmitteln (Ga., Pl.), sehwerer in Ather (W., K.). Elektrische Leitfähigkeit des Nitrats in Wasser bei 25°: D. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: $4,1 \times 10^{-7}$ (berechnet aus der Leitfähigkeit des Nitrats in wäßr. Lösung) (D.; vgl. Veley, Soc. 93, 2119). — Liefert bei der Einw. von Brom in Chloroform 5(bezw. 4)-Brom-4 (bezw. 5)-methyl-imidazol und 2.5(bezw. 2.4) Dibrom 4(bezw. 5) methyl imidazol (Pyman, Soc. 97 [1910], 1824). Gibt bei der Jodierung unter Zusatz von Soda 2-Jod-4(bezw. 5)-methyl-imidazol neben einer Molekülverbindung von 2-Jod-4(bezw. 5)-methyl-imidazol und 2.5(bezw. 2.4)-Dijod-4(bezw. 5)methyl-imidazol (Pauly, Gundermann, B. 41, 4011; Pau., Arauner, J. pr. [2] 118 [1928], 35, 41). Liefert beim Behandeln mit Dimethylsulfat in 20% iger Natronlauge unter Wasserkühlung 1.4-Dimethyl-imidazol und 1.5-Dimethyl-imidazol (Py., Soc. 97, 1820). Bei längerem Erhitzen mit wäßr. Formaldehyd-Lösung im Rohr auf 120° entsteht 4(bezw. 5)-Methyl-5 (bezw. 4) - oxymethyl-imidazol (Syst. No. 3506) (W., B. 42, 758). Mit Chloral entsteht beim Zusammengeben eine Additionsverbindung (s. u.), bei 24-stündigem Erhitzen auf 80° 5(bezw. 4) - Methyl - 4(bezw. 5) - $[\beta, \beta, \beta$ - trichlor - α - oxy - athyl] - imidazol (Syst. hitzen auf 80° 5(bezw. 4) - Methyl - 4(bezw. 5) - $[\beta, \beta, \beta$ - trichlor - α - oxy - āthyl] - imidazol (Syst. No. 3506) (Gerngross, B. 42, 399; 45 [1912], 514). Liefert beim Schütteln mit Benzoylchlorid und 10^0 /0[ger Natronlauge α, β . Bis - benzamino - α - propylen (Bd. IX, S. 264) (W., K.; I.). Die wäßr. Lösung der Base wird durch Salzsäure und Phosphorwolframsäure gefällt (I.). — $C_4H_6N_2 + HNO_3$. Blättchen oder Nadeln. F: 110° (Zers.) (GA., Pr.; D.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (GA., Pr.). — $C_4H_6N_2 + HCl + AuCl_3$. Goldgelbe Prismen. F: 200° (I.), 200—201° (GA., Pr.). Schwer löslich in kaltem Wasser (GA., Pr.). — $2C_4H_6N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbrote Nadeln. F: 206° (W., K.; I.). Schwer löslich in kaltem Wasser. — Pikrat $C_4H_6N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Prismen. F: 159—160° (W., K.), 161—162° (I.). — Verbindung mit Chloral $C_4H_6N_2 + C_2HOCl_3$. B. Aus 4(bezw. 5)-Methyl-imidazol und Chloral (Gerngross, B. 42, 401). Platten (aus Aceton). F: 123° (unter Schäumen). Schrleicht löslich in Alkohol Methanol Chloroform und Eisensig schwer in heißem Petroläther Sehr leicht löslich in Alkohol, Methanol, Chloroform und Eisessig, schwer in heißem Petroläther und Äther, löslich in Wasser unter Zersetzung. — Oxalat. Krystalle (aus 75% gigem Aceton oder Methanol). F: 205—206° (W., K., B. 38, 1169; W., B. 39, 3888). Schwer löslich in Methanol. — Pikrolonat $C_4H_6N_2+C_{10}H_8O_5N_4$. Gelbe Nadeln. F: 287—288,5° (Zers.) (I.).

1.4 - Dimethyl-imidazol $C_5H_8N_2 = \frac{CH_3 \cdot C}{H_C \cdot N(CH_3)}$ CH. B. Neben 1.5-Dimethyl-imidazol beim Behandeln von 4(bezw. 5)-Methyl-imidazol mit Dimethylsulfat in 20% jer Natronlauge unter Kühlung; man trennt die Basen durch fraktionierte Destillation (PYMAN, Soc. 97 [1910], 1820; vgl. Jowett, Potter, Soc. 83, 465). — Pyrindinähnlich riechende Flüssigkeit. Kp. 198—199° (korr.); $D_{15.5}^{16.5}$: 0,997; $n_P^{10.5}$: 1,4904; mit Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform in jedem Verhältnis mischbar (PY.). — Bei der Oxydation mit Permanganat erhält man Ammoniak, Methylamin und Essigsäure (J., Po.). — Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform 5-Brom-1.4-dimethyl-imidazol und wenig 2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-imidazol (PY.; PY., Timms, Soc. 123 [1923], 495). — $C_5H_6N_2 + HCl$. Hygroskopische Nadeln. F: 168—169° (korr.) (PY.). — $C_5H_6N_2 + HCl + AuCl_3$. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 137° bis 138° (korr.) (PY.). Leicht löslich in kaltem Alkohol, kaum in Wasser. — $2C_5H_6N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 233° (korr.) (PY.). Leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol. — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 167° (J., Po.), 167—168° (korr.) (PY.). — Saures Oxalat $C_5H_6N_2 + C_4H_6O_4$. Nadeln (aus Alkohol). F: 105—106° (korr.). Leicht löslich in Wasser, kaum in Alkohol (PY.).

1.5-Dimethyl-imidazol $C_5H_9N_5=\frac{\mathrm{CH_3\cdot C\cdot N(CH_3)}}{\mathrm{HC}-\mathrm{No.}}$ CH. B. s. bei 1.4-Dimethyl-imidazol. Entsteht ferner bei der Destillation von Isopilocarpin (Syst. No. 4546) mit einem Gemisch von Natronkalk und Calciumhydroxyd, neben anderen Verbindungen (Jowert, Soc. 83, 442).

¹⁾ Nach der neueren Nomenklatur als 1-Sorbose zu bezeichnen.

²⁾ Nach der neueren Nomenklatur als d-Xylose zu bezeichnen.

Pyridināhnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 210—215° (J.), 224—225° (korr.) (PYMAN, Soc. 97 [1910], 1823). D^{11.2}. 1,021; n[∞]. 1,4996; mit Wasser, Alkohol, Ather und Chloroform in jedem Verhāltnis mischbar (PY.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat Ammoniak, Methylamin und Essigsäure (J.). Gibt beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure 4-Nitro-1.5-dimethyl-imidazol (Windaus, B. 42, 762; PY., Soc. 121 [1922], 2617, 2622). Bei der Einw. von Brom in Chloroform entsteht 2.4-Dibrom-1.5-dimethyl-imidazol und wenig 4-Brom-1.5-dimethyl-imidazol (PY., Soc. 97, 1831; PY., Timmis, Soc. 123 [1923], 495). — C₅H₅N₂ + HCl. Sehr hygroskopische Tafeln (aus Alkohol). F: 194—195° (korr.) (PY., Soc. 97, 1823). — C₅H₅N₂ + HCl+AuCl₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 214—215° (J.; J., Potters, Soc. 83, 466), 218—219° (korr.; Zers.) (PY., Soc. 97, 1823). Kaum löslich in Wasser oder Alkohol (PY.). — 2C₅H₅N₂ + 2HCl+PtCl₄. Orangefarbene Blättchen. F: 239° (Zers.) (J., Po.), 246° bis 249° (korr.; Zers.) (PY., Soc. 97, 1822). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 167° (J., Po.), 168—169° (PY., Soc. 97, 1824). Leicht löslich in heißem Wasser (PY.). — Saures Oxalat C₂H₅N₂ + C₂H₂O₄. Nadeln (aus Alkohol). F: 133—134° (korr.) (PY., Soc. 97, 1823). Leicht löslich in Wasser, sehwer in Alkohol.

1.8.4-Trimethyl-imidasoliumhydroxyd $C_6H_{12}ON_2 = \frac{CH_3 \cdot C \cdot N(CH_3)(OH)}{HC - N(CH_3)}$ CH bezw. $CH_3 \cdot C - N(CH_3)$ CH. — Jodid $C_6H_{11}N_2 \cdot I$. B. Aus 1.4-Dimethyl-imidazol oder 1.5-Di-HC $\cdot N(CH_3)(OH)$

methyl-imidazol und Methyljodid (Jowett, Potter, Soc. 83, 466; Pyman, Soc. 97 [1910], 1822, 1824). Nadeln (aus Alkohol). F: 156° (J., Po.), 160—163° (korr.) (Py.). Liefert beim Erhitzen mit 20°/eiger Kalilauge auf 180° Essigsäure und Methylamin (J., Po.).

5(begw. 4)-Brom-4(begw. 5)-methyl-imidazol $C_4H_5N_2Br = \frac{CH_2 \cdot C - N}{BrC \cdot NH}CH$ bezw.

CH₂·C·NH
BrC—N
CH. Zur Konstitution vgl. Pyman, Timmis, Soc. 123 [1923], 494. — B. Neben 2.5(bezw. 2.4)-Dibrom-4(bezw. 5)-methyl-imidazol bei der Bromierung von 4(bezw. 5)-Methyl-imidazol in Chloroform (Pyman, Soc. 97 [1910], 1824). — Nadeln (aus Essigester). F: 154° bis 155° (korr.); schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in siedendem Wasser, leicht in Alkohol und Essigester; löslich in verd. Säuren und verd. Natronlauge (Py.). — Gibt in verd. Natronlauge mit p-Diazobenzolsulfonsäure eine orangerote Färbung (Py.). — Silbersalz. Nadeln (aus Wasser) (Py.). — Saures Oxalat C₂H₂N₂Br + C₂H₂O₄. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 210° (korr.) (Py.). Sehr leicht löslich in siedendem Wasser.

5-Brom-1.4-dimethyl-imidasol C₅H₇N₂Br = CH₃·C N₂CH. Zur Konstitution vgl. Pyman, Timus, Soc. 123 [1923], 495. — B. Neben wenig 2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-imidazol bei der Einw. von Brom auf 1.4-Dimethyl-imidazol in Chloroform (Pyman, Soc. 97 [1910], 1831). Neben 4-Brom-1.5-dimethyl-imidazol aus 5(bezw. 4)-Brom-4(bezw. 5)-methyl-imidazol und Dimethylsulfat in 10% iger Natronlauge unter Kühlung (Py., Soc. 97, 1827). — Hygroskopische Tafeln (aus Äther). F: 40—45% (korr.) (Py.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform; leicht löslich in verd. Säuren (Py.). — C₂H₂N₃Br + HCl. Prismen (aus Wasser). F: 196—197% (korr.) (Py.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Aceton. — Pikrat C₂H₂N₃Br + C₂H₃O₄N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 223—224% (korr.) (Py.). Sehr schwer löslich in Wasser. — Saures Oxalat C₅H₂N₃Br + C₂H₃O₄. Prismen mit 1H₄O (aus Wasser). Schmilzt bei 95—97% (korr.), wasserfrei bei 133—135% (korr.) (Py.). 1 Tl. löst sich bei 25% in weniger als 2,5 Tln. Wasser.

4-Brom-1.5-dimethyl-imidasol C₅H₇N₈Br = CH₅·C·N(CH₂) CH. B. Entateht in geringer Menge neben 2.4-Dibrom-1.5-dimethyl-imidazol bei der Bromierung von 1.5-Dimethyl-imidazol in Chloroform (PYMAN, Soc. 97 [1910], 1832). Aus 5(bezw. 4)-Brom-4(bezw. 5)-methyl-imidazol und Dimethylsulfat in 10°/siger Natronlauge unter Kühlung, neben 5-Brom-1.4-dimethyl-imidazol (PY., Soc. 97, 1827). — Tafeln (aus Äther). F: 77—78° (korr.) (PY.). Leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, löslich in viel Wasser; leicht löslich in verd. Säuren (PY.). — C₂H₇N₂Br + HCl + ½H₂O. Blättchen (aus feuchtem Aceton). Schmilzt bei 93—94° (korr.), wasserfrei bei 172—174° (korr.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aceton (PY.). — Pikrat C₂H₇N₂Br + C₄H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 198—199° (korr.). Sehr schwer löslich in Wasser (PY.). — Saures Oxalat C₂H₇N₂Br + C₄H₂O₄. Tafeln (aus Wasser). F: 146—147° (korr.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, 1 Tl. löst sich in 4 Tln. kaltem Wasser (PY.).

- 2.5(besw. 2.4)-Dibrom-4(besw. 5)-methyl-imidasol $C_4H_4N_2Br_2 = \frac{CH_3 \cdot C N}{BrC \cdot NH}CBr$
- bezw. CH_s·C·NH BrC—N CBr. Zur Konstitution vgl. Pyman, Timmis, Soc. 123 [1923], 494. — B. Bei der Bromierung von 4 (bezw. 5)-Methyl-imidazol in Chloroform, neben 5 (bezw. 4)-Brom-4(bezw. 5)-methyl-imidazol (Pyman, Soc. 97 [1910], 1824). — Stäbchen (aus Essigester). F: 215—216° (korr.); fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Essigester; löslich in überschüssigen verdünnten Säuren, leicht löslich in Natronlauge und 10°/oigem wäßrigem Ammoniak (Py.). — Gibt in verd. Natronlauge mit p-Diazobenzolsulfonsäure eine orangerote Färbung (Py.).
- 2.5-Dibrom-1.4-dimethyl-imidazol $C_5H_6N_2Br_3=\frac{CH_3\cdot C-N}{BrC\cdot N(CH_3)}$ CBr. B. Aus 1.4-Dimethyl-imidazol und Brom in Chloroform, neben 5-Brom-1.4-dimethyl-imidazol (PYMAN, Soc. 97 [1910], 1831). Aus 2.5(bezw. 2.4)-Dibrom-4(bezw. 5)-methyl-imidazol und Dimethyl-sulfat in $10^0/_0$ iger Natronlauge, neben 2.4-Dibrom-1.5-dimethyl-imidazol (PY.). Stäbchen (aus Petroläther). F: $44-45^0$ (korr.); sehr leicht flüchtig mit Wasserdampf; schwer löslich in Wasser, sehr leicht in organischen Lösungsmitteln; löslich in verd. Säuren, unlöslich in Alkalilaugen (PY.).
- 2.4-Dibrom-1.5-dimethyl-imidasol $C_5H_6N_5Br_2=\frac{CH_3\cdot C\cdot N(CH_3)}{BrC-N}CBr$. B. Aus 1.5-Dimethyl-imidazol und Brom in Chloroform (Jowett, Potter, Soc. 83, 466), neben wenig 4-Brom-1.5-dimethyl-imidazol (Pyman, Soc. 97 [1910], 1832). Aus 2.5-Dibrom-4-methyl-imidazol und Dimethylsulfat in 10% alger Natronlauge, neben 2.5-Dibrom-4-dimethyl-imidazol (Py., Soc. 97, 1831). Nadeln. F: 127° (Jo., Po.), 128—129° (korr.) (Py.). Wenig flüchtig mit Wasserdampf (Py.). Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (Jo., Po.); löslich in 10% gier Salzsäure (Py.).
- 2-Jod-4(begw. 5)-methyl-imidasol $C_4H_5N_2I=\frac{CH_3\cdot C-N}{H^{"}_{C}\cdot NH}CI$ begw. $\frac{CH_3\cdot C\cdot NH}{H^{"}_{C}-N}CI$.

 B. Aus 4(begw. 5)-Methyl-imidazol und Jod-Lösung in Gegenwart von Soda (Pauly, Gundermann, B. 41, 4011; P., Arauner, J. pr. [2] 118 [1928], 35, 41). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 170—171° (P., A.).
- 4-Nitro-1.5-dimethyl-imidasol $C_8H_7O_2N_3 = \frac{CH_3 \cdot C \cdot N(CH_3)}{O_2N \cdot C}CH$. Zur Konstitution vgl. Pyman, Soc. 121 [1922], 2617, 2622. B. Aus 1.5-Dimethyl-imidazol und rauchender Salpetersäure (Windaus, B. 42, 762). Nadeln (aus Wasser). F: 160—161°; ziemlich schwer löslich in Äther, Alkohol und heißem Wasser (W.).
- 2-Brom-5-nitro-4-methyl-imidazol $C_4H_4O_2N_3Br = CH_3 \cdot C N CBr$. Zur Konstitution vgl. Pyman, Timmis, Soc. 128 [1923], 501. B. Aus 5(bezw. 4)-Nitro-4(bezw. 5)-methyl-imidazol und Brom (Windaus, B. 42, 762). Prismen (aus Wasser). F: 220—221° (W.; vgl. Py., T.).
- 6. Dimethylglyazin, Dimethylazidthan $C_4H_6N_2 = \frac{CH_3 \cdot C: N}{CH_2 \cdot C: N}$. B. Aus 1 Mol Diacetyl und 1 Mol Hydrazinhydrat unter Kühlung (Currus, Thun, J. pr. [2] 44, 175).

Beim Erhitzen der alkal. Lösung des Monoacethydrazons des Diacetyls (Dizis, B. 35, 348). — Gelbliches, mikrokrystallinisches Pulver (aus Benzol). Schmilzt oberhalb 270°; sehr schwer löslich in siedendem Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Wasser (C., Th.).

3. Stammkerne $C_5H_8N_2$.

1. 3-Methyl-2.5-dihydro-pyridazin
$$C_5H_8N_2 = \frac{HC:C(CH_3)\cdot NH}{H_2C-CH=N}$$

2-Phenyl-8-methyl-2,5-dihydro-pyridazin $C_{11}H_{12}N_3 = \frac{HC:C(CH_3)\cdot N\cdot C_6H_5}{H_2C-CH=N}$. B. Aus

Lävulinaldehyd und Phenylhydrazin in verd. Essigsäure bei Gegenwart von wenig verd. Schwefelsäure oder Salzsäure (Harries, B. 31, 45; H., Boegemann, B. 42, 442). Aus Lävulinaldehyd-dimethylacetal und essigsaurem Phenylhydrazin (H., B. 31, 42). — Nadeln (aus Alkohol). F: 197° (H., B. 31, 45; H., B. 36, 1934 Anm.). Löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Ligroin und Wasser; löslich in Säuren, unlöslich in Alkalien (H., B. 31, 45).

 $2. \quad \textbf{4-Athyl-pyrazol} \quad C_5H_5N_2 = \frac{C_2H_5 \cdot C - CH}{HC \cdot NH \cdot N}.$

1-Phenyl-3.5-dichlor-4-äthyl-pyrazol $C_{11}H_{10}N_2Cl_2=\frac{C_2H_5\cdot C_{---}CCl}{ClC\cdot N(C_6H_6)\cdot N}$. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3.5-dioxo-4-äthyl-pyrazolidin (Syst. No. 3587) mit 4 Mol Phosphoroxychlorid auf 150° (MICHAELIS, SCHENK, B. 41, 3872). — Krystalle (aus Alkohol). F: 81°. Flüchtig mit Wasserdampf. Unlöslich in Alkalilauge.

- 3. 3.4 (bezw. 4.5) Dimethyl pyrazol $C_5H_8N_2 = \frac{CH_3 \cdot C C \cdot CH_3}{HC \cdot NH \cdot N}$ bezw. $CH_3 \cdot C C \cdot CH_2$ Beim Kochen von 3.4-Dimethyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid mit
- HC:N·NH verd. Schwefelsäure (Wallach, A. 329, 133). Krystalle (aus Petroläther). F: 55—57°.

1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazol $C_{11}H_{12}N_2 = \frac{CH_3 \cdot C}{H^2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Bei der Einw. von Jodwasserstoffsäure und Phosphor auf 1-Phenyl-5-ehlor-3.4-dimethyl-pyrazol (Michaelis, Voss, Greiss, B. 34, 1301). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-methylmercapto-3.4-dimethyl-pyrazol (Syst. No. 3506) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 200° (Mr., A. 331, 239). Aus 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3563) beim Erhitzen mit Phosphortribromid und gelbem Phosphor im Rohr auf ca. 215° (Stoermer, Martinsen, A. 352, 330) oder bei der Einw. von Phosphorpentasulfid (Strock bei St., Mart.). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3.4.4-trimethyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3564) mit Phosphortribromid und Phosphor im Rohr auf 180—200°, neben wenig 1-Phenyl-3.4.5-trimethyl-pyrazol (St., Mart.). — Ol. Kp: 285—285,5° (korr.) (St., Mart.); Kp₁₅: 155° (Mr.). Flüchtig mit Wasserdampi (St., Mart.). — Chloropaurat. F: 166—167° (St., Mart.). — Chloroplatinat. F: 180—181° (St., Mart.). — Pikrat. F: 122,5° (St., Mart.).

HC·N(C_0H_0)·N(CH_0)·OH

HC:N(C_0H_0)(OH)·N·CH₂

B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrszol mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 120° (Stoermer, Martinsen, A. 352, 329). Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 162°.

3.4-Dimethyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid C₆H₉ON₃ = CH₃·C — C·CH₃ B. Aus 2-Methyl-butanon-(3)-al-(1) [dargestellt aus Methyl-athylketon, Ameisensäureäthylester und Natriumäthylat in Äther (Diels, Ilberg, B. 49 [1916], 160; vgl. Claisen, Stylos, B. 21, 1148; C., A. 278, 270 Anm.)] und Semicarbazidhydrochlorid in Essigsäure (Wallach, A. 329, 132). — Krystalle (aus Wasser). F: 164° bis 165° (Zers.). — Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 3.4-Dimethyl-pyrazol.

Sublimierbar.

- $\begin{array}{ll} \textbf{1-Phenyl-5-ehlor-3.4-dimethyl-pyrazol} & C_{11}H_{11}N_2Cl = \frac{CH_3 \cdot C C \cdot CH_3}{ClC \cdot N(C_0H_5) \cdot N}. \end{array}$
- B. Durch Erhitzen von 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3563) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 150—160° (MICHAELIS, RÖHMER, B. 31, 3193; M., Voss, GREISS, B. 34, 1300). Krystalle von eigentümlichem Geruch. F: 26°; Kp: 287° (korr.); Kp₁₂: 147° (M., V., G.). Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure unter Eiskühlung 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3643) (M., V., G.). Liefert bei der Einw. von Jodwasserstoffsäure und Phosphor 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazol (M., V., G.). Bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol bildet sich 1-Phenyl-3.4-dimethyl-\(\delta\)-pyrazolin (S. 33) (M.,' V., G.). Bei der Einw. von überschüssigem Methylbromid bei 100° erhält man 1-Phenyl-5-brom-2.3.4-trimethyl-pyrazoliumbromid und Methylchlorid (M., V., G.). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr 1-Phenyl-5-chlor-2.3.4-trimethyl-pyrazoliumjodid (s. u.) (M., V., G.). Gibt beim Erhitzen mit Äthylbromid im Rohr auf 210° 1-Phenyl-5-brom-3.4-dimethyl-pyrazol und Athylchlorid (M., V., G.). 2C₁₁H₁₁N₂Cl+2HCl+PtCl₄+2H₂O. Gelbe Nadeln. F: 176° (M., V., G.).
- 1 [4 Nitro phenyl] 5 chlor 3.4 dimethyl pyrazol $C_{11}H_{10}O_2N_3Cl = CH_3 \cdot C C \cdot CH_3$
- B. Aus 1-Phenyl-5-chlor-3.4-dimethyl-pyrazol und rauchender CIC·N(C₆H₄·NO₂)·N
 Salpetersäure unter Kühlung, neben 1-[2.4(?)-Dinitro-phenyl]-5-chlor-3.4-dimethyl-pyrazol (MICHAELIS, Voss, GREISS, B. 34, 1302). Nadeln. F: 140°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Äther, sehr schwer in Wasser. Löslich in konz. Salzsäure. Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 1-[4-Amino-phenyl]-5-chlor-3.4-dimethyl-pyrazol. Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid auf 110° 1-[4-Nitro-phenyl]-5-jod-2.3.4-trimethyl-pyrazoliumjodid (S. 74).
- 1 [2.4(?) Dinitro phenyl] 5 chlor 3.4 dimethyl pyrazol $C_{11}H_{\bullet}O_{\bullet}N_{\bullet}Cl = CH_{3} \cdot C C \cdot CH_{3}$. B. Aus 1-Phenyl-5-chlor-3.4-dimethyl-pyrazol durch Er-clic- $N[C_{\bullet}H_{3}(NO_{2})_{2}] \cdot N$ wärmen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad (Michaelis, Voss, Greiss, B. 34, 1302). Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 121°. Unlöslich in konz. Salzsäure.
 - 1-Phenyl-3-chlor-4.5-dimethyl-pyrazol $C_{11}H_{11}N_2Cl = \frac{CH_3 \cdot C C \cdot CH_3}{ClC : N \cdot N \cdot C_6H_5}$. B. Beim

Erhitzen von 1-Phenyl-4.5-dimethyl-pyrazolon-(3) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 210° (MICHAELIS, DREWS, A. 350, 322). — Krystallmasse. F: 34°. Kp₁₅: 181°. Ist mit Wasserdampf schwer flüchtig. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Löslich in konz. Salzsäure, unlöslich in Natronlauge. — Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° 1-Phenyl-3-jod-2.4.5-trimethyl-pyrazoliumjodid.

- 1-[4-Amino-phenyl]-5-chlor-3.4-dimethyl-pyrazol $C_{11}H_{12}N_3Cl = CH_2 \cdot C C \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-3.4-di-Cl $\dot{C} \cdot N(C_0H_4 \cdot NH_2) \cdot \ddot{N}$ methyl-pyrazol mit Zinn und Salzsäure (Michaelis, Voss, Greiss, B. 34, 1302). Blättchen. F: 75—78°. Schwer löslich in Äther und Wasser, leicht in Alkohol. Hydrochlorid.

 $\begin{array}{ll} \textbf{1-Phenyl-5-brom-8.4-dimethyl-pyrasol} & C_{11}H_{11}N_{g}Br = \frac{CH_{g}\cdot C}{BrC\cdot N(C_{g}H_{g})\cdot N(C_{$ —C·CH_a Beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-chlor-3.4-dimethyl-pyrazol mit überschüssigem Athylbromid im Rohr auf 210° (Michaells, Voss, Greiss, B. 34, 1304). Aus 1-Phenyl-5-methylmercapto-3.4-dimethyl-pyrazol (Syst. No. 3506) und Brom in Petroläther (M., A. 381, 241). — Krystalle. F: 51°; Kp₁₀₀: 210—220°; Kp: 295° (geringe Zersetzung) (M., V., G.).

1 - Phenyl - 5 - brom - 2.8.4 - trimethyl - pyrazoliumhydroxyd $C_{12}H_{15}ON_2Br =$ bezw. CH₃·C C·CH₃ CH₂·C— ----C·CH_a BrC·N(C₆H₅)·N(CH₂)·OH BrC·N(C₆H₅)(OH)·N·CH₅.—Bromid C₁₂H₁₄BrN₂·Br.

B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-chlor-3.4-dimethyl-pyrazol mit überschüssigem Methylbromid auf 100° (MICHAELIS, Voss, Greiss, B. 84, 1305). Blättehen (aus Alkohol oder Wasser). F: 230° (Zers.).

1-Phenyl-5-jod-8.4-dimethyl-pyrasol $C_{11}H_{11}N_1I=\frac{CH_3\cdot C}{IC\cdot N(C_0H_3)\cdot N}$. B. Bei der Destillation von 1-Phenyl-5-jod-3.4-dimethyl-2-åthyl-pyrazoliumchlorid unter vermindertem Druck (MICHAELIS, Voss, GREISS, B. 34, 1305). — Heligelbe Krystalle (aus Äther). F: ca. 78°. Löslich in Äther, Alkohol und konz. Salzsäure.

1-[4-Nitro-phenyl]-5-jod-2.3.4-trimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{18}H_{14}O_{3}N_{8}I = C - C \cdot CH_{8}$ $CH_{8} \cdot C - C \cdot CH_{8}$ Lodid $CH_3 \cdot C_{-}$ bezw.

IC·N(C₂H₄·NO₂)·N(CH₂)·OH

IC·N(C₂H₄·NO₂)(OH)·N·CH₃

C₁₂H₁₂O₂IN₂·I. B. Beim Erhitzen von 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-3.4-dimethyl-pyrazol mit überschüssigem Methyljodid auf 110° (MICHAELIS, VOSS, GREISS, B. 84, 1302). Krystalle (aus Wasser).

1 - Phenyl - 8 - jod - 2.4.5 - trimethyl - pyrasoliumhydroxyd CH₃·C - C·CH₃ CH₃·C - C·CH₃ $C_{12}H_{15}ON_2I =$ bezw.

IC N(CH₃) N(C₆H₅) OH Jodid C₁₃H₁₄IN₂·I. IC: N(CH,)(OH)·N·C,H, B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-chlor-4.5-dimethyl-pyrazol mit Methyljodid im Rohr auf 1000 (MICHAELIS, DREWS, A. 350, 323). Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 217°.

2 - Äthyl - 1 - phenyl - 5 - jod - 8.4 - dimethyl - pyrasoliumhydroxyd $C_{12}H_{17}ON_2I =$ CH_a·C C·CH, CH. C-C-CH. B. Das Jodid bildet

IC:N(C₂H₅)·N(C₃H₅)·OH

IC:N(C₂H₅)(OH)·N·C₂H₅

B. Das Jodid bildet sich beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-chlor-3.4-dimethyl-pyrazol mit Äthyljodid im Rohr auf 100° (MICHARLIS, VOSS, GREISS, B. 34, 1306). — Das Chlorid liefert bei der Destillstion unter vermindertem Druck 1-Phenyl-5-jod-3.4-dimethyl-pyrazol. — Chlorid C₁₂H₁₂IN₂·Cl. B. Aus dem Jodid und Silberchlorid in heißem Wasser (M., V., G.). Prismen mit 4 H₂O. F: 85°. Schmilzt wasserfrei bei 190°. — Jodid C₁₂H₁₆IN₂·I. Blättchen (aus Alkohol). F: 222—223° (Zem.) 222-223° (Zers.).

 \mathbf{HC}_{H} $\mathbf{C} \cdot \mathbf{CH}_{S}$. B. Aus Acetylaceton durch 4. 3.5-Dimethyl-pyrazol $C_bH_bN_2 = CH_a \cdot C \cdot NH \cdot N$ Einw. von Hydrazinsulfat in Natronlauge (ZANETTI, G. 28 II, 311; KNOBB, ROSENGARTEN, A. 279, 237) oder Hydrazinhydrat in Alkohol (v. ROTHENBURG, B. 27, 1097; J. pr. [2] 52, 50). Neben anderen Produkten bei der Reduktion von 1-Phenyl-3.5-dimethyl-pyrazol mit Natrium in siedendem Alkohol (Marchetti, G. 22 II, 351, 370). Aus 3.5-Dimethyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid (S. 76) durch Einw. von warmer Salzsäure oder heißer ammoniakalischer Silbernitrat-Lösung (Posner, B. 84, 3980). Beim Kochen von 3.5-Dimethyl-pyrazol-carbon-säure-(1)-amidin-nitrat mit konz. Natronlauge (Thiele, Draile, A. 309, 294). — Tafeln. F: 107° (K., Ros.); 106—107°; Kp_{788.5}: 218° (M., G. 22 II, 373). Ist flüchtig mit Wasserdampf (M., G. 22 II, 373). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, löslich in Wasser (K., Ros.). Brechungsvermögen in Benzol-Lösung: Nasini, Carrara, G. 24 I, 278. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,54 × 10⁻¹⁰ (bestimmt aus der Erhöhung der Löslichkeit von Zintönskonstante k Bei 25°: 2,64 × 10⁻¹⁰ Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : 2.54×10^{-10} (bestimmt aus der Erhöhung der Löslichkeit von Zimtsäure) (Dedichen, B. 39, 1849). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung 5 (bezw. 3)-Methyl-pyrazol-carbonsäure-(3 bezw. 5) (Syst. No. 3643) und Pyrazol-dicarbonsäure-(3.5) (Syst. No. 3667) (M., G. 22 II, 360; v. Rotti., B. 27, 1097; J. pr. [2] 52, 47). — AgC₂H₂N₂. Käsiger Niederschlag. Unlöslich in Wasser (M., G. 22 II, 372). — $2C_2H_2N_2 + AgNO_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 152° (K., Ros.). — $2C_2H_2N_2 + PtCl_4$. Gelbes Krystallpulver (Balbiano, R. A. L. [5] 1 II, 369). — $2C_2H_3N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbrote Tafeln (aus Wasser). Geht beim Erhitzen auf 180—200° in eine Verbindung $C_{10}H_{14}N_4Cl_2Pt = (C_8H_2N_3)_3PtCl_2$ [rotes Pulver; unlöslich in Wasser] über (M., G. 22 II, 374). — Pikrat $C_8H_8N_2 + C_8H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 166—167° (v. Roth., J. pr. [2] 52, 51).

1.3.5-Trimethyl-pyrazol $C_8H_{10}N_2=\frac{HC--C\cdot CH_3}{CH_3\cdot C\cdot N(CH_3)\cdot N}$. B. Aus Acetylaceton und Methylhydrazin in wäßr. Lösung (Knorr, A. 279, 232). Beim Erhitzen von 3.5-Dimethyl-pyrazol mit 1 Mol Methyljodid in Äther im Rohr auf 115° (K., A. 279, 235). Bei der trocknen Destillation von 1.2.3.5-Tetramethyl-pyrazoliumjodid (K., B. 28, 717). — Nadeln von jodoformähnlichem Geruch. F: 37°; Kp₇₈₅: 170° (korr.) (K., A. 279, 233). — Gibt beim Behandeln mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad 4-Nitro-1.3.5-trimethyl-pyrazol (K., A. 279, 234). — $C_8H_{10}N_2+HCl+AuCl_8$. Wasserhaltige Nadeln (aus Wasser). F: 91—94° (K., A. 279, 233). — $C_8H_{10}N_2+HCl+AuCl_8$. HrtCl., Krystalle. F: 187—191°; sehr leicht löslich in Wasser (K., A. 279, 233). — Pikrat $C_8H_{10}N_2+C_6H_3O_7N_8$. Prismen (aus Wasser). F: 144—145° (v. Auwers, Broche, B. 55 [1922], 3909; vgl. K., A. 279, 233).

1.2.3.5-Tetramethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_7H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot N(CH_2) \cdot OH$ B. Das Jodid bildet sich beim Erhitzen von 3.5-Dimethyl-pyrazol mit überschüssigem Methyljodid in Methanol auf 110° (KNORR, ROSENGARTEN, A. 279, 238). — Das Jodid liefert bei der trocknen Destillation 1.3.5-Trimethyl-pyrazol und Methyljodid, beim Erhitzen im Rohr auf 260° 1.3.4.5-Tetramethyl-pyrazol (S. 82) (K., B. 28, 717). — Jodid $C_7H_{18}N_2 \cdot I$. Krystalle mit 1 CHCl₃ (aus Chloroform). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in heißem Benzol, unlöslich in Äther (K., R.). — $2C_7H_{13}N_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Nadeln (aus Wasser). F: 222° (K., R.).

1-Äthyl-3.5-dimethyl-pyrazol $C_7H_{12}N_2=\frac{HC-C\cdot CH_3}{CH_3\cdot C\cdot N(C_2H_5)\cdot N}$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes des 3.5-Dimethyl-pyrazols mit Åthyljodid in Åther im Rohr auf 100° (Balbiano, G. 23 I, 524). — Hellgelbe Flüssigkeit von starkem Pyridingeruch. Löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_7H_{12}N_3+2HCl+PtCl_4$. Gelbrote Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol. Schmilzt bei 173° unter Bildung einer Verbindung $C_{14}H_{22}N_4Cl_2Pt=(C_1H_{11}N_2)_2PtCl_2$ [hellgelbes Pulver; unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in siedendem Alkohol].

1-[Cyclohexen-(1)-yl]-3.5-dimethyl-pyrazol $C_{11}H_{16}N_2=$.CH₃·C ... N. CH₄·CH₂. B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von 1-Phenyl-3.5-dimethyl-pyrazol mit Natrium in Alkohol (Marchetti, G. 22 II, 352). ... Ubelriechendes Öl. Kp_{758,5}: 259—260,5° (korr.). D₀; 1,018; D₀; 1,007. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Ather. ... Liefert bei der Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung 3.5-Dimethyl-pyrazol und Adipinsäure. ... $C_{11}H_{16}N_2 + HNO_3$. Prismen. F: ca. 113°. ... $2C_{11}H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle. F: 177° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser.

HC——— $C \cdot CH_3$

1-Phenyl-3.5-dimethyl-pyrazol C₁₁H₁₈N₂ = CH₃·C·N(C₆H₅)·N

aceton und überschüssigem Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (Knorr, B. 20, 1104; Combes, Bl. [2] 50, 145). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3.5-dimethyl-pyrazol-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3643) über den Schmelzpunkt (K.). — Flüssigkeit. Kp_{12,5}: 145—146° (Brühl, Ph. Ch. 16, 211); Kp₇₅₄: 273° (korr.) (K.); Kp: 270° (Mc Connan, B. 37, 3527). Leicht flüchtig mit Wasserdampf (K.). D₁^{10,3}: 1,0573 (B., Ph. Ch. 16, 218). n₁^{10,3}: 1,5680; n₂^{10,3}: 1,5738; n₃^{10,3}: 1,6036 (B., Ph. Ch. 16, 219). Molekularrefraktion und dispersion: B., B. 26, 808. Kryoskopisches Verhalten in Benzol: Auwers, Ph. Ch. 15, 53. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol: unlöslich in Alkalien (K.). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol 1-Phenyl-3.5-dimethyl-\(\delta^2\)-pyrazolin (S. 33) (K.), außerdem 1-[Cyclohexen-(1)-yl]-3.5-dimethyl-pyrazol (s. o.), 3.5-Dimethyl-pyrazol und Benzol (Marchetti, G. 22 II, 351, 371). — Hydrochlorid. F: 158° (McC.). — 2C₁₁H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 4H₂O. Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich bei 186° (K.). Gibt beim Erhitzen auf 230° eine Verbindung C₃₂H₃₂N₄Cl₃Pt = (C₁₁H₁₁N₃)₃PtCl₂ [hellgelbes Pulver; unlöslich in Wasser] (Balbiano, R. A. L. [4] 7 II, 29). — Pikrat. F: 103° (MoC.).

1-Phenyl-2.3.5-trimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2 = HC - C \cdot CH_2$ $HC - C \cdot CH_3$ $C \cdot CH_3 \cdot C \cdot N(C_0H_5) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ $CH_3 \cdot C \cdot N(C_0H_5) \cdot N \cdot CH_3 \cdot C \cdot N(C_0H_5) \cdot N \cdot CH_3 \cdot C \cdot N(C_0H_5) \cdot OH$ sich beim Erhitzen von 1-Phenyl-3.5-dimethyl-pyrazol mit überschüssigem Methyljodid

Salzsäure.

und Methanol auf 110° (Knors, B. 20, 1104). — Jod id $C_{12}H_{15}N_2\cdot I$. Krystallinisch. Schmilzt bei 190° unter Zerfall in die Komponenten. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, ziemlich leicht in Wasser, unlöslich in Äther; schwer löslich in konz. Alkalien. Gibt mit Silberoxyd in Wasser die freie Base. — $2C_{12}H_{15}N_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Zersetzt sich bei 220°.

1-Benzhydryl-3.5-dimethyl-pyrasol $C_{18}H_{18}N_2 = \frac{1}{CH_3 \cdot C \cdot N[CH(C_6H_5)_2] \cdot N}$. B. Aus Benzhydrylhydrazin (Bd. XV, S. 578) und Acetylaceton (Darapsky, J. pr. [2] 67, 172). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Ligroin). F: 108—109°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Ligroin, sehr schwer in Wasser; löslich in verd.

1-[4-Oxy-phenyl]-3.5-dimethyl-pyrazol $C_{11}H_{12}ON_2 = \frac{1}{CH_3 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot OH) \cdot N}$.

B. Beim Schmelzen von 1-[4-Sulfo-phenyl]-3.5-dimethyl-pyrazol (s. u.) mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser (Claisen, Roosen, A. 278, 298). — Nadeln (aus Wasser). F: 166°. Leicht löslich in Alkohol und Ather, sehr schwer in kaltem Wasser.

1-[4-Acetoxy-phenyl]-8.5-dimethyl-pyrazol $C_{13}H_{14}O_2N_2 =$ HC----C·CH₃ B. Beim Erhitzen von 1-[4-Oxy-phenyl]-3.5-dimethyl- $CH_3 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot N$ pyrazol mit Essigsäureanhydrid im Rohr auf 150° (CLAISEN, ROOSEN, A. 278, 299). — Blätter (aus Ather). F: 69°.

8.5-Dimethyl-pyrasol-carbonsäure-(1)-amid $C_6H_9ON_3 =$ $-\mathbf{C} \cdot \mathbf{CH_3}$ B. Aus Semicarbazid und Acetylaceton in verd. Alkohol $CH_a \cdot C \cdot N(CO \cdot NH_a) \cdot N$ (BOUVEAULT, Bl. [3] 19, 77; POSNER, B. 34, 3980). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 107° bis 108° (B.), 111,4—112,4° (P.). Löslich in Alkohol, Ather und heißem Wasser (P.). — Gibt bei der Einw. von warmer Salzsäure oder heißer ammoniakalischer Silbernitrat-Lösung 3.5-Dimethyl-pyrazol (P.).

8.5-Dimethyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amidin $C_8H_{10}N_4$ = $-\text{C}\cdot\text{CH}_3$ B. Das Nitrat bildet sich beim Kochen von Aminoguanidin- $CH_3 \cdot C \cdot N[C(:NH) \cdot NH_2] \cdot N$ nitrat (Bd. III, S. 117) mit Acetylaceton in wäßr. Lösung (Thiele, Dralle, A. 302, 294).

— Die freie Base ist in Wasser und Alkohol sehr leicht löslich. Das Nitrat liefert beim Kochen mit konz. Natronlauge 3.5-Dimethyl-pyrazol. — C₆H₁₀N₄ + HNO₃. Krystalle (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (T., D.; vgl. *Groth*, *Ch. Kr.* 5, 577). F: 168° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther.

8.5-Dimethyl-pyrasol-carbonsäure-(1)-[β -aminoformyl-hydrasid] $C_7H_{11}O_3N_5=$ HC--C·CH₃ B. Aus Hydrazin-N.N'-dicarbonsaure-amid- $CH_2 \cdot C \cdot N(CO \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot N$ hydrazid (Bd. III, S. 121) und Acetylaceton in schwach saurer Lösung (Pellizzari, Ron-CAGLIOLO, G. 87 I, 444). — Krystalle (aus Alkohol). F: 166°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol. — Gibt beim Kochen mit konz. Kalilauge 3.5-Dimethyl-pyrazol.

1 - [4 - Sulfo - phenyl] - 3.5 - dimethyl - pyrazol $C_{11}H_{12}O_2N_2S =$ -C·CH₃ B. Aus Phenylhydrazin-sulfonsäure-(4) (Bd. XV, S. 639) $CH_3 \cdot C \cdot N(C_0H_4 \cdot SO_3H) \cdot N$ und Acetylaceton in Wasser auf dem Wasserbad (Claisen, Roosen, A. 278, 297). — Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). Rhombisch pyramidal (Högbom, A. 278, 298; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 577). Gibt bei 100° das Krystallwasser ab. Schmilzt nicht bis 280°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Gibt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser 1-[4-Oxyphenyl]-3.5-dimethyl-pyrazol.

1.1' - [Naphthylen - (2.8)] - bis - [8.5 - dimethylpyrazol] $C_{80}H_{80}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3-Dihydrazino-naphthalin (Bd. XV, S. 583) und Acetylaceton in Alkohol (Franzen, J. pr. [2] 76, 224). — Gelbliche Nadeln (aus Ligroin oder

Ather). F: 126—127°. Leicht löslich in den fiblichen organischen Solvenzien und in verd. Säuren. — $C_{20}H_{20}N_4 + 2$ HCl. Weißer Niederschlag. Leicht löslich in Alkohol und verd. Säuren. Wird von Wasser hydrolysiert. — Pikrat $C_{20}H_{20}N_4 + 2$ $C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. Gelbe Blättchen. F: 187-188°.

1.1'-[Naphthylen-(2.3)]-bis-[2.3.5-trimethyl-pyrazoliumhydroxyd] $C_{22}H_{28}O_{2}N_{4} = CH_{3} \cdot C : N(CH_{3})(OH)$ $\begin{bmatrix} CH_{3} \cdot C : N(CH_{3})(OH) \\ HC \end{bmatrix} = C(CH_{3}) N_{-} \end{bmatrix}_{2}^{C} C_{10}H_{6} \text{ bezw. } \begin{bmatrix} CH_{3} \cdot C \cdot N(CH_{3}) \\ HC \cdot C(CH_{3}) \end{bmatrix} N(OH) - \end{bmatrix}_{2}^{C} C_{10}H_{6}. \quad Dijodid$ $C_{22}H_{28}N_{4}I_{2} \cdot B. \quad \text{Beim Erritzen von 1.1'-[Naphthylen-(2.3)]-bis-[3.5-dimethyl-pyrazol] mit Methyljodid im Rohr auf 120° (Franzen, J. pr. [2] 76, 226). Gelbe Blättchen (aus Alkohol).$ F: 2256. Schwer löslich in Alkohol.

 $\textbf{1-Phenyl-4-brom-8.5-dimethyl-pyrazol} \quad C_{11}H_{11}N_2Br = \frac{BrC-----C\cdot CH_3}{CH_3\cdot C\cdot N(C_6H_5)\cdot N}.$

Aus 1-Phenyl-3.5-dimethyl-pyrazol und Brom in Eisessig (Balbiano, B. 23, 1452). — Hellgelbe Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Siedet nicht unzersetzt. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Gibt bei der Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung auf dem Wasserbad 1-Phenyl-4-brom-pyrazol-dicarbonsäure-(3.5) (Syst. No. 3667).

4-Jod-1.8.5-trimethyl-pyrazol $C_6H_9N_2I=\frac{IC-C\cdot CH_3}{CH_3\cdot C\cdot N(CH_3)\cdot N}$. B. Beim Diazotieren von 4-Amino-1.3.5-trimethyl-pyrazol (Syst. No. 3712) und Umsetzen der Reaktions-Lösung mit siedender Kaliumjodid-Lösung (KNORR, B. 28, 719). — Krystalle von süßlichem Geruch. F: 75°. Flüchtig mit Wasserdampf.

4-Nitroso-3.5-dimethyl-pyrazol $C_5H_7ON_3 = \frac{ON \cdot C - C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot N}$. B. Aus Isonitrosoacetylaceton (Bd. I, S. 807) und Hydrazinsulfat in Soda-Lösung (Wolff, A. 325, 193). — Blaue Nadeln (aus Benzol). F: 128°; leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser mit blauer Farbe; löslich in Soda-Lösung und Natronlauge unter Bildung roter Salze; die grünen Lösungen in konz. Salzsäure oder verd. Schwefelsäure zersetzen sich beim Erwärmen (W.). Gibt bei der Oxydation mit konz. Salpetersaure 4-Nitro-3.5-dimethyl-pyrazol (W.). Liefert beim Kochen mit 2.4-Dinitro-toluol bei Gegenwart von Soda in Alkohol 4-[2.4-Dinitro-benzalamino]-3.5-dimethyl-pyrazol (Syst. No. 3712) (Sachs, Alsleben, B. 40, 668). Beim Erhitzen mit 4-Nitro-benzyleyanid in Gegenwart von Piperidin oder in alkoh. Lösung in Gegenwart von Ammoniak bildet sich 4-[4-Nitro-α-cyan-benzalamino]-3.5-dimethylpyrazol (Syst. No. 3712) (S., A.).

1-Phenyl-4-nitroso-3.5-dimethyl-pyrazol $C_{11}H_{11}ON_3 = \frac{ON \cdot C - C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot C \cdot N(C_6H_6) \cdot N}$. B. Aus Isonitroso-acetylaceton und Phenylhydrazinhydrochlorid in Wasser (Wolff, A. 325, 192). — Grüne Blättchen (aus Alkohol). F: 94°; leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Wasser; unlöslich in kalter Natronlauge; die olivgrüne Lösung in konz. Salzsaure zersetzt sich bald unter Rotfärbung (W.). — Beim Aufbewahren mit konz. Salpetersäure bildet sich 1-Phenyl-4-nitro-3.5-dimethyl-pyrazol (W.). Gibt bei der Kondensation mit 4-Nitro-benzyloyanid 1-Phenyl-4-[4-nitro-α-cyan-benzalamino]-3.5-dimethyl-pyrazol (Syst. No. 3712) (SACHS, ALSLEBEN, B. 40, 668).

1 - [4 - Brom - phenyl] - 4 - nitroso - 3.5 - dimethyl - pyrazol C₁₁H₁₀ON₃Br = ON·C - C·CH₃ B. Aus 4-Brom-phenylhydrazin und Isonitroso-acetylaceton $CH_3 \cdot C \cdot N(C_6H_4B_1) \cdot N$ in wäßr. Essigsäure unter Eiskühlung (Sachs, Alsleben, B. 40, 669). — Grüne Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 122°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, leicht löslich in den übrigen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rubinroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Gelb übergeht.

 $\textbf{1-p-Tolyl-4-nitroso-8.5-dimethyl-pyrazol} \ C_{12}H_{13}ON_3 = \underbrace{CH_3 \cdot \overset{\circ}{C} \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N}_{CH_3 \cdot C}$

B. Aus p-Tolylhydrazin und Isonitroso-acetylaceton in essigsaurer Lösung unter Kühlung (Sachs, Alsleben, B. 40, 670). — Smaragdgrüne Nadeln (aus Essigsaure). F: 109,5°. Schwer löslich in Petroläther, unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in den übrigen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe.

4 - Nitroso - 3.5 - dimethyl - pyrazol - carbonsäure - (1) - amid $C_6H_8O_2N_4 =$ _____C·CH, B. Neben dem Mono-semicarbazon des Isonitroso-acetyl- $CH_2 \cdot C \cdot N(CO \cdot NH_2) \cdot N$ acetons aus Isonitroso-acetylaceton, Semicarbazidhydrochlorid und Natriumacetat in wäßr. Lösung (Sachs, Alsleben, B. 40, 671). — Grüne Nadeln mit bläulichem Reflex (aus Benzol). F: 130° (Zers.). Leicht löslich in der Wärme in Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform. unlöslich in Äther und Petroläther; löslich in viel siedendem Wasser mit blauer Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbbraun. Die Alkalisalze sind rot. — Gibt bei der Kondensation mit 4-Nitro-benzyleyanid bei Gegenwart von Ammoniak 4-[4-Nitro- α -cyan-benzal-amino]-3.5-dimethyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid (Syst. No. 3712).

- 4-Nitro-8.5-dimethyl-pyrasol $C_5H_7O_2N_3= \begin{array}{c} O_2N\cdot C-C\cdot CH_3\\ CH_3\cdot C\cdot NH\cdot N \end{array}$. B. Beim Behandeln von 3.5-Dimethyl-pyrazol mit Salpeterschwefelsäure, zuletzt auf dem Wasserbad (Simmton, Dissertation [Jena 1896], S. 12). Durch Oxydation von 4-Nitroso-3.5-dimethyl-pyrazol mit konz. Salpetersäure (Wolff, A. 325, 193). Nadeln (aus Wasser). F: 124° bis 126° (W.), 127—128° (S.). Kp₇₄₉: 325° (unkorr.; geringe Zersetzung). Leicht löslich in Ather, Alkohol und warmem Wasser (S.; W.).
- (K., A. 279, 234). Kp₂₀₈: 245—247 (ROT.) (R.), B. 25, 777.

 1-Phenyl-4-nitro-3.5-dimethyl-pyrasol $C_{11}H_{11}O_2N_8 = \frac{O_2N \cdot C}{CH_2 \cdot C \cdot N(C_0H_4) \cdot N}$. B. Beim Aufbewahren von 1-Phenyl-4-nitroso-3.5-dimethyl-pyrazol mit konz. Salpetersäure (WOLFF, A. 325, 192). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 103°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Ather, Wasser und Natronlauge.
- 5. 2-Åthyl-imidazol, 2-Åthyl-glyoxalin (Glyoxalpropylin) $C_5H_8N_2 = HC-N$ HC-N $C\cdot C_2H_5$. B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von Propionaldehyd und Glyoxal mit Ammoniak unter Kühlung (Radziszewski, B. 16, 489). Beim Durchleiten von 1-Åthyl-imidazol durch ein auf Rotglut erhitztes Glasrohr (Wallach, B. 16, 543). Beim Erhitzen von 2-Åthyl-imidazol-dicarbonsäure-(4.5) (Syst. No. 3667) (Maquenne, A. ch. [6] 24, 537). Nadeln (aus Benzol + Ligroin + Åther). F: 80° (M.), 79—80° (R.). Kp: 268° (R.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Åther und kaltem Benzol, schwer in Ligroin (R.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,0×10⁻⁶ (berechnet aus der Leitfähigkeit des Nitrats) (Dedichen, B. 39, 1839). Wird von 3°/ciger Wasserstoffperoxyd-Lösung zu Oxalsäurediamid oxydiert (R., B. 17, 1290). $C_5H_8N_2 + HNO_2$. Krystalle. F: 91°; leicht löslich in Wasser und Alkohol (D.). $2C_8H_8N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Prismen oder Platten. Leicht löslich (W.).
- 1.8-Dimethyl-2-äthyl-imidazoliumhydroxyd C₇H₁₄ON₂ = HC·N(CH₂)(OH) C·C₂H₅.

 Jodid C₇H₁₂N₂·I. B. Aus 2-Äthyl-imidazol und Methyljodid (Radziszewski, B. 16, 490). Krystalle.
- 1.2-Diāthyl-imidasol $C_7H_{12}N_3=\frac{HC_--N_{12}C\cdot C_2H_5}{HC\cdot N(C_2H_5)}C\cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Åthyl-imidazol und Åthylbromid auf dem Wasserbad (R., B. 16, 490). Stark narkotisch riechende Flüssigkeit. Kp: 219—220°; D: 0,9813; leicht löslich in Wasser, Alkohol und Åther (R., B. 16, 490). Liefert beim Behandeln mit 3°/olger Wasserstoffperoxyd-Lösung N-Åthyl-oxamid (R., B. 17, 1290). Zinkchlorid-Doppelsalz. Krystalle. F: 172—173° (R., B. 16, 491).
- 1-Propyl-2-äthyl-imidazol (Oxalpropylin) C₈H₁₄N₂ = HC HC·N(CH₂·C₂H₅) C·C₂H₅.

 B. Aus 2-Äthyl-imidazol und Propylbromid auf dem Wasserbad (RADEISZEWSEI, B. 16, 491). Beim Erhitzen von 5-Chlor-1-propyl-2-äthyl-imidazol-hydrojodid mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,8) und Phosphor auf 135—140° (WALLACH, A. 214, 314). Flüssigkeit. Riecht schwach narkotisch und schmeckt brennend und bitter (W.). Kp: 229—230°; D¹⁷: 0,952; ist mischbar mit Wasser (W.). Das Zinkohlorid-Doppelsalz liefert bei der Destillation mit Calciumoxyd Pyrrol, Ammoniak und andere Produkte (W.). 2C₈H₁₄N₂ + 2HCl + ZnCl₂. Krystalle. F: 92° (W.). 2C₈H₁₄N₃ + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Blätter; löslich in Wasser und verd. Alkohol (W.).

- 5-Chlor-1-propyl-2-äthyl-imidasol $C_8H_{13}N_8Cl=\frac{\text{ClC}\cdot N(\text{CH}_2\cdot C_2H_3)}{\text{HC}}C\cdot C_8H_5^{-1})$. B. Beim Erhitzen von Oxalsäure-bis-propylamid mit Phosphorpentachlorid auf ca. 170° (Wallach, A. 214, 312). Flüssigkeit von narkotischem Geruch. Kp: 236° (korr.). D¹º: 1,090. Sehr schwer löelich in Wasser, mischbar mit Alkohol, Äther und Chloroform. $C_8H_{13}N_2Cl+HI$. Krystalle. $2C_8H_{12}N_2Cl+2HCl+PtCl_4$. Orangefarbene Krystalle. Löslich in Wasser und verd. Alkohol.
- 6. 4(bezw. 5) Åthyl imidazol, 4(bezw. 5) Åthyl glyoxalin $C_5H_8N_9=C_2H_5\cdot C-N$ C14 $H_5\cdot C\cdot NH$ CH bezw. HC-N CH. B. Aus 4-Åthyl-imidazolthion-(2) (Syst. No. 3563) durch Einw. von heißer 10% iger Salpetersäure (Kolshorn, B. 37, 2477). Braungelbes, fischartig riechendes Öl. Wird bei starker Abkühlung krystallinisch. $C_5H_6N_9+HNO_3$. Blättchen. F: 82,5%. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. $C_5H_6N_9+HCl+AuCl_3$. Nadeln. F: 118—119%. Pikrat $C_5H_8N_9+C_8H_3O_7N_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 116%.
- 7. 2.4(bexw. 2.5)-Dimethyl-imidazol, 2.4(bexw. 2.5)-Dimethyl-glyoxalin \$C_{1} \cdot C_{1}
8. 4.5 - Dimethyl - imidazol, 4.5 - Dimethyl - glyoxalin C₅H₂N₂ = CH₃·C·N CH. B. Beim Erhitzen von 4(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 4)-oxymethyl-imidazol CH₂·C·NH CH. B. Beim Erhitzen von 4(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 4)-oxymethyl-imidazol (Syst. No. 3506) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,72) und Phosphor auf 160° (Windaus, B. 42, 759). Beim Erwärmen von 4.5-Dimethyl-imidazolthion-(2) (Syst. No. 3563) mit Äthylnitrit-Lösung auf 50—60° (Künne, B. 28, 2039). — Tafeln und Prismen (aus Äther + Petroläther), Tafeln (aus Äther). F: 117° (K.), 120° (W.). Kp₁₀: 165° (Jowerr, Soc. 87, 407). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, ziemlich leicht in Äther, sehr schwer in Petroläther (W.). — Wird durch Zinkhydroxyd-Ammoniak gefällt (W.). Gibt beim Behandeln mit Benzoyl-chlorid und Natronlauge β.γ. Bis-benzamino-β-butylen (Bd. IX, S. 265) (W.). — C₅H₆N₂ + HNO₃. Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 175—176° (Zers.) (W.), 180° (Zers.) (J.). — C₅H₆N₂ + HCl + AuCl₂. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 179—180° (W.), 174° (K.). Schwer löslich in kaltem Wasser (K.). — Pikrat C₅H₈N₂ + C₆H₅O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser).

¹) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Abhandlungen von SABASIN, WEGMANN, Helv. 7, 713 und 720.

F: 194—195° (W.), 196—197° (J.). — Oxalat. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 261° (Zers.); leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, Aceton und Äther (W.).

- $\textbf{1.4.5-Trimethyl-imidazol} \quad \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{10}\textbf{N}_{8} = \frac{\textbf{C}\textbf{H}_{3} \cdot \textbf{C}}{\textbf{C}\textbf{H}_{3} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{N}(\textbf{C}\textbf{H}_{3})} \textbf{C}\textbf{H}. \quad \textbf{B.} \quad \textbf{Beim Erhitzen der}$ Natriumverbindung des 4.5-Dimethyl-imidazols mit methylschwefelsaurem Natrium (Jowett, Soc. 87, 407). — Krystalle. F: 46°. Kp₃₀: 117°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — $C_6H_{10}N_3 + HCl + H_2O$. Krystalle (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig unscharf gegen 80°, wasserfrei bei 199°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — $C_6H_{10}N_2 + HNO_3 + H_3O$. Krystalle (aus Wasser). F: 46°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — $C_6H_{10}N_2 + HCl + AuCl_3$. Gelbe Krystalle. F: 202°. — $2C_6H_{10}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 224—225°. — Pikrat. Gelbe Krystalle (aus Wasser).
- 1.8.4.5-Tetramethyl-imidazoliumhydroxyd $C_7H_{14}ON_2 = \frac{CH_3 \cdot C \cdot N(CH_3)(OH)}{CH_3 \cdot C} CH.$ Jodid $C_7H_{12}N_2 \cdot I$. B. Aus 1.4.5-Trimethyl-imidazol und Methyljodid (Jowert, Soc. 87, 408). Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 158°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Methyljodid (Jowert, Soc. 87, 408). in Äther.
- 2-Brom-1.4.5-trimethyl-imidazol $C_0H_0N_2Br = \frac{CH_3 \cdot C N}{CH_3 \cdot C \cdot N(CH_3)} CBr$. B. Aus 1.4.5-Trimethyl-imidazol und Brom in Schwefelkohlenstoff (Jowerr, Soc. 87, 409). Nadeln mit $2H_3O$ (aus Wasser). Riecht narkotisch. Schmilzt wasserhaltig bei 49°, wasserfrei bei 83°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser. $C_0H_0N_2Br + HBr$. Krystalle. F: 208°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. $C_0H_0N_2Br + HCl + AuCl_3$. Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 191°. Pikrat. Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 173°.
- 9. Methyläthylglyazin, Methyläthylazidthan $C_5H_8N_2=\frac{CH_3\cdot C=N}{C_2H_5\cdot C=N}$. B. Beim Erwärmen des Monoacethydrazons des Acetylpropionyls (Bd. II, S. 191) in alkal. Lösung auf dem Wasserbad (DIELS, vom DORP, B. 36, 3186). — Gelbe Krystalle. F: 206°.
- 4. Stammkerne $C_6H_{10}N_2$.

 1. 3(bezw. 5)-Propyl-pyrazol $C_6H_{10}N_2 = \frac{HC}{HC \cdot NH \cdot N} \cdot C_2H_5$ bezw. $HC - C \cdot CH_a \cdot C_aH_b$ HC:N·NH
- 1-Phenyl-5-propyl-pyrazol $C_{18}H_{14}N_{8} = \frac{HC C \cdot CH_{8} \cdot C_{8}H_{5}}{HC \cdot N \cdot N \cdot C_{8}H_{5}}$. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf die Natrium Verbindung des Butyrylacetaldehyds (dargestellt aus Methylpropylketon und Ameisensäureester in Gegenwart von Natriumäthylat in kaltem Ather) in kalter essigsaurer Lösung (Claisen, Stylos, B. 21, 1148; Benary, B. 59 [1926], 2201). — Öl. Kp: 279—281° (Cl., St.), 280—281° (B.); Kp₁₅: 156° (B.). D¹⁵: 1,0435 (Cl., St.).
- 2. 3(bezw.5) Methyl-4 athyl-pyrazol $C_8H_{10}N_2 = \frac{C_2H_5 \cdot C C \cdot CH_8}{HC \cdot NH \cdot N}$ bezw. $C_2H_5 \cdot C = C \cdot CH_2$
- 1-Phenyl-3-methyl-4-äthyl-pyrazol $C_{19}H_{14}N_{9} = \frac{C_{2}H_{5} \cdot C}{HC \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot N}$. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-methyl-4-āthyl-pyrazolon-(5) mit Phosphortribromid und Phosphor im Rohr auf ca. 215° (Stoermer, Martinsen, A. 852, 331). — Ol. Kp: 294,5—295,5° (korr.). — $C_{12}H_{14}N_2+HCl+AuCl_2$. Gelbe Nadeln (aus alkoholhaltiger Salzsäure). F: 141—142°. — $2C_{12}H_{14}N_2+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Gelbrote Krystalle (aus alkoholhaltiger Salzsäure). F: 169°. — Pikrat. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 129,5—130°.
- -C·CH_a CIC·N(CaHa)·N B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-methyl-4-äthyl-pyrazolon-(5) mit Phosphoroxychlorid auf 150—160° (Michaelis, Voss, Greiss, B. 34, 1306). — Krystalle. F: 40°. Kp. 175°;

Kp: 285°. — Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure 1-Phenyl-5-chlor-3-methylpyrazol-carbonsäure-(4), bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol 1-Phenyl-3-methyl-4-äthyl- Δ^2 -pyrazolin. Das Chlormethylat schmilzt bei 162°, das Brommethylat bei 197° und das Jodmethylat bei 176°. Die Halogenmethylate liefern bei Behandlung mit alkoh. Kalilauge 1-Phenyl-2.3-dimethyl-4-äthyl-pyrazolon-(5). — $2C_{12}H_{15}N_2Cl+2HCl+PtCl_4+H_2O$. Rote Krystalle. F: 173°.

1 - [4 - Nitro - phenyl] - 5 - chlor - 3 - methyl - 4 - äthyl - pyrazol $C_{12}H_{12}O_2N_3Cl = C_2H_6 \cdot C - C \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Miceaelis, Behn, B. 33, 2596, 2600. —

CIC·N(C₆H₄·NO₄)·N

B. Beim Behandeln von 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-4-āthyl-pyrazol mit Salpeterschwefelsäure (M., Voss, Greiss, B. 34, 1307). — Nadeln. F: 71° (M., V., G.). — Liefert bei der Reduktion 1-[4-Amino-phenyl]-5-chlor-3-methyl-4-āthyl-pyrazol (M., V., G.).

B. Beim Behandeln von 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-4-äthyl-pyrazol mit Salpeterschwefelsäure (M., Voss, Greiss, B. 34, 1307). — F: 138° (M., V., G.).

1 - [4 - Amino - phenyl] - 5 - chlor - 3 - methyl - 4 - äthyl - pyrazol $C_{12}H_{14}N_3Cl = C_2H_5 \cdot C - C \cdot CH_3$ B. Durch Reduktion von 1-[4-Nitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-cithyl-pyrazol (Michaelis, Voss, Greiss, B. 34, 1307). — F: 107°.

4-āthyl-pyrazol (MICHAELIS, VOSS, CARLOS, 2. 62, 1007).

1-Phenyl-3-chlor-5-methyl-4-āthyl-pyrazol $C_{12}H_{13}N_2Cl = \frac{C_2H_5 \cdot C}{ClC \cdot N \cdot N \cdot C_8H_5}$ B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-methyl-4-āthyl-pyrazolon-(3) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 210° (MICHAELIS, A. 350, 327). — Gelbliche Nadeln. F: 92°. — Liefert bei der Einw. von Methyljodid 1-Phenyl-3-jod-2.5-dimethyl-4-āthyl-pyrazoliumjodid.

 $\begin{array}{ll} 3. & \textbf{4-Methyl-3(bezw.5)-\tilde{a}thyl-pyrazol} \ \mathrm{C_6H_{10}N_2} = \frac{\mathrm{CH_3 \cdot C---C \cdot C_2H_5}}{\mathrm{HC \cdot NH \cdot N}} \ \ \text{bezw.} \\ & \text{HC : N \cdot NH} \end{array}$

1-Phenyl-4-methyl-3-äthyl-pyrazol C₁₂H₁₄N₂ = CH₃·C————C·C₂H₅ Hc·N(C₈H₆)·N B. Aus α-Propionyl-propionaldehyd und Phenylhydrazin (Claisen, Meyerowitz, B. 22, 3276). Beim Eintragen von 1 Mol Natriumnitrit in eine eisgekühlte, salzsaure Lösung von 1 Mol 1-Phenyl-5-amino-4-methyl-3-äthyl-pyrazol (Syst. No. 3564) und Kochen des Reaktionsprodukts mit Alkohol (Bouveault, Bl. [3] 4, 648). — Öl. Kp: 282—284° (C., M.), 283—284° (Bou.). D¹⁵: 1,0476 (C., M.). Brechungsvermögen: Nasini, Carrara, G. 24 I, 279. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in heißer alkalischer Lösung 1-Phenyl-pyrazol dicarbonsäure-(3.4) (Balbiano, Severini, G. 23I, 311; Ba., G. 28 I, 390). — 2C₁₂H₁₄N₂ + 2 HCl+PtCl₄ + 2 H₂O. Rotgelbe Blättchen. Geht bei 160° in die Verbindung C₂₄H₃₆N₄Cl₂Pt—(C₁₂H₁₃N₃)₂PtCl₂ über (Ba., R. A. L. [4] 7 II, 29, 34).

4. 3.4.5-Trimethyl-pyrazol $C_0H_{10}N_2 = \frac{CH_3 \cdot C - C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot N}$. B. Beim Eintragen von lethyl-acetylaceton in eine Lösung von Hydrazinsulfat in Natronlauge (KNORR. ORTEINGER

Methyl-acetylaceton in eine Lösung von Hydrazinsulfat in Natronlauge (KNORE, OETTINGER, A. 279, 244). Aus Methylacetylaceton und Hydrazinhydrat in alkoh. Lösung (v. ROTHENBURG, J. pr. [2] 52, 51). Das Silbersalz entsteht bei Zusatz von ammoniakalischer Silbernitrat-Lösung zu einer heißen wäßrigen Lösung von 3.4.5-Trimethyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid; das salzsaure Salz erhält man beim Erwärmen von 3.4.5-Trimethyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid mit Salzsäure (Posner, B. 34, 3981, 3982). — Blättchen (aus Wasser). Sublimiert auf dem Wasserbad und schmilzt bei 137—138° (K., OE.), 138—139° (v. R.). Kp₇₅₃: 232—233° (unkorr.) (K., OE.); Kp: 234—236° (v. R.). Flüchtig mit Wasserdampf (K., OE.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol, Chloroform und in Säuren (K., OE.). — AgC₆H₄N₂. Farblose Flocken (P.). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; fast unlöslich in Ammoniak, Wasser, Alkohol und Benzol (K., OE.). — C₆H₁₀N₂ + HCl. Nädelchen. Zersetzt sich bei BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXIII.

265° (K., OE.; vgl. P.). Leicht löslich in Wasser (K., OE.). — $2C_6H_{16}N_9 + AgNO_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 221°; schwer löslich in Wasser, leicht in verd. Salzsäure (K., OE.). — $C_6H_{16}N_9 + 2HgCl_2$. F: 193—196°; schwer löslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Salzsäure (K., OE.). — $2C_6H_{10}N_9 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe Krystalle; zersetzt sich bei ca. 200° (v. R.). — Pikrat $C_6H_{10}N_9 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 237—239° (K., OE.), 239—241° (v. R.).

1.3.4.5 - Tetramethyl - pyrazol $C_7H_{18}N_1 = \frac{CH_3 \cdot C - C \cdot CH_8}{CH_3 \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot N}$. B. Aus Methylacetylaceton und Methylhydrazin in wäßr. Lösung (KNORR, A. 279, 235). Beim Erhitzen von 3.4.5-Trimethyl-pyrazol mit 1 Mol Methyljodid in äther. Lösung (KNORR, OETTINGER, A. 279, 246). Beim Erhitzen von 1.2.3.5-Tetramethyl-pyrazoliumjodid im Rohr auf 260° (KNORR, B. 28, 717). — Flüssigkeit von unangenehmem Geruch; erstarrt im Eisschrank; siedet bei 190—193° (korr.); in jedem Verhältnis mischbar mit Wasser, Alkohol, Äther und den meisten übrigen Lösungsmitteln (KNORR, A. 279, 235).

1.2.3.4.5-Pentamethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_8H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C - C \cdot CH_3$ B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 3.4.5-Trimethyl-pyrazol (Knore, Oettinger, A. 279, 246) oder 1.3.4.5-Tetramethyl-pyrazol mit Methyljodid (Knore, A. 279, 236). — Jodid $C_8H_{15}N_3 \cdot I$. Nadeln (aus Chloroform). F: ca. 192° (K., Oe.). — $2C_8H_{16}N_3 \cdot Cl + PtCl_4$. Krystalle (aus Wasser). F: 215—216° (Zers.) (K., Oe.).

1-Phenyl-3.4.5-trimethyl-pyragol $C_{12}H_{14}N_2 = \frac{CH_3 \cdot C}{CH_3 \cdot C \cdot N(C_6H_6) \cdot N}$. B. Aus Methyl-acetylaceton bei der Einw. von Phenylhydrazin (KNORR, JOCHMEIM, B. 36, 1277; McConnan, B. 37, 3526) oder beim Kochen mit essigsaurem Phenylhydrazin in Alkohol (Posner, B. 34, 3982). Beim Erwärmen von 1-Phenyl-5-oxy-3.4.4-trimethyl- Δ^2 -pyrazolin (Syst. No. 3505) mit konz. Schwefelsäure oder rauchender Salzsäure (Kn., B. 36, 1273; Kn., J.). In geringer Menge neben 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazol beim Erhitzen von 1-Phenyl-3.4-drimethyl-pyrazol beim Phosphor in Rohr auf 180—200° (Stoenmer, Martinsen, A. 352, 328). — Hellgelbes, aromatisch riechendes Öl, das sich an der Luft allmählich rosa färbt. Erstarrt nicht in Kältemischung (Kn., J.). Kp₇₅₀: 287—290° (korr.)(McC.). — Hydrochlorid. Hygroskopische Masse (McC.). F: ca. 90° (McC.; vgl. P.). — $C_{12}H_{14}N_2 + HCl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln. F: 133° (Kn., J.). — 2 $C_{13}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Krystalle (aus Wasser). F: 195° bis 196° (Zers.) (McC.; Kn., J.). — Pikrat $C_{12}H_{14}N_3 + C_4H_5O_3N_3$. Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 116° (McC.; Kn., J.); vgl. P.). Schwer löslich in Wasser (P.). — Pikrolonat $C_{12}H_{14}N_2 + C_{10}H_{30}S_4$. Krystalle. F: 120° (Zers.) (McC.).

3.4.5-Trimethyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid C₇H₁₁ON₃ = CH₂·C·C·CH₃.

C·C·N(CO·NH₂)·N

B. Bei der Einw. von salzsaurem Semicarbazid auf Methyl-CH₂·C·N(CO·NH₂)·N

Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther. Aus der heißen wäßrigen Lösung fällt ammoniakalische Silbernitrat-Lösung das Silbersalz des 3.4.5-Trimethyl-pyrazols. Liefert beim Erwärmen mit Salzsäure das Hydrochlorid des 3.4.5-Trimethyl-pyrazols.

5. 2-Propyl-imidazol, 2-Propyl-glyoxalin $C_6H_{10}N_2=\frac{HC-N}{HC\cdot NH}C\cdot CH_3\cdot C_2H_5$.

B. Beim Sättigen einer wäßr. Lösung von rohem Glyoxal und Butyraldehyd mit gasförmigem Ammoniak (Rieger, M. 9, 603). Scheint auch beim Durchleiten von 1-Propyl-imidazol durch ein rotglühendes Rohr zu entstehen (Wallach, B. 16, 543). — Krystalle (Rie.). — $2C_6H_{10}N_2+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Prismen (aus Wasser). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather (Rie.). — Wasserhaltiges Oxalat $2C_6H_{10}N_2+C_6H_2O_4+2H_2O$. Tafeln oder Nadeln (aus Wasser). F: 159—161°; sehr leicht löslich in heißem Alkohol und in Wasser, schwer in kaltem Alkohol; verliert bei 110° das Krystallwasser (Rie.). — Wasserfreies Oxalat $2C_6H_{10}N_2+C_6H_2O_4$. Amorph; sublimiert teilweise bei 170°; schmilzt unter Zersetzung bei 190—195° (Rie.).

1-Methyl-2-propyl-imidasol $C_7H_{12}N_2 = HC - N C \cdot CH_2 \cdot C_2H_3$. B. Beim Kochen von 2-Propyl-imidazol mit Methyljodid in Methanol (Rieger, M. 9, 606). — Dickes Öl. Kp₇₂₂: 214—216°. D¹²A: 0,9850. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform. — $2C_7H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Prismen (aus Wasser).

- $\begin{array}{l} \textbf{1-\ddot{A}thyl-2-propyl-imidazol} \ C_8H_{14}N_2 = \frac{HC}{HC\cdot N(C_2H_5)} C\cdot CH_2\cdot C_2H_5. \quad \textit{B. Beim Kochen von 2-Propyl-imidazol mit \ddot{A}thyljodid (RIEGER, \textit{M. 9, 607}).} \\ -Flüssigkeit. \ Kp_{736} : 218-222^0. \\ D^{16.5} : 0,9593. \ 2C_8H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4. \quad Gelber, amorpher Niederschlag. \\ \end{array}$
- 1.2-Dipropyl-imidazol $C_9H_{16}N_2=\frac{HC}{HC\cdot N(CH_2\cdot C_2H_5)}N\cdot C\cdot CH_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 2-Propyl-imidazol mit Propyljodid (RIEGER, M. 9, 607). Flüssigkeit. Kp₇₈₆: 226° bis 228°. D^{16,5}: 0,9393. $2C_9H_{16}N_2+2HCl+PtCl_4$. Krystalle (aus Wasser). Unlöslich in Alkohol und Äther.
- Alkohol und Ather. $\begin{array}{l} \textbf{1-Butyl-2-propyl-imidazol} \quad \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{18}\textbf{N}_2 = \frac{\textbf{HC}-\textbf{N}_{10}\textbf{C}\cdot\textbf{C}_{12}\textbf{H}_{2}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5})}{\textbf{HC}\cdot\textbf{N}_{10}\textbf{C}+\textbf{C}_{12}\cdot\textbf{C}_{2}\textbf{H}_{5}} & \textbf{B}. \\ \textbf{Beim Erwärmen von 2-Propyl-imidazol mit Butylbromid (Rieger, M. 9, 608).} & \textbf{-} Flüssigkeit. \\ \textbf{Kp}_{728}: 242-245^{\circ}. \quad \textbf{D}^{\text{u.s.}}: 0,9379. \quad \textbf{-} \text{ Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd N-Butyloxamid.} & \textbf{-} 2\textbf{C}_{10}\textbf{H}_{18}\textbf{N}_{2} + 2\textbf{HCl} + \textbf{CdCl}_{2}. \quad \textbf{Nadeln (aus Alkohol).} & \textbf{-} 2\textbf{C}_{10}\textbf{H}_{18}\textbf{N}_{2} + 2\textbf{HCl} + \textbf{PtCl}_{4}. \\ \textbf{Gelbe Nadeln (aus Wasser).} \end{array}$
- 1-Isobutyl-2-propyl-imidazol $C_{10}H_{18}N_2 = \frac{HC_{}N_{}C \cdot CH_2 \cdot C_2H_5}{HC \cdot N[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]}C \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. Beim Erwärmen von 2-Propyl-imidazol mit Isobutylbromid (RIEGER, M. 9, 607). Flüssigkeit. Kp_{788} : 231—233°. $D^{13,4}$: 0,9403. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform. $2C_{10}H_{18}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser.
- 1-Isoamyl-2-propyl-imidazol $C_{11}H_{20}N_2 = \frac{HC}{HC\cdot N[CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2]}C\cdot CH_2\cdot C_3H_5$.

 B. Beim Erwärmen von 2-Propyl-imidazol mit Isoamyljodid (Rieger, M. 9, 609). Flüssigkeit. $Kp_{724}: 250-252^{\circ}$. $D^{18,8}: 0,9197. 2C_{11}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Unlöslich in kaltem Wasser.
- 6. 2 Isopropyl imidazol, 2 Isopropyl glyoxalin $C_8H_{10}N_2 = HC-N$ $C\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Sättigen eines Gemisches von Glyoxal, Isobutyraldehyd $HC\cdot NH$ $C\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Sättigen eines Gemisches von Glyoxal, Isobutyraldehyd und Alkohol mit gasförmigem Ammoniak (Radziszewski, B. 16, 747). Beim Erhitzen von 2-Isopropyl-imidazol-dicarbonsäure-(4.5) (Maquenne, A. ch. [6] 24, 538). Nadeln (aus Wasser). F: 129° (Ra.), 133° (M.). Kp: 256—260° (Rieger, M. 9, 610). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform (Rie.). $C_8H_{10}N_2 + HCl$. Zerfließliche Nadeln. F: 105° (Rie.). $C_6H_{10}N_2 + HBr$. Nadeln. F: 222° (Rie.). $2C_6H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (M.). Oxalat $C_6H_{10}N_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln (aus Wasser). F: 194—195°; schwer löslich in Alkohol (Rie.).
- 1-Methyl-2-isopropyl-imidazol $C_7H_{12}N_2 = \frac{HC}{HC \cdot N(CH_3)}C \cdot CH(CH_3)_2$. B. Neben 1.3-Dimethyl-2-isopropyl-imidazoliumjodid bei der Einw. von Methyljodid auf 2-Isopropyl-imidazol in Methanol (RIEGER, M. 9, 611). Flüssigkeit. Kp: 205—206°. D^{16.6}: 0,9576. $2C_7H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Tafeln (aus Wasser).
- 1.3 Dimethyl 2 isopropyl imidazoliumhydroxyd $C_8H_{16}ON_2 = HC \cdot N(CH_3)(OH) C \cdot CH(CH_3)_2$. Jodid $C_8H_{15}N_2 \cdot I$. B. s. o. bei 1-Methyl-2-isopropyl-imidazol. Prismen (aus Wasser). F: 245—246° (RIEGER, M. 9, 611).
- 1-Propyl-2-isopropyl-imidazol $C_9H_{16}N_2=\frac{HC-N}{HC\cdot N(CH_2\cdot C_3H_6)}C\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 2-Isopropyl-imidazol und Propyljodid (Rieger, M. 9, 611). Flüssigkeit. Kp: 225—227°. $D^{m,1}$: 0,9299. $2C_9H_{16}N_3+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Wasser).
- 1-Isoamyl-2-isopropyl-imidazol $C_{11}H_{20}N_2 = \frac{HC}{HC} \cdot N[CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot C \cdot CH(CH_3)_2$.

 B. Aus 2-Isopropyl-imidazol und Isoamyljodid (RIEGER, M. 9, 612). Flüssigkeit. Kp₇₈₈: 246—248°. D^{11,2}: 0,9281. $2C_{11}H_{30}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.
- 7. 4(bezw. 5) Methyl 5(bezw. 4) athyl -

mit alkoh. Athylnitrit-Lösung (Gabriel, Posner, B. 27, 1039) in Gegenwart von Bariumnitrat (Jänecke, B. 32, 1097). — $C_6H_{10}N_2+HCl+AuCl_3$. Schuppen. F: 167° (G., P.), 165—167° (J.). Ziemlich schwer löslich (G., P.). — Pikrat $C_6H_{10}N_2+C_6H_2O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus 50°/eigem Alkohol). F: 155—158° (G., P.), 155° (J.).

8. 2.4.5 - Trimethyl - imidazol, 2.4.5 - Trimethyl - glyoxalin C₆H₁₀N₂ = CH₃·C-N
C·CH₃. B. Bei der Einw. von wäßr. Ammoniak auf Diacetyl (v. Pechmann, CH₄·C·NH
B. 21, 1415). — Bitter schmeckende (Fittig, Daimler, Keller, A. 249, 206) Nadeln (aus Ather und Ligroin). F: 132,5—133° (v. P.), 130—131° (F., D., K.). Kp: 271° (v. P.). Leicht löslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln; die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch (v. P.). Wird von salpetriger Säure nicht angegriffen (v. P.). — C₆H₁₆N₂ + HCl. Nadeln (aus Alkohol oder Alkohol + Äther) (v. P.). — CuC₆H₅N₂ (bei 100°). Niederschlag (F., D., K.). — AgC₆H₆N₂ (bei 100°). Niederschlag. Unlöslich in Wasser (F., D., K.).

5. Stammkerne $C_7H_{12}N_2$.

1. 3(bezw. 5) - Methyl - 5(bezw. 3) - propyl - pyrazol C₇H₁₈N₈ = HC——C·CH₃ bezw. HC——C·CH₃ bezw. C₂H₅·CH₂·C·NH·N Bei der Einw. von Hydrazinsulfat auf Butyrylaceton in Gegenwart von Natriumacetat (Bouveault, Bongert, Bl. [3] 27, 1087). Beim Erhitzen von 3(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 3)-propyl-pyrazol-carbonsäure-(4) über den Schmelzpunkt (Bou., Bon., Bl. [3] 27, 1099). — Widerlich riechende, zähe Flüssigkeit. Kp₃₀: 136—137°.

$$\mathbf{N}\text{-}\mathbf{Benzoylderivat} \ \mathbf{C_{14}H_{16}ON_2} = \frac{\mathbf{HC} - \mathbf{C} \cdot \mathbf{CH_3}}{\mathbf{C_2H_5} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{N}(\mathbf{CO} \cdot \mathbf{C_6H_5}) \cdot \mathbf{N}} \text{ oder}$$

3(oder 5) - Methyl - 5(oder 3) - propyl - pyragol - carbons äure-(1) - amid $C_8H_{13}ON_3 = HC - C \cdot CH_3$ C₂H₅·CH₂·C·N(CO·NH₂)·N

C₂H₅·CH₂·C·N(CO·NH₂)·N

C₂H₅·CH₃·C·N·N·CO·NH₄

und Semicarbazid (Bou, Bon, Bl. [3] 27, 1088). — Krystalle. F: 95°. Leicht löslich in neutralen Lösungsmitteln außer Petroläther.

- 2. 3.4(bezw. 4.5) Dimethyl 5(bezw. 3) āthyl pyrazol $C_7H_{12}N_2 = CH_3 \cdot C C \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot C C \cdot CH_3$ $C_2H_5 \cdot C \cdot NH \cdot N$ $C_2H_5 \cdot C \cdot NH$
- $\begin{array}{c} C_2H_5\cdot C\cdot NH\cdot N \\ \\ 1\text{-Phenyl-3.4-dimethyl-5-athyl-pyrazol} & C_{12}H_{16}N_2 = & C_2H_5\cdot C\cdot N(C_6H_5)\cdot N \\ \\ C_2H_5\cdot C\cdot N(C_6H_5)\cdot N \\ \\ Konstitution vgl. v. Auwers, Dersch, A. 462 [1928], 106. B. Bei der Einw. von Phenylhydrazin auf <math>\beta.\delta$ -Dioxo- γ -methyl-hexan in \$\text{a}\$ther. Lösung (Balbiano, G. 23 I, 324). Gelbes Ol. Kp₁₂: 150° (v. Au., D., A. 462, 126; vgl. B.). Löslich in Alkohol und \$\text{A}\$ther, unlöslich in Wasser (B.). $2C_{13}H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_4O$. Gelbrote Blättchen (aus Salzsaure). Verliert das Krystallwasser bei 100° und schmilzt dann bei 175° (Zers.). Liefert beim Erhitzen im Luftstrom auf 180° Polyoxymethylen und die Verbindung ($C_{12}H_{13}N_2$)_PtCl2.

Verbindung $C_{24}H_{26}N_4Cl_2Pt=(C_{12}H_{13}N_2)_2PtCl_2$. B. s. o. Hellgelbes Pulver; liefert beim Erwärmen mit Königswasser auf dem Wasserbad die Verbindung $C_{24}H_{20}N_4Cl_3Pt=(C_{12}H_{10}N_2Cl_3)_2PtCl_2$ (rötlichgelbes Krystallpulver; unlöslich in Wasser und Alkohol) (Balbiano, G. 23 I, 330).

- 3. 3.4.4.5-Tetramethyl-pyrazolenin $C_7H_{12}N_2 = \frac{(CH_3)_2C C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot C \cdot N \cdot N}$. B. Durch Kondensation von Hydrazinhydrat mit Dimethyl-acetylaceton (Knore, Offinger, A. 279, 236, 247). Krystalle. F: 50—55°; Kp₇₄₀: 242—243° (korr.) (K., Oz.). Geht durch Anlagerung und Wiederabspaltung von Methyljodid in 1.3.4.5-Tetramethyl-pyrazol über (Knore, B. 36, 1274).
- 4. 2 Isobutyl imidazol, 2 Isobutyl glyoxalin $C_7H_{18}N_1 = HC N$ $HC \cdot NH$ $C \cdot CH_1 \cdot CH(CH_2)_2 \cdot B$. Aus Glyoxal und Isovaleraldehydammoniak in alkoh.
 Lösung (Radziszewski, B. 16, 747). Bei der Einw. von gasförmigem Ammoniak auf Glyoxal

und Isovaleraldehyd in alkoh. Lösung (R., Szul, B. 17, 1291). Beim Erhitzen von 2-Isobutylimidazol-dicarbonsäure-(4.5) auf 300° (Maquenne, A. ch. [6] 24, 540). — Nadeln (aus Wasser). F: 120—121° (R.; R., Sz.), 127° (M.). Kp_{748} : 273—274° (R., Sz.). 100 g Wasser lösen bei 19,7° 1,11 g; leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwerer in Benzol, sehr schwer in Äther (R., Sz.). — Liefert beim Bromieren in Äther bei 0° 4.5-Dibrom-2-isobutylimidazol (R., Sz.; vgl. Light, Pyman, Soc. 121 [1922], 2628). — $C_7H_{12}N_2 + HCl$. Zerfließliche Krystalle (aus Alkohol). F: 135—136° (R., Sz.). — $C_7H_{12}N_2 + HBr$. Zerfließliche Krystalle (aus Alkohol). F: 100° (R., Sz.). — $2C_7H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Säulen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (R., Sz.). — $0xalat 2C_7H_{12}N_2 + C_2H_2O_4$. Krystalle (aus Wasser) (R., Sz.). Rhombisch (Kreutz, B. 17, 1292; Z. Kr. 11, 335). F: 196° (R., Sz.).

1.3 - Dimethyl - 2 - isobutyl - imidazoliumhydroxyd $C_9H_{18}ON_2 = HC \cdot N(CH_3)(OH)$ $C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. — Jodid $C_9H_{17}N_2 \cdot I$. B. Aus 2-Isobutyl-imidazol und Methyljodid in Methanol (Radziszewski, Szul., B. 17, 1294). Säulen (aus Alkohol). Rhombisch (Kreutz). F: 169—170°.

Rhombisch (Kreutz). F: 109—170°. $\begin{array}{c} 1\text{-$\ddot{\mathbf{A}}$thyl-2-isobutyl-imidazol} \ \ C_9H_{16}N_2 = \\ \begin{array}{c} HC - N \\ HC \cdot N(C_2H_5) \end{array} \\ \hline \begin{array}{c} C \cdot \mathrm{CH_2 \cdot CH(CH_3)_2}. \quad B. \quad \text{Beim} \\ \end{array} \\ Erwärmen \ von \ 2\text{-Isobutyl-imidazol} \ mit \ \ \mathring{\mathbf{A}} \text{thylbromid} \ \text{auf} \ \text{dem} \ \ \text{Wasserbad} \ \text{und} \ \ \text{Behandeln} \\ \text{des} \ \ \text{Reaktionsprodukts} \ \text{mit} \ \ \text{Kalilauge} \ (R., \ Sz., \ B. \ 17, \ 1294). \\ - Unangenehm \ \text{riechendes Ol.} \\ \hline \begin{array}{c} Kp_{743} \colon 224 - 225^{\circ}. \quad D^{19.6} \colon 0.9291. \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{c} - 2C_9H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4. \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{Gelbe Prismen.} \ \ \text{Löslich in heißem} \ \ \text{Wassers.} \end{array}$

1-Propyl-2-isobutyl-imidazol $C_{10}H_{18}N_2 = \frac{HC}{HC \cdot N(CH_2 \cdot C_2H_5)}C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Neben 1.3-Dipropyl-2-isobutyl-imidazoliumbromid beim Erwärmen von 2-Isobutyl-imidazol

Neben 1.3-Dipropyl-2-isobutyl-imidazoliumbromid beim Erwärmen von 2-Isobutyl-imidazol mit Propylbromid auf dem Wasserbad; man trennt mittels Åther, in dem 1.3-Dipropyl-2-isobutyl-imidazoliumbromid unlöslich ist (R., Sz., B. 17, 1295). — Flüssigkeit von charakteristischem Geruch. Kp_{738} : 239—242°. D^{18} : 0,9149. — $2C_{10}H_{18}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Säulen (aus Wasser).

- 1.3 Dipropyl 2 isobutyl imidazoliumhydroxyd $C_{13}H_{26}ON_2 = HC \cdot N(CH_2 \cdot C_3H_5)(OH)$ $C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Bromid $C_{13}H_{25}N_2 \cdot Br$. B. s. im vorangehenden H $\overset{\circ}{L}$ $N(CH_2 \cdot C_2H_5)$ Artikel. Säulen (aus Wasser) (R., Sz., B. 17, 1295). Rhombisch (Kreutz). F: 162—163°. Löslich in Wasser und Alkohol.
- 1.2-Diisobutyl-imidazol $C_{11}H_{20}N_2 = \frac{HC}{HC \cdot N[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]} C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 2-Isobutyl-imidazol und Isobutylbromid (R., Sz., B. 17, 1295). Flüssigkeit. Kp_{742} : 238° bis 242°. $D^{16,1}$: 0,9048. $2C_{11}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Blättchen. Schwer löslich in Alkohol und Wasser.
- 1 Isoamyl 2 isobutyl imidazol $C_{12}H_{22}N_2 = HC$ N $C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ B. Aus 2-Isobutyl-imidazol und Isoamylbromid (R., Sz., B. 17, 1296). Flüssigkeit. Kp₂₈₇: 261—262°. D⁽⁴⁾: 0,9029. Unlöslich in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit 3°/oigem Wasserstoffperoxyd N-Isoamyl-oxamid. $2C_{12}H_{22}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser. 1 Isoamyl 5 chlor 2 isobutyl imidazol $C_{12}H_{21}N_2Cl = ClC \cdot N[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]$ $C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ $C \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_3$ $C \cdot C$

HC———N. A. 214, 316). — Gelbliche Flüssigkeit von narkotischem Geruch. Kp: 267—270°. Flüchtig mit Wasserdampf. Fast unlöslich in Wasser. — 2C₁₂H₂₁N₂Cl + 2HCl + PtCl₄. Krystalle (aus alkoh. Salzsäure). Schwer löslich in Wasser.

4.5 - Dibrom - 2 - isobutyl - imidazol $C_7H_{10}N_2Br_2 = \frac{BrC-N}{BrC\cdot NH}C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei allmählichem Zusatz von Brom zu einer Lösung von 2 - Isobutyl - imidazol in Ather (Radziszewski, Szul., B. 17, 1292; vgl. Light, Pyman, Soc. 121 [1922], 2628). — Blättehen (aus Alkohol). F: 157—158° (R., Sz.). — $C_7H_{10}N_2Br_2 + HBr$. Nadeln (aus Alkohol). Schwärzt sich bei 200° und schmilzt bei 216—217° (R., Sz.). Löslich in Alkohol, Ather und Wasser.

¹) So formuliert auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Abhandlungen von SARABIN, WEGMANN, Helv. 7, 713 und 720.

5. 4(bezw. 5) - Methyl - 5(bezw. 4) - propyl - imidazol, 4(bezw. 5) - Methyl - $CH_3 \cdot C - N$ CH bezw. 5(bezw. 4) - propyl - $glyoxalin C_7H_{12}N_2 = C_2H_5 \cdot Cl$ · Clyon CH bezw.

- 6. Stammkerne C₈H₁₄N₂.
- 1. 3(bezw.5) n Amyl pyrazol $C_8H_{14}N_2 = \frac{HC C \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_2}{HC \cdot NH \cdot N}$ bezw. $HC = C \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$ $HC : N \cdot NH$

3(oder 5)-n-Amyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid(?) $C_0H_{18}ON_3 = HC$ $C \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$ $HC = C \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$ $HC \cdot N(CO \cdot NH_2) \cdot N$ $HC \cdot N(CO \cdot NH_2) \cdot N$ $HC \cdot N \cdot N \cdot CO \cdot NH_2$ $V \cdot AUWERS, DANIEL, J. pr. [2] 110 [1925], 239. — B. Aus Amylpropiolaldehyd (Bd. I, S. 750) und salzsaurem Semicarbazid in 60 vol.-% and Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat (Moureu, Delange, C. r. 138, 1341; Bl. [3] 31, 1338). — Tafeln (aus 60 vol.-% alkohol). F: 90° (Maquennescher Block).$

- 2. 3.4(bezw. 4.5) Dimethyl 5(bezw. 3) propyl pyrazol $C_8H_{14}N_2 = CH_3 \cdot C C \cdot CH_3$ bezw. $CH_3 \cdot C C \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen einer Lösung $C_2H_5 \cdot CH_2 \cdot C \cdot NH \cdot NH$ $C_2H_5 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N \cdot NH$ Beim Erhitzen einer Lösung von 3.4-Dimethyl-5-propyl-pyrazolenin-carbonsäure-(4)-methylester (Syst. No. 3643) in 20% jeer Kalilauge auf dem Wasserbad (Bouveault, Bonger, Bl. [3] 27, 1105). Farblose Flüssigkeit, die sich allmählich gelb färbt. Kp₂₅: 148—149°.
- 3. 4(bezw. 5)-n-Amyl-imidazol, 4(bezw. 5)-n-Amyl-glyoxalin $C_8H_{14}N_2=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot C-N$ $CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot C\cdot NH$ CH bezw. $CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot C\cdot NH$ CH.
- 1-Methyl-5-n-amyl-imidazol $C_9H_{16}N_2=$ $\begin{array}{c} CH_2\cdot [CH_2]_4\cdot C\cdot N(CH_2)\\ H^+_C-N \end{array} CH. \quad Zur \quad Konstitution vgl. Akabori, Numano, B. 66 [1933], 159. -B. Neben anderen Basen bei der Destillation von salpetersaurem Isopilocarpin (Syst. No. 4546) mit Natronkalk (Jowerr, Soc. 83, 447). Öl. Siedet bei 150-160°; unlöslich in Wasser (J.). <math>2C_9H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Bräunliche Krystalle. F: 198° (J.). Pikrat. Krystalle. F: 134° (J.).
- 4. 1.2.3.4.5.6.7.10-Oktahydro-1.8-naphthyridin C₈H₁₄N₂ = H₂C·CH₂·CH·CH₂·CH·CH₂.

 H₂C·CH₃·CH·CH₂.

 B. Bei der Destillation von Bis-[γ-amino-propyl]-essigsäure oder H₂C-N-C-NH-CH₂

 von 3·[γ-Amino-propyl]-piperidon-(2) (Reissert, B. 26, 2144; B. 27, 980). Nadeln. F: ca. 67° (unkorr.); Kp₇₅₄: 248° (korr.); sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, löslich in Äther, sohwer löslich in Ligroin (R., B. 27, 982). Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch; zieht begierig Kohlendioxyd an (R., B. 27, 982). 2C₃H₁₄N₃ + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Salzsäure). Schmilzt unter Schwärzung bei 227° (unkorr.); löslich in Wasser (R., B. 26, 2144). Verbindung mit Kohlensäure. Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, schwerer in Ather, schwer in Benzol und Ligroin; F: 156° (unkorr.) (R., B. 27, 983). Pikrat C₈H₁₄N₂ + C₆H₂O₇N₈. Krystalle (aus Alkohol). F: 208—209° (unkorr.) (R., B. 27, 983).
- 1-Methyl-1.2.3.4.5.6.7.10-oktahydro-1.8-naphthyridin $C_9H_{16}N_2=H_{16}CCH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}-CH_{2}$ $H_{2}C\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}$ $H_{2}C\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot B.$ Beim Kochen von 1.2.3.4.5.6.7.10-Oktahydro-1.8-naphthyridin mit überschüssigem Methyljodid in Methanol (Reisser, B. 27, 983). Öl. Löslich in Alkohol. Pikrat $C_9H_{16}N_2+C_6H_2O_7N_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 209° (unkorr.).

87

7. Stammkerne $C_9H_{16}N_2$.

- 1. 3(bezw. 5) n Hexyl pyrazol $C_0H_{16}N_2 = \frac{HC C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3}{HC \cdot NH \cdot N}$ bezw. $HC = C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$ $HC \cdot N \cdot NH$
- 1-Phenyl-5 (?)-n-hexyl-pyrazol $C_{15}H_{20}N_2 = \frac{HC C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3}{HC \cdot N \cdot N \cdot C_6H_6}$ (?). B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf die Natrium-Verbindung des Önanthoylacetaldehyds (dargestellt aus Methylhexylketon und Ameisensäureester in Gegenwart von Natriumäthylat in kaltem Äther) in kalter essigsaurer Lösung (Claisen, Stylos, B. 21, 1149). Dickflüssiges Öl. Kp: 318—320°.

- 2. 2-n-Hexyl-imidazol, 2-n-Hexyl-glyoxalin $C_9H_{16}N_2 = HC_-N_ C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. B. Aus Önanthol-Ammoniak und Glyoxal in alkoh. Lösung (Radziszewski, B. 16, 748). Beim Sättigen eines Gemisches aus Glyoxal und Önanthaldehyd mit gasförmigem Ammoniak (Karcz, M. 8, 218). Bei der Destillation von 2-n-Hexyl-imidazol-dicarbonsäure-(4.5) (Maquenne, A. ch. [6] 24, 541). Krystalle (aus Ligroin). F: 50° bis 51° (K.), 45—46° (M.). Kp₇₃₂: 294—296°; leicht löslich in Methanol, Alkohol, Benzol und Äther, unlöslich in Wasser (K.). Salze: K. 2C₉H₁₆N₂+2HCl+PtCl₄. Gelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. 2C₉H₁₆N₂+2HBr+PtCl₄. Purpurrotes Krystallpulver. Ziemlich leicht löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Äther. Oxalat 2C₉H₁₆N₂+C₂H₂O₄. Krystalle. F: 121°.
- 1-Methyl-2-n-hexyl-imidazol $C_{10}H_{18}N_2 = \frac{HC N}{HC \cdot N(CH_3)} C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2-n-Hexyl-imidazol mit der berechneten Menge Methyljodid in Methanol (KARCZ, M. 8, 221). Öl von unangenehmem Geruch. Kp_{752} : 261—263°. $D^{16.5}$: 0,9282. Löslich in Methanol, Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. $2C_{10}H_{18}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Blättehen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther.
- 1.3-Dimethyl-2-n-hexyl-imidazoliumhydroxyd $C_{11}H_{22}ON_2 = HC \cdot N(CH_3)(OH)$ $C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. Jodid $C_{11}H_{21}N_2 \cdot I$. B. Aus 1-Methyl-2-n-hexyl-imidazol und Methyljodid (Karcz, M. 8, 221). Krystalle. F: 123—124°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather.
- 1-Äthyl-2-n-hexyl-imidazol $C_{11}H_{20}N_{\downarrow} = \frac{HC N}{HC \cdot N(C_2H_5)} \cdot C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2-n-Hexyl-imidazol mit Äthylbromid in Alkohol (Karcz, M. 8, 222). Öl. Kp₇₄₅: 270—272°. $D^{16.5}$: 0,9210. $2C_{11}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther.
- 1-Propyl-2-n-hexyl-imidazol $C_{12}H_{22}N_2 = \frac{HC}{HC \cdot N(CH_2 \cdot C_2H_5)} C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2-n-Hexyl-imidazol mit Propylbromid (KARCZ, M. 8, 222). Ol. Kp₇₃₅: 285° bis 286°. D¹⁷: 0,9192. $2C_{12}H_{23}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Tafeln. Leicht löslich in Alkohol und Ather, viel schwieriger in Wasser.
- 3. 4(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 4)-n-amyl-imidazol, 4(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 4) n amyl glyoxalin $C_9H_{16}N_2 = \frac{CH_3 \cdot C N}{CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C \cdot NH}CH$ bezw.
- CH₃·C·NH CH₄·[CH₁]·CH. B. Das Nitrat entsteht beim Lösen von 4-Methyl-5-n-amylimidazolthion-(2) in heißer 10°/oiger Salpetersäure (Behr-Bregowski, B. 30, 1517).

 $C_9H_{19}N_9+HCl+AuCl_3$. Goldgelbe Würfel (aus Alkohol). F: 137—138°. — $2C_9H_{19}N_9+2HCl+PtCl_4$. Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 181—183° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.

4. 4(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 4)-isoamyl-imidazol, 4(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 4) - isoamyl - glyoxalin $C_9H_{16}N_2 = \frac{CH_3 \cdot C - N}{(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C \cdot NH}$ CH bezw.

 $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \\ \text{CH}_3 \cdot \text{C} \cdot \text{NH} \\ \text{CH}_3 \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{CH}. \end{array} B. \text{ Das Nitrat entsteht beim Erwärmen von 4-Methyl-}$

2.4.5 - Triäthyl - glyoxalin 5. 2.4.5 - Triäthyl - imidazol, $C_pH_{16}N_2 =$ $C_2H_5 \cdot C_1 \times C_2H_5$. B. Beim Behandeln von 2.4.6-Tris-[α . α -dichlor-āthyl]-triazin-(1.3.5) $C_2H_5 \cdot C \cdot NH$ (Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) oder von 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) (Trobegue, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, J. pr. [2] 36, 94) (Orro, Voict, Syst. No. 3799) (Orro, Voict, Syst. J. pr. [2] 50, 451) mit Zink in warmer alkoholisch-essigsaurer Lösung. Neben 2.4.6-Triathyl-J. pr. [2] 50, 451) mit Zink in warmer alkoholisch-essigsaurer Lösung. Neben 2.4.6-Triāthyl-triazin-(1.3.5) beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von 2.4.6-Triā-[α.α-dichlor-āthyl]-triazin-(1.3.5) mit Zinkstaub auf dem Wasserbad (TR.). — Nadeln oder Tafeln (aus Petrolāther). Schmeckt bitter (O., V.). F: 111° (O., V.), 112—113° (Tв.). Kp: 268—270° (Tв.), ca. 273° (O., V.). Nicht flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Petrolāther, noch schwerer in Wasser (O., V.). Die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch (O., V.). — C₉H₁₆N₂ + HCl. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (O., V.). — 2C₂H₁₆N₂ + AgNO₃. B. Beim Neutralisieren einer mit Silbernitrat versetzten Lösung der Base in Salpetersäure mit Ammoniak (Tв.). Käsiger Niederschlag. F: 122° (Тв.). — 2C. H. N. + 3 AgNO₃. B. Aus dem vorangebenden Salz und Silbernitrat in verd. Salpeter. - 2C, H₁₀N₂ + 3 AgNO₃. B. Aus dem vorangehenden Salz und Silbernitrat in verd. Salpetersäure (Tr.). Käsiger Niederschlag. Bräunt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (Tr.). — $C_1H_{16}N_1+HCl+AuCl_3$. Goldglänzende Nadeln (aus Wasser). F: 162—165°; leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser (Tr.). — $2C_1H_{16}N_1+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol oder Wasser) (O., V.). — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: ca. 130° (Tr.).

- 8. Stammkerne $C_{10}H_{18}N_2$.

 1. Stammkern $C_{10}H_{18}N_2 = \frac{H_1C \cdot CH_2 \cdot CH CH \cdot CH_2 \cdot CH_2}{H_2C \cdot NH \cdot CH CH \cdot NH \cdot CH_2}$. Diese Konstitution wurde früher dem Dipiperidein (Bd. XX, S. 134) zugeschrieben.
- 2. Stammkern $C_{10}H_{10}N_2$. Über eine Verbindung $C_{10}H_{10}N_2$, die bei der Elektrolyse von N-Nitroso-piperidin in schwefelsaurer Lösung an einer Platinanode gewonnen wird, s. Bd. XX, S. 84.
- 9. Tetrahydrodesoxycytisin C₁₁H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Späth, Galinovsky, B. 66 [1933], H₂C CH₂ N CH₂ NH 1339. B. Durch elektrolytische Reduktion von Cytisin (Syst. No. H₂C CH₂ N CH₂ CH CH₂ Formel. Zur Konstitution vgl. Späth, Galinovsky, B. 66 [1933], H₂C CH₂ N CH₂ NH 1339. — B. Durch elektrolytische Reduktion von Cytisin (Syst. No. 3567) in schwefelsaurer Lösung an Bleikathoden (Freund, Hork-Hermer, B. 39, 818). — Schweres Öl von eigenartigem Geruch. Kp: 270°; flüchtig mitWasserdampf; leicht löslich in Wasser und Äther; zieht sehr leicht Kohlensäure aus der Luft an (F., H.). — Liefert beim Behandeln mit Nitrit und Salzsäure, wie auch beim Kochen mit Salpetersäure ein N-Nitrosoderivat (F., H.). Beim Behandeln mit überschüssigem Methyljodid erhält man N-Methyl-tetrahydrodesoxyoytisin (F., H.). — C₁₁H₂₀N₂+2HCl. Krystalle (aus Alkohol oder Alkohol + Äther). F: 282°; [α]₀: —10,2°; sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Äther (F., H.). — C₁₁H₂₀N₂+2HCl+PtCl₄. Prismeu (aus Alkohol oder Salzsäure). F: 285° (F., H.). Alkohol oder Salzsaure). F: 235º (F., H.).

Verbindung $C_{11}H_{17}N_1Br$. B. Das Hydrobromid entsteht durch Behandeln einer essigsauren Lösung des Tetrahydrodesoxyoytisin-hydrochlorids mit überschüssigem Brom und Erwärmen des erhaltenen Perbromids mit Alkohol (F., H., B. 39, 825). — $C_{11}H_{17}N_1Br+2HBr$. Nadeln. Zersetzt sich bei 206°. Löslich in Wasser und Alkohol. Verändert sich beim Erwärmen mit Wasser.

N-Methyl-tetrahydrodesoxycytisin $C_{12}H_{22}N_1 = NC_{11}H_{12}N \cdot CH_2$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Zufügen von überschüssigem Methyljodid zur äther. Lösung von Tetrahydrodesoxycytisin (Freund, Hornemmer, B. 39, 821). — Öl; flüchtig mit Wasserdampf. — $C_{12}H_{22}N_1 + HI$ (bei 110°). Tafeln (aus Alkohol). F: 205—206°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Hydroxymethylat $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_{11}H_{12}N(CH_2)_2 \cdot OH$. — Jodid $C_{12}H_{12}N_2 \cdot I$. B. Aus N-Methyl-tetrahydrodesoxycytisin beim Behandeln mit überschüssigem Methyljodid (F., H., B. 39, 822). Blätter (aus Wasser), Tafeln (aus Alkohol). F: 283°. Leicht löslich in verd. Salzsaure. Läßt sich durch Behandeln mit Silberoxyd und dann mit Atzkali zu des N.N-Dimethyl-tetrahydrodesoxycytisin aufspalten.

des N.N.-Dimethyl-tetrahydrodesoxycytisin $C_{18}H_{24}N_2 = NC_{11}H_{18}N(CH_3)_2$. B. Durch Behandeln von N-Methyl-tetrahydrodesoxycytisin-jodmethylat mit Silberoxyd und Kochen des entstandenen Ammoniumhydroxyds mit Ätzkali (F., H., B. 39, 823). — Hellgelbes Öl. Kp: 266—268°. Die in Wasser leicht löslichen Salze krystallisieren nicht. Vereinigt sich mit 1 und 2 Mol Methyljodid.

Hydroxymethylat $C_{14}H_{39}ON_3 = (HO)(CH_3)NC_{11}H_{10}N(CH_3)_2$. — Jodid $C_{14}H_{27}N_2 \cdot I$. B. Beim Behandeln von des N.N-Dimethyl-tetrahydrodesoxycytisin mit 1 Mol Methyljodid

in Ather, neben anderen Produkten (F., H., B. 39, 824). Tafeln (aus Alkohol). F: 240—241°. Leicht löslich in Alkohol. Vereinigt sich mit 1 Mol Methyljodid.

Bis-hydroxymethylat C₁₅H₃₂O₂N₂ = (HO)(CH₃)NC₁₁H₁₈N(CH₃)₃·OH. — Dijodid C₁₂H₃₀N₂I₃. B. Beim Behandeln von des-N.N-Dimethyl-tetrahydrodesoxycytisin mit überschüssigem Methyljodid in Äther (F., H., B. 39, 824). Krystalle (aus siedendem Alkohol + wenig Wasser). F: 2930 (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. Entwickelt beim Kochen mit Alkalien Trimethylamin.

NH·C₈H₅. B. Aus Tetrahydrodesoxycytisin und Phenylsenföl (F., H., B. 39, 821). — Nadeln (aus Alkohol). F: 108°.

N-Nitroso-tetrahydrodesoxycytisin $C_{11}H_{19}ON_3 = NC_{11}H_{19}N \cdot NO$. B. Aus salzsaurem Tetrahydrodesoxycytisin beim Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsaure oder beim Kochen mit konz. Salpetersäure (F., H., B. 39, 820). — Nadeln (aus Alkohol). F: 150°. — Spaltet beim Eindampfen mit alkoh. Salzsäure die Nitrosogruppe wieder ab.

D. Stammkerne $C_n H_{2n-4} N_2$.

1. Stammkerne C₄H₄N₂.

- Pyridazin C₄H₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Chlor-pyridazin beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Gabriel, B. 42, 658).

 Bei der Destillation von Pyridazin-carbonsäure-(3) (G., Colman, B. 32, 408). Beim Erhitzen von Pyridazin-dicarbonsäure-(4.5) mit 5°/oiger Salzsäure auf 200° (Täuber, N B. 28, 454). Aus dem Monoacetat der Enolform des Nitrosuccindialdehyds (Bd. II, S. 157) durch Einw. von Hydrazinhydrat in Methanol (Marquis, C. r. 136, 369; A. ch. [8] 4, 244).—F: —8° (T.; M.). Kp₇₆₀: 208° (korr.) (T.); Kp_{755,5}: 205° (korr.) (M.); Kp_{755,5}: 206—206,2° (korr.) (G., C.). D₁₈: 1,1108 (M.); D₁₈: 1,1035 (Brühl, Ph. Ch. 22, 388); D_{18,5}: 1,1108 (G., C.). n₁¹⁸: 1,5189 (M.); n₁²⁸: 1,5184; n₂²⁸: 1,5231; n₃²⁸: 1,5354; n₃²⁹: 1,5464 (B.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Benzol und Alkohol, geringe Manger Tetramethylordismin (M.) Wasser, leicht in Alkonol, Benzol und Ather, unlösilich in Petrolather (1.). — Leiert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol geringe Mengen Tetramethylendiamin (M.). — $C_4H_4N_2 + AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F. ca. 110° (Zers.) (T.; vgl. G., C.), 170° (Zers.) (M.). Fast unlöslich in kaltem Wasser (T.). — $2C_4H_4N_2 + PtCl_4$. Hellgelbe Krystalle. Unlöslich in Wasser und in konz. Salzsäure (M.). — $2C_4H_4N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Prismen. Zersetzt sich bei 218°; löslich in Wasser (M.). Geht beim Eindampfen der währ. Lösung in das vorangehende Salz über (M.). — Pikrat C₄H₄N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 1690 (Zers.; MAQUENNEscher Block) (M.); zersetzt sich bei 170-175° unter Dunkelfärbung (G., C.).
- 3-Chlor-pyridazin C₄H₃N₁Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Pyridazon-(3) (Syst. No. 3565) mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (GABRIEL, B. 42, 657). Nadeln und Blättchen (aus Petroläther). F: 35°. Nadeln und Blättchen (Kp: 127°) und rotem Phosphor Pyridazin.
- Pyrimidin C4H4N2, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2.4.6-Trichlor-pyrimidin (Gabriel, B. 33, 3667) und von Tetrachlorpyrimidin (EMERY, 5 s_N B. 34, 4180) mit Zinkstaub und siedendem Wasser. Durch Erhitzen von Pyrimidin-carbonsäure (4) (Syst. No. 3644) über den Schmelzpunkt (G., Colman, B. 32, 1537). — Durchdringend narkotisch riechende Krystallmasse. F: 20—22° (G., C.), ca. 21° (E.). Kp₇₆₈: 123,5—124° (korr.) (G., C.). Sehr leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion (G., C.). C₄H₄N₂ + AuCl₃. Nadeln. F: 226° (G., C.; E.). — C₄H₄N₂ + HgCl₂. Nadeln (G., C.). — Pikrat C₄H₄N₂ + C₆H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 156° (G., C.; E.).

2.4-Dichlor-pyrimidin C₄H₄N₅Cl₅, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Uracil (Syst. No. 3588) mit Phesphoroxychlorid im Rohr auf 140° (GABRIEL, B. 38, 1690). Aus 2-Thio-uracil (Syst. No. 3588) und Phesphorpentachlorid auf dem Wasserbad (JOENSON, MENGE, J. biol. Chem. 2, 114; C. 1906 II, 1508).— Nadeln oder Rhomboeder (aus Petroläther). F: 61° (G.), 63° (J., M.). Kp₇₇₈: 208,5° bis 209,5° (korr.) (G.); Kp₇₈₀: 198°; Kp₂₈: 101° (J., M.). An der Luft flüchtig (G.). Löslich in Alkohol, Benzol und Ather (J., M.).— Gibt beim Kochen mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor 4-Oxy-pyrimidin (Syst. No. 3565) (WHEBLER, J. biol. Chem. 3, 288; C. 1907 II, 1529). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 100° 4-Chlor-2-amino-pyrimidin und 2-Chlor-4-amino-pyrimidin (Syst. No. 3565) (G.). Gibt mit Kaliumhydrosulfid in heißem Wasser Dithiouracil (Syst. No. 3588) (Wh., Liddle, Am. 40, 557).— Der Dampf greift die Augen an (J., M.).

2.4.6-Trichlor-pyrimidin C₄HN₂Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Barbitursäure (Syst. No. 3615) mit Phosphoroxychlorid unter Schütteln auf 130—140° (Gabriel, B. 33, 3667; G., Colman, B. 37, 3657). Durch Erwärmen eines Gemisches von Malonsäure, Harnstoff und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (G., C.). — Krystalle. F: 21° (korr.); Kp₇₅₅: 213°; mit Wasserdampf flüchtig; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (G.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Wasser Pyrimidin (G., B. 33, 3667). Liefert mit alkoh. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur oder bei 100° 4.6-Dichlor-2-amino-pyrimidin (Syst. No. 3565) und 2.6-Diohlor-4-amino-pyrimidin (Syst. No. 3565), bei 160° 6-Chlor-2.4-diamino-pyrimidin (Syst. No. 3588), oberhalb 200° 2.4.6-Triamino-pyrimidin (Syst. No. 3615) (G., B. 34, 3363; BÜTTNER, B. 36, 2227). Gibt mit Kaliumhydrosulfid in Alkohol Trithiobarbitursäure (Syst. No. 3615) (B., B. 36, 2234). Liefert mit ca. 1 Mol Natriummethylat-Lösung in der Kälte 2.6-Dichlor-4-methoxy-pyrimidin (Syst. No. 3507) (B., B. 36, 2234; vgl. G., C., B. 36, 3381), mit überschüssiger Natriummethylat-Lösung im Rohr bei 100° 2.4.6-Trimethoxy-pyrimidin (Syst. No. 3553) (B., B. 36, 2234). — Der Dampf greift die Augen heftig an (G., B. 33, 3667).

Tetrachlorpyrimidin C₄N₄Cl₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Alloxan (Syst. No. 3627) mit 6 Tln. Phosphorpentachlorid und 4 Tln. Cl. Nebenboroxychlorid im Rohr auf 120—130° (Clamician, Magnaghi, G. 16, 174; B. 18, 3445). Durch Erhitzen von Dialursäure (Syst. No. 3637) mit 4 Mol Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid auf 100—120° (Emery, B. 34, 4178). — Campherartig riechende Blättchen (aus Methanol oder verd. Alkohol). F: 67—68° (C., M.), 70° (E.). Mit Wasserdampf flüchtig (C., M.; E.). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol (E.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Wasser Pyrimidin (E.). Liefert mit Natriumjodid in siedendem Alkohol Dichlor-dijod-pyrimidin und Trichlor-jod-pyrimidin (E.).

2.4 - Dichlor - 5 - brom - pyrimidin $C_4HN_9Cl_3Br$, Cl Br Formel I. B. Durch Erwärmen von 5-Brom-uracil (Syst. No. 3588) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbed (Wheeler, Bristol, Am. 33, 443). — Erstarrt im Eis-Kochsalz-Gemisch krystallinisch. F: -3° bis -2° . Kp_{17-18} : 119° bis 120°. — Gibt beim Mischen mit Anilin 5-Brom-2.4-dianilino-pyrimidin (Syst. No. 3588).

Tetrabrompyrimidin C₄N₂Br₄, Formel II. B. Durch Behandlung von Dialursäure (Syst. No. 3637) mit Phosphorpentabromid in Gegenwart von etwas Phosphoroxychlorid (Emery, B. 84, 4180). — Krystalle. F: 165—166°. Flüchtig mit Wasserdampf. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

Trichlor-jod-pyrimidin $C_4N_1Cl_2I$. B. Neben Dichlor-dijod-pyrimidin (s. u.) aus Tetrachlorpyrimidin und Natriumjodid in Alkohol bei Siedetemperatur oder besser bei 100° unter Druck (Emery, B. 84, 4179). — Gelbliche Krystallaggregate (aus Methanol). F: 93° bis 94°. Leicht löslich in Alkohol und Ather.

Dichlor-dijod-pyrimidin $C_4N_2Cl_3I_4$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Methanol). F: 159° (EMERY, B. 34, 4179). Leicht löslich in Äther.

9.4-Dichlor-5-nitro-pyrimidin C₄HO₂N₃Cl₂, s. nebenstehende Formel.

B. Man erhitzt 5-Nitro-uracil (Syst. No. 3588) mit Phosphoroxychlorid und etwas konz. Salzsäure im Rohr unter Schütteln auf 185° (Isax, B. 39, 252).

Blättehen (aus Alkohol). F: 29,3°. Kp₁₈: 153—155°. Leicht löslich in warmem Alkohol, Ather und Petroläther. — Gibt mit alkoh. Ammoniak in der Kälte 2-Chlor-5-nitro-4-amino-pyrimidin (Syst. No. 3585), im Rohr bei 100° 5-Nitro-2.4-diamino-pyrimidin (Syst. No. 3588). — Der Dampf riecht stechend und greift die Augen heftig an.

3. Pyrazin C₄H₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Glykose mit 25% igem wäßrigem Ammoniak auf 100% (Brandes, STOEHR, J. pr. [2] 54, 486, 489). Durch Oxydation von Aminoacetaldehyd mit Quecksilberchlorid und Natronlauge (Gabriel, Pinkus, B. 26, 2207; vgl. Neuberg, Kansky, B. 41, 960; Bio. Z. 20, 451). Aus Aminoacetal beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure auf 110-190° oder beim Erhitzen des Quecksilberchlorid- oder Platinchlorid-Doppelsalzes mit Salzsäure (Wolff, B. 21, 1483; 26, 1831, 1832). Bildung aus Diacetalylamin s. u. Bei der Destillation eines Gemischs von Piperazin oder Piperazinhydrochlorid mit Kalk und Zinkstaub (Stoehb, J. pr. [2] 47, 451). Beim Erhitzen von Pyrazin-dicarbonsäure-(2.3) mit Eisessig im Rohr auf 180° (G., Sonn, B. 40, 4852). Aus Pyrazin-dicarbonsäure-(2.5) bei langsamer Destillation (W., B. 26, 723) oder beim Erhitzen mit Eisessig auf ca. 200° (St., J. pr. [2] 49, 396; 51, 452). Aus 2.6-Dioxy-morpholin (Syst. No. 4243) durch Einw. von 1 Mol Hydrazin oder Hydroxylamin in salzsaurer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (W., MARBURG, A. 363, 215, 216). Beim Erhitzen von "Morpholylsemicarbazid" (s. bei 2.6-Dioxy-morpholin, Syst. No. 4243) mit 20% jeger Salzsäure (W., M., A. 363, 214). — Findet sich in geringer Menge im Harn von Kaninchen, an die Aminoacetaldehyd verfüttert wurde (Ктккол, Neuberg, Bio. Z. 20, 464). — Darst. Man trägt 25 g Diacetalylamin (Bd. IV, S. 311) in 75 g auf 0° abgekühlte konzentrierte Salzsäure ein, verdampft im Vakuum die Hälfte der Flüssigkeit und füllt mit Wasser auf das ursprüngliche Volumen auf; dann setzt man 7,2 g Hydroxylaminhydrochlorid zu, erwärmt nach 2 Tagen 15 Min. auf 60-80°, macht mit konz. Kalilauge alkalisch und destilliert. Aus dem Destillat scheidet man das Pyrazin durch Zusatz von Kaliumhydroxyd ab, nimmt mit wenig alkoholfreiem Äther auf, trocknet mit Kaliumcarbonat und verdampft den Ather vorsichtig. Ausbeute 78% der Theorie (W., M., A. 363, 217).

Prismen (aus Wasser), Tafeln (aus Äther). F: 47° (Stoehr, J. pr. [2] 51, 454), 54° (Wolff, Marburg, A. 363, 218). Erstarrungspunkt: $52-53^{\circ}$ (W., M.). Kp_{768,4}: 118° (korr.) (St., J. pr. [2] 51, 452): Kp₇₅₅: $115.5-115.8^{\circ}$ (W., M.). Flüchtig mit Wasserdampf (St., J. pr. [2] 51, 455) und mit Atherdampf (W., M.). D_{4...}: 1.0311; D_{7...}: 1.0254 (Brühl, Ph. Ch. 22, 388). $n_{\alpha}^{\text{m.o.}}$: 1.4904; $n_{\beta}^{\text{m.o.}}$: 1.4953; $n_{\gamma}^{\text{m.o.}}$: 1.5204 (B.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (St., J. pr. [2] 51, 454, 455). Dichte und Brechungsindices einer alkoh. Lösung: Brühl, Ph. Ch. 22, 405. — Entfärbt Permanganat-Lösung in der Kälte (St., J. pr. [2] 51, 455). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Piperazin (W., B. 26, 724). Gibt mit Brom ein unbeständiges Additionsprodukt (St., J. pr. [2] 51, 455).

C₄H₄N₂ + HCl. Hygroskopische Prismen (aus Alkohol). Sublimiert beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; verflüchtigt sich langsam schon bei gewöhnlicher Temperatur (Wolff, R. 26, 723; Stoehr, J. pr. [2] 51, 456). Sehr leicht löslich in Wasser mit saurer Reaktion, schwer in Alkohol, Benzol und Äther (St.). — C₄H₄N₂ + H₂SO₄. Hygroskopische, blättrige Krystalle. F: 136—137°; sehr leicht löslich in Wasser mit saurer Reaktion (St., J. pr. [2] 51, 457). — C₄H₄N₂ + HNO₃. Tafeln (aus Alkohol). F: ca. 150° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in kaltem Alkohol (St., J. pr. [2] 51, 456). — C₄H₄N₂ + CuSO₄ + 5H₂O. Blaue Prismen. Sehr schwer löslich in Wasser (St., J. pr. [2] 51, 460). Gibt bei mehrtägigem Aufbewahren oder beim Erhitzen auf 100° 4H₂O ab (St.). — C₄H₄N₄ + AgNO₃. Blätter oder Prismen (aus Wasser). F: ca. 253° (Zers.) (St., J. pr. [2] 51, 459), 257° (W., B. 26, 724). Schwer löslich in kaltem Wasser (St.). — C₄H₄N₂ + AuCl₃. Hellgelbe Nadeln oder goldgelbe Blättehen (aus Wasser). F: 202—203° (St., J. pr. [2] 48, 21; 51, 460), 212—214° (W., Marburg, A. 363, 216, 217). — C₄H₄N₂ + HCl + AuCl₃. Goldgelbe Blätter (aus Salzsäure). F: 245° (Zers.) (St., J. pr. [2] 47, 453; 48, 21; 51, 460), 247° (Zers.) (W., M.). Geht beim Umkrystallisieren aus Wasser in das vorangehende Salz über (St.; W., M.). — C₄H₄N₂ + ZnCl₂. Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser und heißem Alkohol, leicht in Salzsäure (St., J. pr. [2] 51, 457). — C₄H₄N₂ + HgCl₂. Krystalle (aus Wasser oder Salzsäure). Monoklin prismatisch (Fock, J. pr. [2] 51, 458; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 834). F: 273° (Zers.) (St., J. pr. [2] 51, 459), 270° (Zers.) (W., M.). Sehr schwer löslich in Wasser und in verd. Salzsäure (St.). — 2C₄H₄N₂ + HCl + PtCl₄. Goldgelbe krystalle (St., J. pr. [2] 51, 461). — C₄H₄N₂ + 2HCl + PtCl₄. Goldgelbe bis rotgelbe Prismen (aus konz. Salzsäure) (St., J. pr. [2] 51, 461). Wird durch Wasser zersetzt (St.). — Pikrat C₄H₄N₂ + C₆H₃O₇N₃

Pyrazin-mono-hydroxymethylat $C_5H_3ON_2=NC_4H_4N(CH_3)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Pyrazin und Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur (Stoehe, J. pr. [2] 49, 402; 51, 462). — Jodid $C_5H_7N_2\cdot I$. Gelbe Blätter (aus Alkohol), Tafeln (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in absol. Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. — $C_5H_7N_2\cdot Cl + 6HgCl_4$. Krystalle (aus Wasser). F: 217—218° (Zers.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. — $2C_5H_7N_2\cdot Cl + PtCl_4$. Rotgelbe Prismen. — $C_5H_7N_2\cdot Cl + PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln oder Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser.

2. Stammkerne C₅H₆N₂.

1. 3-Methyl-pyridazin C₃H₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 6-Chlor-3-methyl-pyridazin (s. u.) mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (POPPENBERG, B. 34, 3265). — Ol. Kp_{760.5}: 214,5° (korr.). Schwer flüchtig mit Wasserdampf. D^m₂: 1,0486. Sehr hygroskopisch. Löst sich in Wasser unter starker Wärmentwicklung mit neutraler Reaktion; sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Pärbt sich beim Aufbewahren braun. Gibt beim Erhitzen mit Benzaldehyd auf 130—140° 3-Styryl-pyridazin. Liefert bei der Kondensation mit Phthalsäureanhydrid bei 210° die Verbindung C₁₂H₃O₂N₂ (s. u.). — Pikrat C₂H₄N₃ + C₄H₃O₇N₃. Nadeln. F: 143—144°.

Verbindung C₁₃H₂O₂N₂, Formel I oder II ("Methylpyridazinphtha- I. N O II. N O O OGH4 OO - 6-Chlor-3-methyl-pyridasin C₅H₅N₅Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Methyl-pyridazon-(6) (Syst. No. 3565) und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Роргенвевс, B. 34, 3265). Nadeln (aus Ligroin). F: 59°. Leicht löslich in Wasser und in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin.
- 2. 2-Methyl-pyrimidin $C_5H_5N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Chlor-2-methyl-pyrimidin mit Zinkstaub und siedendem Wasser (Gabriel, B. 87, 3642). Öl. F: -4° bis -5° . Kp₇₅₈: 138° (korr.). Sehr leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion. Hydrochlorid. Nadeln oder Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser. Chloroaurat. Nadeln. F: 124°. Chloroplatinat. Gelbe Stäbchen. Leicht löslich in Wasser. Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 106—107°.
- 4-Chlor-2-methyl-pyrimidin C₅H₅N₅Cl, s. nebenstehende Formel. B. Cl. Durch Kochen von 4-Oxy-2-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565) mit Phosphoroxy-chlorid (Gaeriel, B. 37, 3641). Rhomben (aus Petroläther). F: 59—60°. Kp₇₆₈: 168°. Verflüchtigt sich rasch an der Luft. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Wasser 2-Methyl-pyrimidin. Liefert mit alkoh. Ammoniak im Rohr bei 100° 4-Amino-2-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565). C₅H₅N₅Cl+HCl. Krystallmasse. Verflüchtigt sich rasch bei 180°, ohne zu schmelzen, langsam auch bei gewöhnlicher Temperatur. Leicht löslich in Wasser.
- 3. 4-Methyl-pyrimidin C₅H₆N₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.6-Dichlor-4-methyl-pyrimidin mit Zinkstaub und siedendem Wasser (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 1534). Narkotisch riechendes Öl. Erstarrt nicht bei —15°; Kp₇₈₃: 141,5—142° (korr.); D''₁: 1,031; leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion (G., N. C., B. 32, 1535). Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in siedendem Wasser Pyrimidincarbonsäure-(4) (G., C., B. 32, 1536). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und siedendem absolutem Alkohol 1.3-Diamino-butan (Byk, B. 36, 1924). Gibt bei der Einw. von konz. Salpetersäure unter Kühlung Di-[pyrimidyl-(4)]-furoxan (Syst. No. 4719) (G., C., B. 32, 2934; 35, 1570). Liefert bei der Kondensation mit Benzaldehyd in Gegenwart von Zinkohlorid bei 150° 4-Styryl-pyrimidin (G., C., B. 36, 3383). C₅H₆N₂ + AuCl₃. Gelbe Nadeln. F: ca. 115° (Zers.) bei langsamem Erhitzen (G., C., B. 32, 1535). C₂H₆N₂ + 2HgCl₂. Nadeln. F: 198° (G., C., B. 32, 1536). Pikrat C₅H₆N₂ + C₆H₆O₅N₃. Plättohen oder Nadeln. F: 131° bis 134°; ziemlich schwer löslich in Wasser (G., C., B. 32, 1536).
- 6 Chlor 4 methyl pyrimidin C₅H₅N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B.

 Aus dem Hydrojodid des 6-Oxy-4-methyl-pyrimidins (Syst. No. 3565) beim Erwärmen mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Gabriel, Colman, B. 32, 2931). Stechend riechende Krystalle. F: 38—39,5°. Kp₇₅₅: 173—174°. Verfüchtigt sich allmählich an der Luft. Leicht löslich in Säuren. Gibt mit Kaliumhydrosulfid in Alkohol bei 100° 6-Mercapto-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565). Liefert mit alkoh. Ammoniak im Rohr bei 100° 6-Amino-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565); reagiert analog mit Anilin.
- 8.6-Dichlor-4-methyl-pyrimidin C₁H₁N₁Cl₁, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Kochen von 4-Methyl-uracil (Syst. No. 3588) mit Phosphoroxychlorid (Gabriel, Colman, B. 82, 1533). Nadeln (aus Ligroin). F: 46—47°; Cl. N. Cl. Kp: 219° (unkorr.); mit Wasserdampf flüchtig; leicht löslich in Ather, Benzol, Chloroform und Alkohol, schwerer in Ligroin, schwer in Wasser; riecht shnlich wie Acetamid; der Dampf reizt zu Tränen und zum Niesen (G., C., B. 32, 1533). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Wasser 4-Methyl-pyrimidin (G., C., B. 32, 1534). Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor

6-Oxy-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565), beim Schütteln mit rauchender Jodwasserstoffsäure 6-Jod-4-methyl-pyrimidin (G., C., B. 32, 1533, 2930, 2934). Liefert mit Kaliumhydrosulfid in Alkohol bei 100° 2.6-Dimercapto-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3588) (G., C., B. 32, 2922). Gibt mit alkoh. Ammoniak im Rohr bei 100° 6-Chlor-2-amino-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565), 2-Chlor-6-amino-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565), bei 160° 2.6-Diamino-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3588) (G., C., B. 32, 2922; 34, 1253).

- 2.5.6-Trichlor-4-methyl-pyrimidin C₅H₃N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von 4-Methyl-uracil (Syst. No. 3588) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid im Rohr auf 125° (Behrend, A. 229, 25). Unangenehm riechendes, gelbliches Öl. Kp.: 245—247° (unter teilweiser Zersetzung). Flüchtig mit Wasserdampf. D¹⁰₂₂: 1,6273. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser und in Kalilauge; löslich in konz. Schwefelsäure, durch Wasser fällbar.
- 2.5.6.4¹.4¹(oder 2.6.4¹.4¹.4¹) Pentachlor 4 methyl pyrimidin, 2.5.6 Trichlor-4-dichlormethyl-pyrimidin oder 2.6-Dichlor-4-trichlormethyl-pyrimidin $C_5HN_2Cl_5$, Formel I oder II. B. Durch Einleiten von Chlor in auf 130—145° erhitztes 2.6-Dichlor-4-methyl-pyrimidin (Gabriel, Colman, B. 35, 1569). Krystalle (aus Ligroin). I. Clarante II. Normalis II. Normalis II. Normalis II. Normalis II. Normalis II. Normalis II. Normalis II. Normalis II. Normalis II. Normalis III. Normalis
- 6-Jod-4-methyl-pyrimidin $C_5H_5N_2I$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Schütteln von 2.6-Dichlor-4-methyl-pyrimidin mit rauchender Jodwasserstoffsäure (Gabriel, Colman, B. 32, 1534, 2934). Stechend riechende Krystalle. F: ca. 20°. Liefert mit Anilin auf dem Wasserbad 6-Anilino-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565). $C_5H_5N_2I + HI$. Citronengelbe Prismen. Pikrat $C_5H_5N_2I + C_6H_3O_7N_3$. Citronengelbe Rhomben. F: 120—121°.
- Citronengelbe Rhomben. F: 120—121...

 2.6-Dichlor-5-nitro-4-methyl-pyrimidin C₅H₃O₂N₃Cl₂, s. nebenstehende
 Formel. B. Durch Erhitzen von 5-Nitro-4-methyl-uracil (Syst. No. 3588) mit
 frisch destilliertem Phosphoroxychlorid im Rohr auf 155—160° (Gabriel, ColMan, B. 34, 1242). Säulen (aus Ligroin oder Alkohol). F: 53—54,5°. Kp: 240°.

 Leicht löslich in Äther. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Wasser
 2-Chlor-5-amino-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3713). Gibt mit alkoh. Ammoniak in der
 Kälte 2-Chlor-5-nitro-6-amino-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565), bei 100° 5-Nitro-2-6-diamino-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3588). Der Dampf greift die Augen heftig an.
- 4. 5-Methyl-pyrimidin C₅H₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben CH₃ 2-Chlor-5-methyl-pyrimidin bei der Reduktion von 2.4.6-Trichlor-5-methyl-pyrimidin mit Zinkstaub und siedendem Wasser (Gerngross, B. 38, 3396). Durch Erhitzen von 5-Methyl-pyrimidin-carbonsäure (4) (Schlenker, B. 34, 2816; vgl. G.). Fenchelartig riechende Nadeln oder Platten. F: 30,50; Kp₇₃₅: 151,50 (korr.) (G.). Verflüchtigt sich langsam an der Luft (G.). Leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion (G.). Hydrochlorid. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (G.). C₅H₆N₂ + AuCl₃. F: 209^o (G.). Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: 246^o (G.). Pikrat C₅H₆N₂ + C₆H₃O₇N₃. Krystalle (aus Wasser). F: 141^o; ziemlich leicht löslich in Wasser; wird durch siedendes Wasser hydrolysiert (G.).
- siedendes Wasser hydrolysiert (G.).

 2-Chlor-5-methyl-pyrimidin C₅H₅N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. CH₃
 s. im vorangehenden Artikel. Stäbchen oder Nadeln (aus Wasser). F: 92,5°
 (Gerngross, B. 38, 3397). Sublimiert auf dem Wasserbad. Leicht löslich in den gebräuehlichen Lösungsmitteln. Liefert mit alkoh. Ammoniak bei 200° 2-Amino-5-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565). Schmeckt phenolartig. Quecksilberchlorid-Doppelsalz. F: 219° (Zers.).
- 2.4-Dichlor-5-methyl-pyrimidin C₅H₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Kochen von Thymin (Syst. No. 3588) mit Phosphoroxychlorid (STEUDEL, KOSSEL, H. 29, 304; GERNGROSS, B. 38, 3411). Täfelchen (aus Alkohol). F: 25—26° (Sr., K.), 25° (G.). Kp₇₅₉: 235° (korr.) (G.). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform (Sr., K.).
- 2.4.6-Trichlor-5-methyl-pyrimidin C₅H₃N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus dem Natriumsalz der 5-Methyl-barbitursäure (Syst. No. 3616) beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 130° (Gerngross, B. 38, 3395).

 Plättchen (aus Wasser). F: 67,5—68°; Kp₇₄₈: 245,5° (korr.); mit Wasserdampf flüchtig; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in warmem Wasser (G., B. 38, 3395, 3396).

 Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Wasser

5-Methyl-pyrimidin und 2-Chlor-5-methyl-pyrimidin (G., B. 38, 3396). Liefert mit alkoh. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur 2.6-Dichlor-4-amino-5-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3565), bei 160° 6-Chlor-2.4-diamino-5-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3588), bei 200—210° 2.4.6-Triamino-5-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3616) (G., B. 38, 3401, 3405, 3407). Gibt mit Natriummethylat-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur 6-Chlor-2.4-dimethoxy-5-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3532) (G., B. 38, 3408). — Der Dampf greift die Schleimhäute heftig an (G., B. 38, 3396).

5. Methylpyrazin C₅H₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Glykose mit 25%/cjegem wäßr. Ammoniak auf 100° (Brandes, Stoehr, J. pr. [2] 54, 486, 490; vgl. Tanret, Bl. [2] 44, 103). Beim Erhitzen von 5-Methyl-pyrazin-carbonsäure-(2) mit Eisessig auf 180—190° (Stoehr, J. pr. [2] 51, 464). — Kp₇₆₁: 135° (korr.) (St.). Mit Wasserdampf flüchtig (St.). D⁶: 1,0441 (St.); D^{13,5}: 1,0317; D^{13,5}: 1,0302 (Brühl, Ph. Ch. 22, 388). n^{13,5}: 1,5017; n^{13,7}: 1,5067; n^{13,7}: 1,5316 (B.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (St.). — Gibt bei der Oxydation mit heißer wäßriger Permanganat-Lösung Pyrazincarbonsäure (St.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 2-Methyl-piperazin (St.). — C₅H₆N₂ + AuCl₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 145—146° (St.). — C₅H₆N₂ + HCl + AuCl₃. Goldgelbe Blättchen (aus Salzsäure). F: 116—117° (St.). Geht bei Einw. von Wasser in das vorangehende Salz über (St.). — C₅H₆N₂ + 2 HgCl₂. Nadeln (aus Salzsäure). Zersetzt sich bei 194—195°; sehr schwer löslich in kaltem Wasser (St.). — Pikrat C₅H₆N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 133°; schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol (St.).

Methylpyrazin-mono-hydroxymethylat $C_6H_{10}ON_2 = NC_4H_3(CH_3)N(CH_3)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Methylpyrazin und Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur (STOEHR, J. pr. [2] 54, 467). — Jodid $C_6H_9N_2\cdot I$. Blättchen und Nadeln (aus Alkohol). F: 129—130°. Sehr leicht löslich in Wasser. — $2C_6H_9N_2\cdot Cl + PtCl_4$ (bei 100—105°). Rote Prismen.

3. Stammkerne C.H.N.

- 1. 3.6 Dimethyl pyridazin C₆H₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 3.6-Dimethyl-pyridazin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3644) CH₃. Noder von 3.6-Dimethyl-pyridazin-dicarbonsäure-(4.5) (Syst. No. 3668) mit verd. Salzsäure im Rohr auf 200° (Paal, Koch, B. 37, 4383, 4384). Neben anderen Produkten durch Erhitzen von 3.6-Dimethyl-4.5-dihydro-pyridazin-dicarbonsäure-(4.5)-diäthylester mit Bariumhydroxyd und Wasser und Behandeln des Reaktionsprodukts mit verd. Wasserstoffperoxyd auf dem Wasserbad (P., Ubber, B. 36, 503). Hygroskopische Krystallmasse. F: 32° (im geschlossenen Röhrchen); Kp: 214—215° (unkorr.); Kp₂₀: 109—110°; sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (P., K.). Färbt sich beim Aufbewahren bräunlich (P., K.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und siedendem absolutem Alkohol 3.6-Dimethyl-hexahydropyridazin (P., K.). C₆H₆N₂ + HCl. Nadeln und Blätter (aus Alkohol + Äther). F: 184°; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (P., K.). 2C₆H₈N₃ + 2 HCl + AuCl₃. Gelbe Nadeln und Blättchen. F: 110—112° (P., U.). Geht bei Einw. von Wasser in das nachfolgende Salz über (P., U.). C₆H₆N₂ + HCl + AuCl₃. Gelbe Nadeln. F: 175° (P., U.), 170° (P., K.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (P., K.). Geht beim Auflösen in absol. Alkohol und Überschichten mit Äther wieder in das vorangehende Salz über (P., U.). C₆H₆N₂ + HCl + 2 HgCl₂. Nadeln. F: 140°; schwer löslich in Wasser (P., K.). 2 C₆H₆N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbrote Prismen (aus Alkohol) oder dunkelrotbraune Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 200°; sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in absol. Alkohol (P., K.). Pikrat C₆H₆N₃ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 164° (P., K.).
- 2. 2.4-Dimethyl-pyrimidin C₆H₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch CH₃ Reduktion von 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyrimidin mit Zinkstaub und siedendem Wasser (SCHMIDT, B. 35, 1577). Erstarrt noch nicht bei —7°; Kp: 146°; Di^{1,5}: 1,168; sehr leicht löslich in Wasser (SCH.). Riecht ähnlich wie Acetamid (SCH.). N J. CH₈ Liefert bei der Einw. von rauchender Salpetersäure bei 60—70° Bis-[2(oder 4)-methyl-pyrimidyl-(4 oder 2)]-furoxan (Syst. No. 4719) (Gabriel, Colman, B. 35, 1573). Gibt mit Benzaldehyd in Gegenwart von etwas Zinkchlorid bei 150° 2.4-Distyryl-pyrimidin (G., C., B. 36, 3384).
- 6-Chlor-2.4-dimethyl-pyrimidin C₆H₇N₂Cl, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Kochen von 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565) mit Phosphoroxychlorid (SCHMIDT, B. 35, 1576). Erstarrt bei 7°. Kp₇₆₀: 182°.

 Riecht ähnlich wie Acetamid. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und

siedendem Wasser 2.4-Dimethyl-pyrimidin. Liefert mit alkoh. Ammoniak im Rohr bei 150° 6-Amino-2.4-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565). Gibt mit Kaliumhydrosulfid in Alkohol im Rohr bei 100° 6-Mercapto-2.4-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565).

- 3. 4.5 Dimethyl pyrimidin C₈H₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.6-Dichlor-4.5-dimethyl-pyrimidin mit Zinkstaub und siedendem Wasser (Schlenker, B. 34, 2814). Nadeln. F; 3°. Kp: 176,5—177° (korr.). Sehr leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion. Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in siedendem Wasser 5-Methyl-pyrimidin-carbonsäure-(4). C₆H₈N₂ + AuCl₃. Nadeln. F: 120° (Zers.). C₆H₈N₂ + 2HgCl₂. Nadeln. F: 207°. Löslich in heißem Wasser. 2C₆H₈N₂ + PtCl₄. Krystalle. F: 242—243° (Zers.).
- 6-Chlor-4.5-dimethyl-pyrimidin C₆H₇N₂Cl, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Erhitzen von jodwasserstoffsaurem 6-Oxy-4.5-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565) mit Phosphoroxychlorid (SCHLENKER, B. 34, 2824). Stäbchen.

 F: 51°. Kp: 203°. Verflüchtigt sich an der Luft. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt mit alkoh. Ammoniak bei 150° 6-Amino-4.5-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565). Liefert mit Kaliumhydrosulfid in Alkohol bei 100° 6-Mercapto-4.5-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565).
- 2.6 Dichlor 4.5 dimethyl pyrimidin C₈H₈N₂Cl₂, s. nebenstehende
 Formel. B. Durch Erhitzen von 4.5-Dimethyl-uracil (Syst. No. 3588) mit
 Phosphoroxychlorid (SCHLENKER, B. 34, 2813). Prismen von acetamidartigem Geruch. F: 70—71°. Kp: 249—250°. Flüchtig mit Wasserdampf.
 Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub
 und siedendem Wasser 4.5-Dimethyl-pyrimidin. Liefert mit alkoh. Ammoniak im Rohr
 bei 100° 6-Chlor-2-amino-4.5-dimethyl-pyrimidin und 2-Chlor-6-amino-4.5-dimethyl-pyrimidin
 (Syst. No. 3565), bei 150° 2.6-Diamino-4.5-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3588). Gibt mit
 Kaliumhydrosulfid in Alkohol bei 100° 2.6-Dimercapto-4.5-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3588). Liefert beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung 2.6-Dimethoxy-4.5-dimethylpyrimidin (Syst. No. 3532).
- 4. 4.6 Dimethyl pyrimidin C₆H₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Chlor-4.6-dimethyl-pyrimidin mit Zinkstaub und siedendem Wasser (Angerstein, B. 34, 3957). Bei der Destillation von 4.6-Dimethyl-pyrimidin-carbonsäure-(2) (Gabriel, Colman, B. 32, 1532). Krystalle. F: 25° (G., C.; A.). Kp₇₆₈: 159° (korr.) (G., C.); Kp₇₅₄: 159,5° (A.). Sehr leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion (G., C.). Gibt bei der Öxydation mit Permanganat in heißem Wasser je nach den Mengenverhältnissen 6-Methyl-pyrimidin-carbonsäure-(4) oder Pyrimidin-dicarbonsäure-(4.6) (A.). C₆H₈N₂ + 2HgCl₂ (bei 100°) (A.). 2C₆H₈N₄ + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Rhomben. F: 103—104°; leicht löslich in Wasser (G., C.). Pikrat. Blättchen. F: 142—143°; ziemlich schwer löslich (G., C.).
- 2-Chlor-4.6-dimethyl-pyrimidin C₆H₇N₂Cl, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Kochen von salzsaurem 2-Oxy-4.6-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565) mit Phosphoroxychlorid (Angerstein, B. 34, 3956). Krystalle. F: 38°. Kp₇₅₆: 223,3° (korr.). Verflüchtigt sich langsam an der Luft. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Ather. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Wasser 4.6-Dimethyl-pyrimidin. Liefert mit alkoh. Ammoniak bei 100° 2-Amino-4.6-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565). Gibt mit Kaliumhydrosulfid in Alkohol bei 100° 2-Mercapto-4.6-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565). Beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung entsteht 2-Methoxy-4.6-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3507).
- 5. 2.3-Dimethyl-pyrazin C₈H₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzung von Athylendiamin mit Diacetyl in Ather bei 0°, Erwärmen des Reaktionsprodukts auf dem Wasserbad und Oxydation des erhaltenen 2.3-Dimethyl-5.6-dihydro-pyrazins mit Fehlingscher Lösung auf dem Wasserbad (Jorre, Dissert. [Kiel 1897], S. 29). Beim Erhitzen von 4.5-Dimethyl-pyrazin-dicarbonsäure-(2.3) mit Eisessig im Rohr auf 180° (Gabriell, Sonn, B. 40, 4855). Erstarrt nicht bei 0°; Kp₇₆₀: 156° (korr.); D;: 1,0218; mit Wasserdampf flüchtig; sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Ather (J.). Die wäßr. Lösung reagiert neutral (J.). C₆H₉N₃ + AuCl₃. Hellgelbe Nadeln. F: 150° (Zers.); schwer löslich in Wasser (J.). C₆H₈N₃ + HCl + AuCl₃. Goldgelbe Nadeln. F: 97° (J.). Geht beim Erwärmen mit Wasser in das vorangehende Salz über. C₆H₈N₃ + 2HgCl₂. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Sublimiert bei 105—110°; zersetzt sich von 170° an; ziemlich schwer löslich in Wasser (J.). 2C₆H₈N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Rubinrote Krystalle (aus Wasser). Monoklin (Fock, Z. Kr. 33, 487; Groth, Ch. Kr. 5, 835). Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; ziemlich leicht löslich in warmem Wasser (J.). Pikrat C₆H₈N₃ + C₆H₉O₂N₃. Gelbe Blätter und Tafeln. F: 150°; leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Ather (J.).

6. 2.6-Dimethyl-pyrazin (Ketin, "Glykolin") C₆H₈N₄, s. nebenstehende Formel. Das Molekulargewicht ist vaporimetrisch in Naphthalindampf bestimmt (Storhe, J. pr. [2] 43, 156). — V. Im Fuselöl (Bamberger, Einhorn, B. 30, 224). — B. Neben anderen Verbindungen bei der Destillation von Glycerin mit Ammoniumsalzen (Stoe., J. pr. [2] 43, 156; 47, 439, 454; B. 24, 4105; Bayer & Co., D. R. P. 73704, 75298; Frdl. 3, 955, 956; vgl. Étard, C.r. 92, 460, 795; Dennstedt, B. 25, 259). Aus Isonitrosoaceton durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure oder Zinkstaub und Essigsäure (Stoe., J. pr. [2] 47, 464; vgl. Treadwell, Steiger, B. 15, 1060) oder durch elektrolytische Reduktion in schwefelsaurer Lösung (Ahrens, Meissner, B. 30, 532) und Behandlung der Reaktionsprodukte mit Alkalien (vgl. Gabriel, Pinkus, B. 26, 2205), besser durch Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure und Oxydation des entstandenen Aminoacetons mit Quecksilberchlorid in alkal. Lösung (G., P., B. 26, 2206; G., D. R. P. 76086; Frdl. 4, 1205). Durch Reduktion von dl-Alanin-āthylester mit Natriumamalgam in schwach salzsaurer Lösung und Oxydation des entstandenen α-Amino-propionaldehyds mit Quecksilberchlorid in alkal. Lösung (Neuberg, Kansky, B. 41, 962; Bio. Z. 20, 456). Beim Erhitzen von 2.5-Dimethyl-pyrazin-carbonsäure-(3) mit Eisessig auf 180—200° (Stoe., J. pr. [2] 47, 485).

Tafeln und Prismen. Riecht schwach narkotisch. F: 15° (Stoehe, J. pr. [2] 47, 466). Kp₇₈₀: 155° (korr.) (St., J. pr. [2] 47, 454, 465); Kp: 154° (Gabriel, Pinkus, B. 26, 2207). Mit Wasserdampf flüchtig (St.). D²: 1,0079 (unterkühlt); D³: 0,9896 (St.); D³* 0,9856 (Brühl, Ph.Ch. 16, 216). n³⁶_α: 1,4946; n³⁶_b: 1,4992; n³⁶_p: 1,5120; n³⁶_γ: 1,5237 (Br.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (St.). Kryoskopisches Verhalten in Benzol und p-Xylol: Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 392. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Hartley, Dobbie, Soc. 77, 847. — Verhalten der wäßr. Lösung gegen Lackmus und Methylorange: St.; G., P.

Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in heißem Wasser 5-Methyl-pyrazin-carbon-säure-(2) und Pyrazin-dicarbonsäure-(2.5) (STOEHR, J. pr. [2] 47, 480, 487). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol trans-2.5-Dimethyl-piperazin (S. 19) und geringere Mengen cis-2.5-Dimethyl-piperazin (S. 21) (ST., J. pr. [2] 47, 494, 506, 508; 55, 51). Gibt mit trocknem Brom ein krystallinisches Additionsprodukt, das sich bei 170° zersetzt (ST., J. pr. [2] 47, 463). Liefert mit Benzaldehyd und etwas Zinkchlorid im Rohr bei 200° 2-Methyl-5-styryl-pyrazin und 2.5-Distyryl-pyrazin; reagiert analog mit anderen Aldehyden (FRANKE, B. 38, 3724).

 $C_8H_8N_8 + HCl.$ Zerfließliche Nadeln. Färbt sich im zugeschmolzenen Röhrchen bei 160° dunkel und sublimiert bei weiterem Erhitzen; sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther (Stoehe, J. pr. [2] 47, 455). — $C_8H_8N_2 + AuCl_3$. Gelbe Nadeln oder Blättchen. F: ca. 153° (St., J. pr. [2] 48, 20). — $C_8H_8N_2 + HCl + AuCl_3 + H_4O$. Rotgelbe Nadeln oder Prismen (St., J. pr. [2] 47, 459). — $C_8H_8N_2 + 2HCl_2$. Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus verd. Salzsäure). Fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in verd. Salzsäure (St., J. pr. [2] 47, 460). — $C_8H_8N_3 + 3HgCl_2$. Nadeln (aus Salzsäure). Ziemlich leicht löslich in heißer Salzsäure (St., J. pr. [2] 47, 461). — $2C_8H_8N_2 + PtCl_4$. Hellgelbes Krystallpulver. Fast unlöslich in siedendem Wasser (St., J. pr. [2] 47, 458). — $2C_8H_8N_2 + HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Täfelchen (aus verd. Salzsäure) (St., J. pr. [2] 47, 458). Geht beim Kochen mit Wasser in das vorangehende Salz über. — $2C_8H_8N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 4H_4O$. Rotgelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser (St., J. pr. [2] 47, 458). Geht beim Kochen mit Wasser in das Salz $2C_8H_8N_2 + PtCl_4$ (s. o.) über. — $C_8H_8N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 3H_4O$. Rote Tafeln (aus Wasser). Monoklin prismatisch (Fock, J. pr. [2] 47, 457; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 835). Leicht löslich in Wasser (St., J. pr. [2] 47, 457). Geht beim Kochen mit Wasser in das Salz $2C_8H_8N_2 + PtCl_4$ (s. o.) über (St.). — Pikrat $C_8H_8N_2 + C_8H_4O_8$. Gelbe Blätter oder Prismen (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol). F: 157°; ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, leicht in warmem Alkohol (St., J. pr. [2] 47, 461). Zerfällt beim Erhitzen auf dem Wasserbad in die Komponenten.

2.5-Dimethyl-pyrazin-mono-hydroxymethylat $C_7H_{12}ON_2 = NC_4H_2(CH_3)_2N(CH_3)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus 2.5-Dimethyl-pyrazin und Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur (Stoehr, J. pr. [2] 47, 462, 470). — Beim Erhitzen des Bromids auf 275—280° entstehen Trimethylpyrazin und Tetramethylpyrazin (Brandes, Stoehr, J. pr. [2] 53, 502). — Chlorid. Sehr hygroskopische, blättrige Krystallmasse (St.). — Jodid $C_7H_{11}N_2\cdot I$. Gelbliche Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 230° (Zers.); sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, sehr sohwer in Benzol (St.). — Verbindung des Jodids mit Cadmiumjodid. Krystalle. F: 148—149°; ziemlich schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (St.). — $C_7H_{11}N_2\cdot Cl + 5HgCl_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 206° (Zers.); schwer löslich in kaltem Wasser (St.). — $2C_7H_{11}N_3\cdot Cl + PtCl_4$. Rote Prismen. Monoklin prismatisch (Fock, J. pr. [2] 47, 471; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 835). Leicht löslich in Wasser (St.).

- 7. 2.6 Dimethyl pyrazin $C_6H_8N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Glykose mit $25^0/_0$ igem Ammoniak auf 100^0 (Brandes, Stoehr, J. pr. [2] 54, 491; vgl. Tanret, $C_{H_3}N_1$ CH3 N_1 CH3 N_2 Prismen. Monoklin (Fock, J. pr. [2] 54, 493). F: 47–48°; verflüchtigt sich an der Luft; sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (B., St.). $C_6H_8N_2+AuCl_3$. Hellgelbe Nadeln. F: 144^0 (Zers.); schwer löslich in Wasser (B., St.). $C_6H_8N_2+HCl+AuCl_3$. Goldgelbe Blätter oder Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 148^0 (Zers.) (B., St.). Geht bei Einw. von Wasser in das vorangehende Salz über (B., St.). $C_6H_8N_2+6H_2Cl_2$ (?). Krystalle (B., St.). Pikrat $C_6H_6N_2+C_6H_3O_7N_3$. Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: $175-176^0$ (B., St.).
 - 8. 3.4 Trimethylen pyrazol $C_0H_0N_2 = H_2C \stackrel{CH_2-C-CH}{\sim} N$ bezw.

CH₂—C—NH

H₂C

CH₃—C=N

NH. B. Beim Kochen von 3.4-Trimethylen-pyrazol-carbonsäure-(1)
amid mit verd. Schwefelsäure (Wallach, A. 329, 116). — Krystalle (aus Methanol). F:

57—59°. Leicht löslich in Wasser.

3.4-Trimethylen-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid $C_7H_9ON_3 = H_2CCH_2-CEH$ N·CO·NH₂. B. Aus Oxymethylen-cyclopentanon (Bd. VII, S. 557), Semicarbazid-hydrochlorid und Natriumacetat in Eisessig in Gegenwart von etwas Schwefelsäure (Wallach, A. 329, 115). — Krystalle (aus Methanol). F: 175—177°. — Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 3.4-Trimethylen-pyrazol.

4. Stammkerne C₇H₁₀N₂.

- 1. 4-Methyl-2-äthyl-pyrimidin C₇H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. In geringer Menge bei der Zinkstaub-Destillation von 6-Oxy-4-methyl-2-äthyl-pyrimidin (Syst. No. 3565) (Pinner, B. 22, 1619). Narkotisch riechendes Öl.

 Kp: 160°.
- 2. 4-Methyl-5-äthyl-pyrimidin $C_7H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. CH3 B. Durch Reduktion von 2.6-Dichlor-4-methyl-5-äthyl-pyrimidin mit Zinkstaub und siedendem Wasser und Kochen des Reaktionsprodukts mit 10^9 /ogier Natronlauge (Byk, B. 36, 1917). Chinolinartig riechendes Öl. Kp₇₈₈: 193,5°. Sehr leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion. Hydrochlorid. Nadeln. Verflüchtigt sich allmählich bei 100^9 . $C_7H_{10}N_2 + AuCl_3$. Gelbe Nadeln. F: 104— 106^9 . Löslich in heißem Wasser. $C_7H_{10}N_2 + 2$ HgCl₂. Nadeln. F: 155^9 (Zers.). $2C_7H_{10}N_2 + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 210— 215^9 .
- Zersetzt sich bei 210—215°.

 2.6-Dichlor-4-methyl-5-äthyl-pyrimidin C₇H₈N₂Cl₂, s. nebenstehende
 Formel. B. Durch Erwärmen von 2.6-Dioxy-4-methyl-5-äthyl-pyrimidin (Syst. No. 3588) mit frisch destilliertem Phosphoroxychlorid (Byr., B. 36, 1917).

 Nadeln (aus Wasser). F: 39°. Kp: 255°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Salzsäure, unlöslich in verd. Şalzsäure und in verd. Natronlauge.

 Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Wasser 4-Methyl-5-äthyl-pyrimidin (Syst. No. 3565). Gibt mit Kaliumhydrosulfid in Alkohol bei 100° 2.6-Dimercapto-4-methyl-5-äthyl-pyrimidin (Syst. No. 3588). Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Anilin im Xylolbad 2.6-Dianilino-4-methyl-5-äthyl-pyrimidin (Syst. No. 3588).
- 3. Trimethylpyrazin $C_7H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. V. Im CH_3 Melasse-Fuselöl (Morin, C. r. 106, 360; vgl. Brandes, Stoehr, J. pr. [2] 53, 509; 54, 485). B. Neben Tetramethylpyrazin beim Erhitzen von 2.5-Dimethyl-pyrazin-mono-brommethylat auf 270—280° (B., St., J. pr. [2] 53, 502). Kp₇₃₅: 171—172° (korr.); mit Wasserdampf sehr leicht flüchtig; D°: 0,9958; D°: 0,9787; sehr leicht löslich in Wasser (B., St.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol ein Gemisch der α und β -Form des 2.3.5-Trimethyl-piperazins (Stoehr, Brandes, J. pr. [2] 55, 61). $C_7H_{10}N_2 + AuCl_3$. Prismen (aus Alkohol). F: 137—138°; schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (B., St.). $C_7H_{10}N_2 + HCl + AuCl_3 + H_2O$. Goldgelbe Krystalle. Schmilzt wasserhaltig bei ca. 72°, wasserfrei bei 110°; ziemlich schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (B., St.). Geht beim Behandeln mit Wasser in das vorangehende Salz über (B., St.). $C_7H_{10}N_2 + 5HgCl_2$. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Sehr schwer löslich in Wasser und in verd.

Salzsäure (B., Sr.). — $2C_7H_{10}N_8 + HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Tafeln (B., Sr.). — $C_7H_{10}N_2 + PtCl_4$. Hellgelbe mikroskopische Nadeln. Ziemlich sohwer löslich in Wasser (B., Sr.). — $C_7H_{10}N_3 + 2HCl + PtCl_4 + 2^1/2H_4O$. Rotgelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Wasser, unlöslich in Ather (B., Sr.). Geht beim Kochen mit Wasser zunächst in das Salz $C_7H_{10}N_2 + PtCl_4$, bei längerem Kochen teilweise in ein Salz $2C_7H_{10}N_2 + PtCl_4$ über (B., Sr.). — Pikrat $C_7H_{10}N_2 + 2C_9H_2O_7N_3$. Gelbe Blätter (aus Wasser). F: 138—139°; ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol (B., Sr.).

Trimethylpyrasin-mono-hydroxymethylat $C_2H_{14}ON_2 = NC_4H(CH_3)_2N(CH_3) \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Trimethylpyrazin und Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur (Brandes, Stoerie, J. pr. [2] 53, 507). — Jodid $C_2H_{12}N_2 \cdot I$. Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 231°. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Benzol. — $C_2H_{12}N_2 \cdot Cl + AuCl_3$. Blättchen (aus Wasser). F: 145° (Zers.). Sehwer löslich in kaltem Wasser und in siedendem Alkohol. — $C_2H_{12}N_2 \cdot Cl + 6HgCl_2 + 2H_2O$. Krystalle (aus Wasser). F: 185°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.

- 4. 4.5.6.7-Tetrahydro-indazol C₇H₁₀N₂, Formel I bezw. II. B. Durch I. H₂C CH₂ C-CH II. H₃C CH₂ C-NH II. H₃C CH₂ C-NH III. H₃C CH₃ C-NH III. H₃C C-NH IIII. H₃C C-NH III. H₃C C-NH III.
- 4.5.6.7-Tetrahydro-indagol-carbonsäure-(2)-amid $C_8H_{11}ON_8 = H_1C\cdot CH_2\cdot C: CH$ $H_1C\cdot CH_2\cdot C: CH$ $N\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Oxymethylen-cyclohexanon (Bd. VII, S. 558), Semi-carbazid-hydrochlorid und Natriumaoetat bei Gegenwart von etwas Schwefelsäure in Eisessig (Wallach, A. 329, 117). Schmilzt beim Eintauchen in ein auf 158° erhitztes Bad, erstarrt wieder und schmilzt erneut bei 186—188°; zersetzt sich bei höherer Temperatur unter Bildung von Cyanursäure (v. Auwers, Buschmann, Heidenberger, A. 435 [1924], 281; vgl. W.)¹).
- 5. 3'(oder 4')-Methyl-{[cyclopenteno-(1')]-1'.2':3.4-pyrazol}^2) $C_7H_{10}N_1 = H_1C$ $CH(CH_2) \cdot C CH$ N bezw. H_2C $CH(CH_3) \cdot C = CH$ NH oder $CH_2 \cdot CH$ $CH_3 \cdot CH$ $CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH$ $CH_5 \cdot CH_5 \cdot$

pyrazol}-carbonsăure-(1)-amid (s. u.) beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (Wallach, A. 329, 117). — Flüssig. — $2C_7H_{10}N_1 + 2HCl + PtCl_4$.

3'(oder 4') - Methyl - {[cyclopenteno-(1')]-1'.2':3.4-pyraeol}-carbonsäure-(1)-amid $C_8H_{11}ON_8 = CH_2 \cdot C_9H_5 \cup C_{---N} N \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Oxymethylen-methylcyclopentanon (Bd. VII, S. 558), Semioarbazid-hydrochlorid und Natriumaoetat in Gegenwart von etwas Schwefelsäure in Eisessig (Wallach, A. 329, 116; vgl. Ruhemann, Levy, Soc. 101 [1912], 2552). — Krystalle (aus Methanol). F: 115—116° (W.).

6. Derivat eines Pyrazols C7H10N2.

Verbindung $C_8H_{11}ON_8 = C_7H_9N_8 \cdot CO \cdot NH_9$. B. Durch Umsetzung von 1-Methylcyclohexandion-(2.6) mit Semicarbazid (Blaise, Maire, Bl. [4] 3, 427). — Krystalle (aus Ameisensäure + Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in Alkohol.

5. Stammkerne $C_8H_{12}N_2$.

1. 2-Methyl-3-propyl-pyrazin C₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Umsetzung von Äthylendiamin mit Methylpropyldiketon und Oxydation des entstandenen 2-Methyl-3-propyl-5.6-dihydro-pyrazins mit Fehlingscher Lösung (Braunmüller, Dissert. [Kiel 1899], S. 37, 42). — Erstarrt bei 0° nicht. Kp₇₆₈:

¹⁾ Das Auftreten des doppelten Schmelspunkts ist durch Umwandlung in das isomere 4.5.6.7 · Tetra by dro · in dazol · carbonsäure · (1) · a mid (F: 187°) zu erklären (v. Auwers, v. Sass, Witterindt, A. 444 [1925], 203; v. Au., Ottens, B. 58 [1925], 2076; v. Au., A. 458 [1927], 212; vgl. a. v. Au., Wolter, J. pr. [2] 126 [1930], 210).

³) Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 189—190,5° (korr.). Mit Wasserdampf flüchtig. D°: 0,9809. Sehr leicht löslich in Alkohol und Ather, in heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem. Die wäßr. Lösung reagiert neutral. $C_8H_{12}N_2 + AgNO_5 + H_2O$. Prismen. F: 170° (Zers.). $C_8H_{12}N_2 + HCl + 5 HgCl_2 + H_2O$. Prismen. Sublimiert bei 105—110°; zersetzt sich bei höherer Temperatur. $2C_8H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$. Gelblichrote Prismen. Monoklin prismatisch (Fock, Z. Kr. 35, 405; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 836). F: 260° (Zers.) (B.). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser.
- 2. 2.5 Diāthyl pyrazin $C_8H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. C_{2H_5} N Durch Oxydieren von Aminomethyl-āthyl-keton mit Quecksilberchlorid in alkal. Lösung (Kolshorn, B. 37, 2478). Fenchelartig riechendes Öl. Erstarrt im Eis-Kochsalz-Gemisch krystallinisch. Kp₇₆₇: 185,5—186° (korr.). Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in Wasser und Alkohol mit neutraler Reaktion. $C_8H_{12}N_2 + HCl + AuCl_3$. Amorph. Zersetzt sich bei 156—157°. $C_8H_{12}N_2 + 2HgCl_2$. Krystallinisch. Zersetzt sich bei 168°. Fast unlöslich in kaltem Wasser; wird durch siedendes Wasser zersetzt. Pikrat $C_8H_{12}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Blättchen. F: 93°.
- 3. 2.5-Dimethyl-3-äthyl-pyrazin C₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. CH₃ N. B. Neben anderen Verbindungen bei der Destillation von Glycerin mit Ammoniumsalzen (Stoeher, J. pr. [2] 47, 472; 55, 69; BAYER & Co., D. R. P. 73704, 75298; Frdl. 3, 955, 956). Erstarrt nicht bei 15°(St., J. pr. [2] 47, 472). Kp: 180—181°(St., J. pr. [2] 55, 69). Mit Wasserdampf flüchtig (St., J. pr. [2] 47, 472). D: 0,9869 (St., J. pr. [2] 55, 69); D!*: 0,9657 (Brühl, Ph. Ch. 16, 218). n. 1, 14968; n. 1, 15014; n. 1, 15243 (B.). Schr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Ather (St., J. pr. [2] 47, 472). Liefert bei der Oxydation mit Permanganat-Lösung 2.5-Dimethyl-pyrazin-carbonsäure-(3) und Pyrazintricarbonsäure-(2.3.5) (St., J. pr. [2] 47, 482, 490; 55, 249). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol zwei stereoisomere 2.5-Dimethyl-3-äthyl-piperazine (S. 23) (St., J. pr. [2] 47, 519; 55, 69). Verbindung mit Quecksilberchlorid. Krystalle (aus Salzsäure). F: ca. 180°; sehr schwer löslich in Wasser (St., J. pr. [2] 47, 475). C₈H₁₂N₂ + PtCl₄. Schwefelgelbes Krystallpulver. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser (St., J. pr. [2] 47, 474). C₈H₁₂N₂ + HCl + PtCl₄. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser (St., J. pr. [2] 47, 474). Geht beim Kochen mit Wasser in das vorangehende Salz über. C₈H₁₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Rote Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol (St., J. pr. [2] 47, 473). Geht beim Umkrystallisieren aus warmem Wasser in das vorangehende Salz über. Pikrat C₈H₁₂N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus Alkohol). F: 142°; sehr schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (St., J. pr. [2] 47, 475).
- 2.5-Dimethyl-3-äthyl-pyrazin-mono-hydroxymethylat $C_9H_{16}ON_2=NC_4H(CH_3)_2(C_2H_5)N(CH_3)\cdot OH$. Jodid $C_9H_{15}N_2\cdot I$. B. Aus 2.5-Dimethyl-3-äthyl-pyrazin und Methyl-jodid (Stoehr, J. pr. [2] 47, 475). Gelbliche Nadeln oder Blätter (aus Alkohol). F: 236° bis 237° (Zers.) bei raschem Erhitzen. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol.
- 4. Tetramethylpyrazin C₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch CH₃ N CH₃ Einw. von alkoh. Ammoniak auf Methyl-[α-chlor-āthyl]-keton in der Wärme CH₃ N CH₃ (Démètre-Vladesco, Bl. [3] 6, 820). Durch Reduktion von Isonitrosomethylāthylketon mit Zinn und Salzsāure oder Zinnehlorür und Salzsāure und Behandlung des entstandenen Methyl-[α-amino-āthyl]-ketons mit Alkalien (Gutknecht, B. 12, 2291; 13, 1116; Treadwell, B. 14, 1469; Braun, V. Meyer, B. 21, 1948; Braun, B. 22, 559) oder mit Quecksilberchlorid und Kalilauge (Künne, B. 28, 2040). Durch Erhitzen von β-Bromlävulinsäure oder β-Oxy-lävulinsäure mit konz. Ammoniak im Rohr auf 120—130° (Wolff, B. 20, 428; A. 264, 239). Neben Dimethylglyoxim beim Erhitzen von β-Oxy-y-oximinon-valeriansäure auf 145° (W., A. 264, 244). Neben Trimethylpyrazin beim Erhitzen von 2.5-Dimethyl-pyrazin-mono-brommethylat auf 270—280° (Brandes, Stoche, J. pr. [2] 53, 502, 510). Nadeln mit 3H₂O (aus Wasser); geht im Exsiccator in wasserfreie Prismen über (W., B. 20, 428; A. 264, 239; D.-V.; vgl. T.). Wasserfreie reguläre Oktaeder (Fock, J. pr. [2] 53, 510; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 825). Schmilzt wasserhaltig bei 74—77° (W.; D.-V.), wasserfrei bei 86° (W., B. 20, 428; A. 264, 239; Kp₇₆₀: 189,5° (korr.) (Brand., St.). Mit Wasserdampf flüchtig (W., B. 20, 428; A. 264, 239); Kp₇₆₀: 189,5° (korr.) (Brand., St.). Mit Wasserdampf flüchtig (W., B. 20, 428; A. 264, 239); Brand., St.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in heißem Wasser mit neutraler Reaktion (W., B. 20, 428). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung Pyrazintetracarbonsäure (W., B. 20, 429; 26, 721). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol cis- und trans. 23.5.6-Tetramethyl-piperazin (W., B. 26, 724; Stoche, J. pr. [2] 55, 74). Gibt mit Brom in essigsaurer Lösung ein unbeständiges, in orangeroten Blättchen krystallisierendes Additionsprodukt (Gutknecht, B. 13, 1117).

C₂H₁₂N₂ + HCl + 2H₂O. Schmiltt wasserhaltig bei 91° (Wolff, B. 20, 428; vgl. Kirperg, Soc. 1929, 2891), wasserfrei bei 156° (Kl.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (W.). — C₂H₁₂N₂ + AuCl₂. Hellgelbe Nadeln. F: 158° (Zers.); schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (Brandes, Stoehe, J. pr. [2] 53, 511). — C₂H₁₂N₂ + HCl + AuCl₂ + H₂O. Goldfarbene Nadeln (aus verd. Salzsäure). Schmilzt wasserfrei bei 173° (Zers.); schwer löslich in kalter verdünnter Salzsäure, leichter in Alkohol (B., Sr.). Geht beim Erwärmen mit Wasser in das vorangehende Salz über. — C₂H₁₂N₂ + 3 HgCl₂. Krystallinisch. F: 171° (Zers.) (Künne, B. 28, 2040). — C₂H₁₂N₃ + 6 HgCl₂. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei 155° bis 165°; schwer löslich in Wasser und in verd. Salzsäure (B., St.). — C₃H₁₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 4 H₂O. Goldgelbe Nadeln (GUTENEGERT, B. 12, 2292; vgl. Treadwell, B. 14, 1469); orangerote Prismen (aus Wasser) (W., A. 264, 239). — Pikrat C₂H₁₂N₂ + 2C₄H₂O₂N₂. Nadeln (aus Wasser). F: 191—192°; schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und Alkohol (B., St.). — Verbindung mit Dimethylglyoxim 2C₃H₁₂N₃ + C₄H₃O₂N₂. Prismen (aus Ather + Benzol), Nadeln (aus Benzol). Schmilzt und sublimiert bei 178°; leicht löslich in warmem Ather und Alkohol, schwer in kaltem Wasser, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff (W., A. 264, 244).

Tetramethylpyrasin - mono - hydroxymethylat $C_0H_{16}ON_3 = NC_4(CH_3)_4N(CH_3)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Tetramethylpyrazin und Methyljodid bei 100° (Wolff, B. 20, 429). — Chlorid. Nadeln. F: ca. 105° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Jodid $C_0H_{16}N_3\cdot I + 2H_4O$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Wird über Schwefelsäure wasserfrei und schmilzt dann bei 216° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — $C_0H_{16}N_3\cdot Cl + Hcl + PtCl_4 + H_4O$. Orangerote Pyramiden (aus Wasser).

5. 3.4 - Pentamethylen - pyrazol $C_8H_{18}N_8 = H_8C \xrightarrow{CH_2 \cdot CH_2 \cdot C} NH N$ bezw.

 $\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{\cdot}\text{CH}_2\text{\cdot}\text{C}=\text{CH}\\ \text{CH}_2\text{\cdot}\text{CH}_2\text{\cdot}\text{C}=N \end{array} \text{NH.} \quad B. \quad \text{Aus 3.4-Pentamethylen-pyrazol-carbonsaure-(1)-amid beim} \\ \text{Kochen mit verd. Schwefelsaure (Wallach, A. 329, 129).} \quad -\text{Krystalle (aus Benzol} + \text{Petrolather).} \quad F: 66-67^{\circ}. \quad -2\text{C}_{0}\text{H}_{10}\text{N}_{2}+2\text{HCl}+\text{PtCl}_{4}. \quad F: 238-239^{\circ}. \end{array}$

3.4 - Pentamethylen - pyrasol - carbonsäure - (1) - amid C₀H₁₃ON₃ = CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·N·CO·NH₂. B. Aus α-Oxymethylen-suberon (Bd. VII, S. 559) und Semicarbazid in Eisessig (Wallach, A. 329, 128). — F: 181—183° bei langsamem Erhitzen; sohmilzt und erstarrt wieder beim Eintauchen in ein auf 150° erhitztes Bad¹).

- 6. 6-Methyl-4.5.6.7-tetrahydro-tndazolC₆H₁₂N₂, Formel I I. CH₈·HC CH₈ CH₈ N II. CH₈·HC CH₈ NH
 bezw. II. B. Aus 4-Methyl-1-formylcyclohexanon-(2) (Bd. VII, S. 563) und Hydrazinsulfat in konz. Natronlauge (Wallace,
 A. 329, 120). Beim Kochen von 6-Methyl-4.5.6.7-tetrahydro-indazol-carbonsäure-(2)-amid
 mit verd. Schwefelsäure (W.). Krystalle (aus Methanol). F: 99—100°. Leicht löslich in
 organischen Lösungsmitteln, schwer in siedendem Wasser mit schwach alkalischer Reaktion. —
 C₅H₁₂N₂ + HCl. Schr leicht löslich in Wasser. 2C₆H₁₂N₂ + AgNO₃. Krystalle (aus Methanol).
 F: 137—139°. Pikrat C₈H₁₂N₂ + C₆H₂O₇N₃. Gelbes, krystallinisches Pulver. F: 136°
 bis 138°.
- 6 Methyl 4.5.6.7 tetrahydro indasol carbonsäure (2) amid $C_0H_{13}ON_3 = H_2C \cdot CH_2 \cdot C = CH$ N·CO·NH₂. B. Aus 4-Methyl-1-formyl-cyclohexanon-(2), Semi-carbazidhydrochlorid und Natriumacetat in wäßr. Essigsäure (Wallach, A. 829, 119). Krystalle (aus Methanol). Schmilzt beim Eintauchen in ein auf 145—150° erhitztes Bad, erstarrt wieder und schmilzt erneut bei 154—157° 1). Sehr leicht löslich in Essigester, schwerer in Alkohol und Äther, löslich in heißem Wasser.

6. Stammkerne C.H.14N2.

1. 5-Methyl-2.4-diāthyl-pyrimidin C₃H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 6-Chlor-5-methyl-2.4-diāthyl-pyrimidin mit Zink und Salzsaure (v. Meyer, J. pr. [2] 22, 280, 284; 26, 338, 340). Bei der Destillation von salzsaurem 6-Amino-5-methyl-2.4-diāthyl-pyrimidin (Syst. No. 3565) mit Zinkstaub (v. M., J. pr. [2] 39, 273). — Narkotisch riechende Flüssigkeit.

¹⁾ Vgl. dasu die S. 98 Aum. 1 sitierte Literatur.

Kp: 204—205°. D: 0,93 (v. M., J. pr. [2] 26, 338). Mit Wasserdampf leicht flüchtig; in heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem (v. M., J. pr. [2] 22, 285). — Zeigt bei Fröschen ähnliche Giftwirkungen wie Coniin (v. Anrep bei v. M., J. pr. [2] 22, 286). — $C_0H_{14}N_2 + HgCl_2 + \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln. F: ca. 90°; leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser (v. M., J. pr. [2] 26, 338). — Verbindung mit Acetylchlorid $C_0H_{14}N_2 + C_2H_3OCl.$ Nadeln (v. M., J. pr. [2] 26, 339).

5-Methyl-2.4-diäthyl-pyrimidin-mono-hydroxyäthylat $C_{11}H_{20}ON_2 = NC_4H(CH_3)$ $(C_9H_5)_8N(C_9H_5)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus 5-Methyl-2.4-diäthyl-pyrimidin und Athyl-jodid bei 160° (v. Meyer, J. pr. [2] 26, 339). — $2C_{11}H_{10}N_3\cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol.

- 6-Chlor-5-methyl-2.4-diäthyl-pyrimidin $C_9H_{13}N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Oxy-5-methyl-2.4-diäthyl-pyrimidin (Syst. No. 3565) mit Phosphorpentachlorid auf 140—160° (v. Meyer, J. pr. [2] 22, 273; vgl. J. pr. [2] 39, 263). Hellgelbes, unangenehm riechendes Öl. Nicht unzersetzt destillierbar; unlöslich in Wasser (v. M., J. pr. [2] 22, 275). Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure 5-Methyl-2.4-diäthyl-pyrimidin (v. M., J. pr. [2] 28, 338, 340). Einw. von konz. Schwefelsäure: v. M., J. pr. [2] 26, 347. Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge 6-Athoxy-5-methyl-2.4-diäthyl-pyrimidin (Syst. No. 3507) (v. M., J. pr. [2] 22, 276). Geht beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 220° teilweise in 6-Amino-5-methyl-2.4-diäthyl-pyrimidin (Syst. No. 3565) über (v. M., J. pr. [2] 23, 276).
- 2. $3-\alpha-Pyrrolidyl-x.x-dihydro-pyridin$, $2-[x.x-Dihydro-\beta-pyridyl]-pyrrolidin$ $C_9H_{14}N_2=\frac{H_4C-CH_2}{NC_8H_8\cdot HC\cdot NH\cdot CH_2}$

3-[N-Methyl- α -pyrrolidyl]-x.x-dihydro-pyridin (P), 1-Methyl-2-[x.x-dihydro- β -pyridyl]-pyrrolidin (P), Dihydronicotin $C_{10}H_{16}N_2=\frac{H_2C}{NC_5H_6\cdot HC\cdot N(CH_2)\cdot CH_2}$ (?). B. Beim Erhitzen von Nicotin mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 260—270° (Étard, C. r. 97, 1219; J. 1883, 1337). — Flüssigkeit. Kp: 263—264°. D¹⁷: 0,993. Mischbar mit Wasser, Alkohol und Äther. [α]₀: —15,4° (Wasser; c = 14). — $C_{10}H_{16}N_2+2HCl+PtCl_4+H_2O$. Hellgelbe Krystalle. Schwer löslich.

7. Stammkerne $C_{10}H_{16}N_2$.

- 1. 2.5 Diisopropyt-pyrazin C₁₀H₁₆N₂, s. nebenstehende (CH_{3)E}CH N Formel. B. Durch Oxydation von Aminomethyl-isopropyl-keton mit Quecksilberchlorid in alkal. Lösung (CONRAD, HOCK, B. 32, 1203).

 Ol von jasminähnlichem Geruch. Erstarrt im Eis-Kochsalz-Gemisch nicht. Kp: 206° bis 207°. Flüchtig mit Wasserdampf. D¹⁵: 0,924. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 2.5-Diisopropyl-piperazin. Gibt mit Brom ein gelbes, schwer lösliches, leicht zersetzliches Additionsprodukt.
- 2. 2.5-Dimethyl-3.6-diāthyl-pyrazin C₁₀H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. Das Molekulargewicht wurde vaporimetrisch bestimmt (TREADWELL, B. 14, 1466). B. Durch Einw. von alkoh. Ammoniak auf Methyl- (2₂H₅. N. C₁H₂ (α-chlor-propyl]-keton oder auf α-Chlor-diāthylketon (Démetre-Vladesco, Bl. [3] 6, 832, 834). Bei der Reduktion von Isonitroso-methylpropylketon mit Natriumamalgam und Wasser (T., B. 14, 1468). Bei der Reduktion von Isonitroso-methylpropylketon mit Zinn oder Zinnehlorür und Salzsäure und Behandeln des entstandenen Methyl-[α-amino-propyl]-ketons mit Natronlauge (T., B. 14, 1463, 1468; Gabriel, Posner, B. 27, 1037) oder mit Quecksilberchlorid oder Kupfersulfat in alkal. Lösung (G., P., B. 27, 1038). Beim Behandeln einer wäßr. Lösung von salzsaurem α-Amino-diāthylketon mit festem Kaliumcarbonat (Jinecke, B. 32, 1096). Flüssig. Bildet mit Wasser ein in Nadeln oder Pfismen vom Schmelspunkt 42,5° krystallisierendes, sublimierbares Hydrat, das beim Aufbewahren über Calciumchlorid das Wasser wieder abgibt (T., B. 14, 1463, 1467). Kp: 215—217° (korr.) (T.); Kp₇₈₆: 210—212° (G., P.); Kp₂₀: 115° (J.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (T.). Die wäßr. Lösung reagiert neutral (G., P.). Liefert bei der Oxydation mit wäßr. Permanganat-Lösung 3.6-Dimethyl-pyrazin-dicarbonsäure-(2.5) (Occonomdes, B. 19, 2524; Kalischer, B. 28, 1516). Gibt mit Bromwasser in essigsaurer Lösung ein gelbes Additionsprodukt C₁₀H₁₆N₂ + 2Br, das leicht wieder in die Komponenten zerfällt (T., B. 14, 1468). C₁₉H₁₆N₂ + AgNO₃. Krystalle. Fast unlöslich in kaltem Wasser, sehr leicht in verd. Salpetersäure (T., B. 14, 2158). Zerfällt beim Kochen mit Wasser in die Komponenten. Färbt sich am Licht rasch dunkel. C₁₉H₁₆N₂ + 2HCl + PtCl₄. Rötliche Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser (T., B. 14, 1463).

3. 3(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 3)-[δ -methyl- γ -pentenyl]-pyrazol $C_{10}H_{10}N_2=HC$ — $C\cdot CH_3$ bezw.

 $(CH_3)_2C:CH\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot C\cdot NH\cdot N$ $CH_3)_2C:CH\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot C:N\cdot NH$

1-Phenyl-3(oder 5)-methyl-5(oder 3)-[δ -methyl- γ -pentenyl]-pyrasol $C_{1\delta}H_{2\theta}N_2 = HC - C \cdot CH_3$ oder B.

(CH₃)₃C:CH·CH₂·C·N(C₆H₅)·N (C₆H₅)·N (CH₃)₂C:CH·CH₂·C·N·N·C₆H₅.

Aus Acetylmethylheptenon (Bd. I, S. 804) und Phenylhydrazin in 80% iger Essigsäure auf dem Wasserbad (Barbier, Leser, Bl. [3] 17, 749). — Kp₆: 1826.

 $C_{11}H_{17}ON_2 = \frac{HC - C \cdot UH_3}{(CH_3)_8C \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N(CO \cdot NH_3) \cdot N}$ oder $C_{11}H_{17}ON_2 = \frac{C \cdot UH_3}{(CH_3)_8C \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C \cdot N(CO \cdot NH_3) \cdot N}$

(CH₂)₂C:CH·CH₂·CH₂·C:N·N·CO·NH₂ und Semicarbazid (Leser, Bl. [3] 21, 548). — F: 88—89°.

8. Stammkerne C₁₁H₁₈N₂.

- 1. 4 Methyl 7 isopropyl4.5.6.7 tetrahydro indazol
 C₁₁H₁₈N₃, Formel I bezw. II. B. Aus
 den beiden nachfolgenden Verbindungen
 beim Kochen mit verd. Schwefelsäure
 (Wallach, A. 329, 123). Öl. —
 2C₁₁H₁₈N₃ + 2HCl + PtCl₄. F: 216°.
- 4 Methyl 7 isopropyl 4.5.6.7 tetrahydro indazol carbonsäure (1) amid H_1C — $CH(CH_3)$ —C—CH H_1C — $CH(CH_3)$ —C—CH H_1C - $CH(CH_3)$ =C-CH H_1C - $CH(CH_3)$ =C-CH(CO-CH H_2C - $CH(CH_3)$ =C-CH(CO-CH H_3C - $CH(CH_3)$ =C-CH(CO-CH H_3C -CH H_3C -
- $\begin{array}{l} \textbf{4-Methyl-7-isopropyl-4.5.6.7-tetrahydro-indazol-carbons\"{a}ure-(2)-amid} \\ \textbf{C}_{12}\textbf{H}_{12}\textbf{ON}_3 = & \begin{matrix} \textbf{H}_2\textbf{C}-\textbf{CH}(\textbf{CH}_2)-\textbf{C}:\textbf{CH}\\ \textbf{H}_2\textbf{C}-\textbf{CH}(\textbf{CH}_2)_2 \end{bmatrix}\cdot \overset{\bullet}{\textbf{C}}=\textbf{N} \\ \begin{matrix} \textbf{N}\cdot \textbf{CO}\cdot \textbf{N}\textbf{H}_2^{-1} \end{matrix} \end{matrix}). \quad B. \quad \text{Aus 2-Oxymethylen-menthon-semicarbazon (Bd. VII, S. 569) durch Einw. von wenig konz. Schwefelsäure in Eisessig (Wallach, A. 329, 122). F: 117—118°; geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in 4-Methyl-7-isopropyl-4.5.6.7-tetrahydro-indazol-carbonsäure-(1)-amid (s. o.) über. Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 4-Methyl-7-isopropyl-4.5.6.7-tetrahydro-indazol. \\ \end{array}$
- 2. 7 Methyl 4 isopropyl4.5.6.7 tetrahydro indazol
 C₁₁H₁₂N₂, Formel III bezw. IV. B. Aus
 T-Methyl 4-isopropyl-4.5.6.7-tetrahydroindazol-carbonašure-(2)-amid beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (Wallach,
 A. 329, 124). Ol. 2C₁₁H₁₈N₂ + 2HCl + PtCl₄. F: 226—228°.
- 7 Methyl 4 isopropyl 4.5.6.7 tetrahydro indasol carbonsäure (2) amid $C_{12}H_{18}ON_3 = \frac{H_2C \cdot CH[CH(CH_3)_3] \cdot C \cdot CH}{H_2C CH(CH_3) C} N \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Oxymethylentetrahydrocarvon (Bd. VII, S. 569) und Semicarbazid in Eisessig (Wallach, A. 329, 123). Krystalle (aus Methanol). Schmilzt bei langsamem Erhitzen unscharf bei 178—182°; zeigt beim Eintauchen in ein auf 150° erhitztes Bad einen doppelten Schmelzpunkt ¹). Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 7-Methyl-4-isopropyl-4.5.6.7-tetrahydro-indagol.
- 3. 4'.5'- Dimethyl-3'-isopropyl-{[cyclopenteno-(1')]-1'.2':3.4-pyrazol}^2) $C_{11}H_{18}N_2 = CH_2 \cdot HC \cdot CH(CH_2)_2 C \cdot CH \cdot NH$ bezw. $CH(CH_2) C \cdot CH \cdot CH(CH_2)_3 C \cdot CH \cdot NH$ bezw. $CH_2 \cdot HC \cdot CH(CH_2)_3 C \cdot CH \cdot NH$ Aus 4'.5'- Dimethyl-3'-isopropyl-{[cyclopen-CH(CH_2)_2]_2 C \cdot CH \cdot NH}

¹⁾ Vgl. dazu die S. 98 Anm. 1 zitierte Literatur.

²⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

teno-(1')]-1'.2':3.4-pyrazol}-carbonsāure-(1)-amid beim Kochen mit verd. Schwefelsāure (Wallach, A. 329, 128). — Flüssig. — $2C_{11}H_{18}N_2+2HCl+PtCl_4$.

4'.5' - Dimethyl - 3' - isopropyl - {[cyclopenteno - (1')] - 1'.2': 3.4 - pyrasol} - carbon-säure-(2)-amid $C_{12}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot HC \xrightarrow{CH[CH(CH_2)_3]} \xrightarrow{C} CH_3 \cdot N^{-1}$. B. Aus der nachfolgenden Verbindung beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (Wallach, A. 329, 127). — Krystalle (aus Methanol). F: 159—161°. In Methanol schwerer löslich als die nachfolgende Verbindung.

4'.5' - Dimethyl - 3' - isopropyl - $\{[\text{cyclopenteno} - (1')] - 1'.2' : 3.4 - \text{pyrasol}\}$ - carbon-säure-(1)-amid $C_{12}H_{19}ON_3 = CH_2 \cdot HC \cdot \frac{CH[CH(CH_3)_2] - C=CH}{CH(CH_3)} \cdot N \cdot CO \cdot NH_2^{-1})$. B. Aus Oxymethylenthujamenthon (Bd. VII, S. 569) und Semicarbazid in Eisessig bei Gegenwart von etwas Schwefelsäure (Wallach, A. 329, 127). — Schmilzt bei 121—122° und geht dabei in die vorangehende Verbindung über. — Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 4'.5'-Dimethyl-3'-isopropyl- $\{[\text{cyclopenteno-}(1')] - 1'.2' : 3.4 - \text{pyrazol}\}$.

- 9. 2.5 Dimethyl-3.6 dipropyl-pyrazin $C_{12}H_{20}N_3$, s. CH_3 Normalization of the control of the cont
- 10. 2.5 Dimethyl-3.6 diisobutyl-pyrazin $C_{14}H_{24}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃
- 11. Spartein C₁₅H₂₆N₂ s. Syst. No. 4788.
- 12. 2.5-Dimethyl-3.6-di-n-amyi-pyrazin $C_{16}H_{28}N_2$, cH₃·CH₃·CH₃ s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von Isonitrosomethyl-n-hexyl-keton mit Zinnehlorür und Salzsäure und Oxydation des entstandenen Methyl-[α -amino-n-hexyl]-ketons mit Quecksilberehlorid in alkal. Lösung (Behr-Bregowski, B. 30, 1518). Öl. Mit Wasserdampf flüchtig. $2C_{16}H_{28}N_3$ + $2HCl+PtCl_4$. Gelbrote Rhomboeder (aus Alkohol). F: 231°.

E. Stammkerne C_n H_{2n-6} N₂.

1. Stammkerne $C_7H_8N_4$.

1. N.N' - Benzylen - hydrazin, Dihydroindazol, Indazolin $C_7H_8N_2$, s. nebenstehende Formel.

2-Phenyl-indasolin $C_{18}H_{18}N_1 = C_0H_4 < \frac{CH_8}{NH} > N \cdot C_0H_8$. Über eine Verbindung, die vielleicht unreines 2-Phenyl-indazolin ist, s. Paal, B. 24, 963; vgl. v. Auwers, Strödter, B. 59 [1926], 530.

¹⁾ Vgl. dazu die S. 98 Anm. 1 zitierte Literatur.

- 2. N.N' Methylen o phenylendiamin, 2.3 Dihydrobenzimidazol, Benzimidazolin C₂H₈N₈, s. nebenstehende Formel.
- 1.8-Dibensolsulfonyl-bensimidazolin $C_{19}H_{16}O_4N_8S_9=C_6H_4 < N(SO_3\cdot C_6H_5) > CH_2$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Dibenzolsulfonyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 25) mit Methylenjodid und alkoh. Natriumäthylat-Lösung (Hinsberg, Strupler, A. 287, 224). Krystalle (aus Eisessig). F: 147—148°. Sohwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Eisessig, kaum löslich in Wasser. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 160° entstehen Diphenyldisulfid und braune harzartige Produkte.
- 3. 2'.5' Dihydro [pyrrolo 3'.4': 3.4-pyri-]
 pyridin]¹), [Δ²-Pyrrolino-3'.4': 3.4-pyri-]
 I. Noben
 anderen Verbindungen bei 4-stdg. Erhitzen von Cinchomeronimidin (Syst. No. 3567)(Formel II)
 mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor auf 180° (Gabriel, Colman, B. 35,
 2847). Viscose Flüssigkeit. Ist mit Wasser mischbar. Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch.
 C₇H₈N₂ + 2 HCl. Krystalle (aus Wasser). C₇H₈N₈ + 2 HCl + 2 AuCl₂. Prismen. —
 C₇H₈N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Rötlichgelbes Krystallpulver. Schmilzt noch nicht bei 260°. —
 Pikrat. Krystallpulver. Zersetzt sich bei ca. 211—212°. Schwer löslich.
- 2. Stammkerne $C_8H_{10}N_2$.

1. 1.2.3.4-Tetrahydro-cinnolin C₈H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel.

1-Äthyl-1.2.3.4-tetrahydro-cinnolin $C_{10}H_{14}N_{9} = C_{8}H_{4}$ $N(C_{8}H_{5}) \cdot NH$. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Zinkdiäthyl auf Benzoldiazoniumchlorid (Bamberger, Tiohwinski, B. 35, 4181; T., \mathcal{H} . 35, 157; C. 1903 I, 1128; \mathcal{H} . 36, 1054; C. 1905 I, 79) oder auf Benzolazoāthan (T., \mathcal{H} . 36, 1059; C. 1905 I, 80) in trocknem Ather unter Luftausschluß bei —15° bis —18°. — Hellgelbes Öl von angenehmem Blütengeruch. Kp₁₇: 92° bis 98° (T., \mathcal{H} . 36, 1053; C. 1905 I, 80).

2. N.N'-o-Xylylen-hydrazin, 1.2.3.4-Tetrahydro-phthalazin $C_{\rm B}H_{10}N_{\rm S}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Phthalazin-hydrochlorid (S. 174) mit $7^0/_{\rm o}$ igem Natriumamalgam in Wasser unter Wasser-kühlung (Gabriel, Pinkus, B. 26, 2213). — Öl. Leicht löslich in Benzol. Zersetzt sich teilweise beim Eindampfen der Benzol-Lösung. — Bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd entsteht Phthalazin. Das Hydrochlorid reduziert beim Erwärmen Fehlungsche Lösung und scheidet Gold aus Goldchlorid-Lösung ab. — $C_{\rm B}H_{10}N_{\rm S}+{\rm HCl.}$ Nadeln (aus Alkohol). F: 231° (unter Schäumen). — Pikrat $C_{\rm B}H_{10}N_{\rm S}+C_{\rm C}H_{\rm S}O_{\rm S}N_{\rm S}$. Krystalle (aus Wasser). F: 159—160° (unter Schäumen).

Verbindung $C_8H_8O_8N_8$. B. Man versetzt die schwefelsaure Lösung von 1.2.3.4-Tetrahydro-phthalazin mit Natriumnitrit, filtriert den entstandenen schwefelgelben, krystallinischen Niederschlag ab, trocknet ihn wenige Minuten auf Ton, löst ihn in Essigester von -18° und stellt die Lösung in Eiswasser, wobei sich die Verbindung $C_8H_8O_8N_8$ unter Stickstoffentwicklung abscheidet (G., P., B. 26, 2215). Prismen. Zersetzt sich an der Luft. Löslich in Alkalien. Liefert mit Methyljodid und Natriummethylat in Methanol eine Verbindung $C_8H_8ON_8$ [Krystalle; F: 62–63°; leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln].

- 2.3-Dibensoyl-1.2.3.4-tetrahydro-phthalazin $C_{88}H_{18}O_{8}N_{2} = C_{6}H_{4} \cdot N \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ B. Aus 1.2.3.4-Tetrahydro-phthalazin beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (G., P., B. 26, 2214). Nadeln (aus Alkohol). F: 207—208°.
- 3. 1.2.3.4 Tetrahydro-chinazolin C₈H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2-Thion-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin mit Natrium und Alkohol (Busch, J. pr. [2] 51, 129). Das Hydrochlorid natetheth bei der Einw. von 40°/sigem Formaldehyd auf 2-Amino-benzylamin (Bd. XIII, S. 165) und nachfolgendem Behandeln des Reaktionsprodukts mit alkoh. Salzsäure (B., Dietz, J. pr. [2] 53, 418). Entsteht auch bei der Reduktion von 3.4-Dihydro-chinazolin (S. 137) mit 2,5°/sigem Natriumamalgam (Gabrier, B. 36, 811). Blättchen (aus Benzol-Ligroin) oder Nadeln (aus Petroläther). F: 76° (G.), 78—79° (B. bei G.). Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser). F: 49—51° (G.). Spaltet beim Kochen mit verd. Säuren Formaldehyd

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

ab (B., D.). — $C_9H_{19}N_9+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 192° (B.), 193—195° (G.). Leicht köslich in Wasser (B.). — $2C_9H_{19}N_9+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln. F: oberhalb 270° (B., D.). In Wasser leichter löslich als in Alkohol (B.). — Pikrat. Gelbe Nadeln (G.).

8-Allyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinasolin $C_{11}H_{16}N_2 = C_6H_4 < \begin{array}{c} CH_2 \cdot N \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2 \\ NH \cdot CH_2 \end{array}$

Bei der Reduktion von 3-Allyl-3.4-dihydro-chinazolim mit Natrium und siedendem Alkohol (Paal, Stollberg, J. pr. [2] 48, 574). — Öl von basischem Geruch. Kp: 270—272°. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Fast unlöslich in Wasser. — Saures Oxalat C₁₁H₁₄N₃ + C₂H₂O₄. Prismen (aus Alkohol + Ather). F: 164°. Mäßig löslich in kaltem Wasser.

 $\textbf{8-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinasolin} \quad C_{14}H_{14}N_2 = C_6H_4 < \begin{matrix} CH_2 \cdot N \cdot C_6H_5 \\ NH \cdot CH_2 \end{matrix}. \quad B. \quad Beight = 0.5$

der Reduktion von 3-Phenyl-3.4-dihydro-chinazolin (S. 137) (PAAL, BUSCH, B. 22, 2693), von 3-[4-Chlor-phenyl]-3.4-dihydro-chinazolin (P., KRÜCKEBERG, J. pr. [2] 48, 549) oder von 3-[4-Brom-phenyl]-3.4-dihydro-chinazolin (P., Koch, J. pr. [2] 48, 554) mit Natrium und Alkohol. Neben 3-Phenyl-3.4-dihydro-chinazolin bei der Reduktion von 3-Phenyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568) mit Zinn und Salzsäure (Kullsch, C. 1899 I, 847). Bei der Reduktion von 3-Phenyl-2-thion-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3567) (Busch, B. 25, 2857) oder von 3-[2-Chlor-phenyl]-2-thion-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Bu., Brunner, J. pr.

[2] 52, 376) mit Natrium und Alkohol. Aus der Verbindung $C_0H_4 < CH_2 \cdot N(C_0H_5) > NH$ (Syst.

No. 3875) bei Einw. von Natrium und Alkohol (Bu., B. 27, 2902). Beim Kochen von [2-Amino-benzyl]-anilin (Bd. XIII, S. 166) mit 40% iger Formaldehyd-Lösung und alkoh. Kalilauge (Bu., Dietz, J. pr. [2] 53, 420). — Nadeln (aus Alkohol). F: 117% (P., Bu.; Ku.), 119% (Bu., B. 25, 2858; 27, 2902; P., Ko.). Unzersetzt destillierbar (P., Bu.). Leicht löslich in Ather, heißem Alkohol (Bu., B. 25, 2858) und anderen organischen Lösungsmitteln (P., Bu.); leicht löslich in kalter verdünnter Schwefelsäure und Salzsäure (Bu., D.). — Bei der Oxydation mit Permanganat entsteht 3-Phenyl-chinazolon-(4) neben einer (nicht näher untersuchten) Verbindung vom Schmelzpunkt 219% (P., Bu.). Zerfällt bei der Destillation über Zinkstaub in Anilin und Benzonitril (P., Bu.). Wird beim Kochen mit verd. Mineralsäuren gespalten (Bu., D., J. pr. [2] 53, 421). Die wäßr. Lösung des Hydrochlorids gibt mit salpetriger Säure ein rotes (nicht näher beschriebenes) Nitrosamin, das in Alkohol ziemlich leicht löslich ist und die Liebermannsche Reaktion zeigt (P., Bu.). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid erhält man eine (nicht näher beschriebene) Acetylverbindung (P., Bu.). Liefert beim Behandeln mit Benzoylchlorid in Pyridin [2-Benzaminobenzyl]-anilin (Bd. XIII, S. 170) und N-[2-Benzamino-benzyl]-benzanilid (Bd. XIII, S. 171) (Heiler, Kuhn, B. 37, 3118). — Hydrochlorid. Hygroskopische Krystalle. Zersetzt sich beim Aufbewahren an feuchter Luft (P., Bu.).

 $\textbf{8-o-Tolyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinasolin} \quad C_{16}H_{16}N_{2} = C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot B.$

Beim Kochen von [2-Amino-benzyl]-o-toluidin (Bd. XIII, S. 167) mit 40° gier Formaldehyd-Lösung und alkoh. Kalilauge (Busch, Dietz, J. pr. [2] 53, 421). — Krystalle (aus Äther). F: 140°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Benzol. — Zersetzt sich beim Destillieren. Beim Behandeln mit konz. Salzsäure entsteht [2-Amino-benzyl]-o-toluidin-hydrochlorid.

 $\textbf{8-p-Tolyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinasolin} \quad C_{16}H_{16}N_{2} = C_{6}H_{4} \underbrace{\begin{array}{c} CH_{2} \cdot N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3} \\ NH \cdot CH_{3} \end{array}}_{}. \quad B.$

Bei der Reduktion von 3-p-Tolyl-3.4-dihydro-chinazolin (S. 139) (PAAL, BUSCH, B. 22, 2700) oder von 3-p-Tolyl-2-thion-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3567) (Bu., B. 25, 2859) mit Natrium und Alkohol. Beim Behandeln von [2-Amino-benzyl]-p-toluidin (Bd. XIII, S. 167) mit 40°/eiger Formaldehyd-Lösung und alkoh. Kalilauge (Bu., Dietz, J. pr. [2] 53, 421). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127° (P., Bu.; Bu., D.). Sublimiert unter teilweiser Zersetzung (P., Bu.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwerer in Alkohol und Ather (P., Bu.). — Bei der Oxydation mit Permanganat entstehen 3-p-Tolyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568) und wenig 4-[4-Oxio-3.4-dihydro-chinazolyl-(3)]-benzoesäure (Syst. No. 3568) (P., Bu.). Liefert in salzsaurer Lösung mit Natriumnitrit ein rotes Nitrosamin [F: 100°; zersetzt sich bei höherer Temperatur; zeigt die Liebenmaansche Nitrosareaktion] (P., Bu.). Spaltet beim Kochen mit verd. Mineralsäuren Formaldehyd ab (Bu., D.).

8- β -Naphthyl-1.2.8.4-tetrahydro-chinasolin $C_{10}H_{16}N_2 = C_0H_4 \begin{pmatrix} CH_2 \cdot N \cdot C_{10}H_7 \\ NH \cdot OH_2 \end{pmatrix}$. B. Aus [2-Amino-bensyl]- β -naphthylamin (Bd. XIII, S. 167) und $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Formaldehyd-

Lösung (Busch, Brand, J. pr. [2] 52, 412). — Blättchen (aus Alkohol). F: 155—158°. Leicht löslich in heißem absolutem Alkohol und Chloroform, schwer in Eisessig und Benzol. Wird von verd. Säuren nicht verändert.

- 3 [2 Methoxy phenyl] 1.2.3.4 tetrahydro chinasolin $C_{15}H_{18}ON_2 = C_8H_4\cdot N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2$. B. Aus [2-Amino-benzyl]-o-anisidin (Bd. XIII, S. 381), Formaldehyd-Lösung und alkoh. Kalilauge (Busch, Dietz, J. pr. [2] 53, 423). Krystalle (aus Äther + Alkohol oder aus Ligroin). Schmilzt gegen 141—142°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwerer in Äther und Alkohol. Zersetzt sich beim Destillieren. Verdünnte Schwefelsäure spaltet Formaldehyd ab.
- 3 [4 Methoxy phenyl] 1.2.3.4 tetrahydro chinazolin $C_{18}H_{16}ON_2 = CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot 0 \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 3-[4-Methoxy-phenyl]-3.4-dihydrochinazolin (S. 139) mit Alkohol und Natrium (Paal, Schilling, J. pr. [2] 54, 288). Blättehen (aus verd. Alkohol). F: 134°. Leicht löslich in den meisten warmen organischen Lösungsmitteln. Die Salze sind amorph.
- 3 [4 Åthoxy phenyl] 1.2.3.4 tetrahydro chinasolin $C_{16}H_{18}ON_2 = C_{4}H_{4}\cdot N\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot C_{8}H_{5}$. B. Bei der Reduktion von 3-[4-Åthoxy-phenyl]-3.4-dihydrochinazolin (S. 139) (Paal, Küttner, J. pr. [2] 48, 561) oder von 3-[4-Åthoxy-phenyl]-2-thion-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3567) (Busch, Hartmann, J. pr. [2] 52, 399) mit Natrium und Alkohol. Blättchen (aus Åther). F: 124° (P., K.), 129° (Bu., H.). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln außer Ligroin (P., K.).
- 3 [3 Amino phenyl] 1.2.3.4 tetrahydro chinasolin $C_{14}H_{15}N_3 = C_{14}H_{15}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH_{3}$. B. Bei der Reduktion von 3-[3-Amino-phenyl]-3.4-dihydro-chinazolin (S. 140) mit Natrium und siedendem Alkohol (Paal, Neuburger, J. pr. [2] 48, 567). Nadeln (aus verd. Alkohol), Blättchen (aus Äther). F: 156°. $C_{14}H_{15}N_3 + 2$ HCl. Nadeln. Zersetzt sich bei 210°. Leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol. $C_{14}H_{15}N_3 + 2$ HCl. Scholin in Wasser, löslich in salzsäurehaltigem verdünntem Alkohol. $C_{14}H_{15}N_3 + 2$ HCl. + PtCl₄. Braungelber Niederschlag. Zersetzt sich oberhalb 200°. Verändert sich beim Erwärmen mit Wasser oder Alkohol.
- 3 [4 Amino phenyl] 1.2.3.4 tetrahydro chinazolin $C_{16}H_{15}N_3 = CH_1 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 3-[4-Amino-phenyl]-3.4-dihydro-chinazolin (S. 141) mit Natrium und siedendem Alkohol (Paal, Poller, J. pr. [2] 54, 276). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 138°. Leicht löslich in Alkohol und Essigester, schwerer in Äther, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Ligroin und Wasser. Die Lösungen färben sich beim Aufbewahren an der Luft violett.
- 3-[2-Amino-benzyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinasolin $C_{18}H_{17}N_8 = C_0H_4\cdot N\cdot CH_2\cdot C_0H_4\cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 3-[2-Amino-benzyl]-2-thion-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3567) mit Natrium und Alkohol (Busch, Birk, Lehrmann, J. pr. [2] 55, 365). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88—89°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, etwas schwerer in Ather. Bei Einw. von salpetriger Säure entsteht eine Diazoverbindung, die mit β -Naphthol einen roten Azofarbstoff gibt. $C_{15}H_{17}N_3 + HCl$. Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 300°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser. $2C_{15}H_{17}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelb, krystallinisch. Schmilzt oberhalb 300°.
- 4. Āthylen-o-phenylen-diamin, 1.2.3.4-Tetrahydro-chinoxalin C_bH₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei 15-stündigem Erhitzen von Brenzcatechin mit Äthylendiaminhydrat auf 200—210° (Merz, Ris, B. 20, 1191). Bei der Reduktion von Chinoxalin (S. 176) mit überschüssigem Natrium und siedendem Alkohol (M., R., B. 20, 1196). Entsteht auch beim Erhitzen von 1.4-Dienzolsulfonyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin (S. 107) mit starker Salzsäure auf 160—170° (Hinsberg, Struppler, A. 287, 225). Blättchen (aus Wasser, Äther oder besser Petroläther). F: 96,5—97° (M., R.; H., St.). Kp: 288,5—289,5° (M., R.). Sehr leicht löelich in Äther, leicht in Alkohol, Chloroform, Benzol und heißem Wasser, schwer in siedendem Petroläther (M.,

- R.). Mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung entsteht Chinoxalin (M., R.). Liefert beim Kochen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid 1.4-Diacetyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin (R., B. 21, 378). Eisenchlorid färbt die konzentrierte wäßrige Lösung violett, die verd. Lösung blau (M., R.). $2C_3H_{10}N_2 + 3HCl$. Blättchen (aus Alkohol + Äther). Schmilzt etwas oberhalb 150° (Zers.) (R.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Pikrat $3C_2H_{10}N_2 + 2C_3H_3O_7N_2$. Gelber, krystallinischer Niederschlag. Schmilzt etwas oberhalb 120° (Zers.) (M., R.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Benzol. Oxalat $2C_3H_{10}N_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: ca. 184° (Zers.) (M., R.). Schwer löslich in Alkohol, leichter in Wasser.
- 1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin C₂H₁₂N₂ = C₆H₄ NH—CH₂
 N(CH₂)·CH₂

 1.2.3.4-Tetrahydro-chinoxalin beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid auf 100—110⁶
 (Ris, B. 21, 381). Neben anderen Verbindungen bei der trocknen Destillation von 1.4-Dimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin-mono-jodmethylat (s. u.) (R.). Hellgelbes Öl. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Petroläther, sehr schwer in siedendem Wasser.

 —Färbt sich beim Aufbewahren an der Luft dunkel. Gibt in Wasser mit wenig Eisenchlorid eine blaue Färbung, die auf weiteren Zusatz von Eisenchlorid rotviolett wird; auf Zusatz von konz. Salzsäure geht die rotviolette Farbe in Grün über.
- 1.4-Dimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin-mono-hydroxymethylat $C_{11}H_{18}ON_2 = \frac{N(CH_8)-CH_2}{N(CH_9)_2(OH)\cdot CH_2}$. B. Das Jodid entsteht bei 6-stündigem Erhitzen von 1 Tl. 1.2.3.4-Tetrahydro-chinoxalin mit 4 Tln. Methyljodid und 6 Tln. Methanol auf 100—110° (Ris, B. 21, 379). Sirupartige Masse. Reagiert stark alkalisch. Jodid $C_{11}H_{17}N_2\cdot I$. Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 200° unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in kochendem Wasser, leicht in heißem Alkohol, unlöslich in Ather und Benzol. Wird durch Kochen mit Natronlauge oder Salzsäure nicht zersetzt. $2C_{11}H_{17}N_2\cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser und absol. Alkohol. Wird bei 100° grünlichgelb.
- 1.4-Diacetyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin $C_{12}H_{14}O_2N_2 = C_6H_4$ $N(CO \cdot CH_3) \cdot CH_2$ B. Bei 1-stündigem Kochen von 1.2.3.4-Tetrahydro-chinoxalin mit überschüssigem Essigsüreanhydrid (Ris, B. 21, 378). Krystalle (aus Äther). F: 144°. Kp: ca. 350° (unkorr.; Zers.). Löslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, sehr schwer in Äther.
- 1.4-Dibensolsulfonyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin $C_{10}H_{18}O_4N_2S_2 = O_6H_4 \cdot N(SO_2 \cdot C_6H_6) \cdot CH_2$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Dibenzolsulfonyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 25) mit Äthylenbromid und alkoh. Natriumäthylat-Lösung (HINSBERG, STEUPLER, A. 287, 225). Krystalle (aus starker Essigsäure). F: 180°.
- 1.4-Dinitroso-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin $C_8H_8O_2N_4=C_6H_4$ $N(NO)\cdot CH_2$ $N(NO)\cdot CH_2$ Einw. von Natriumnitrit auf 1.2.3.4-Tetrahydro-chinoxalin in salzsaurer Lösung bei 0° (Hinsberg, Strupler, A. 287, 226). Hellgelbe, mikroskopische Nädelchen (aus Chloroform + Ligroin). F: 168° (Zers.).
- 5. N.N' Āthyliden o phenylen-diamin, 2-Methyl-bensimidasolin I. $\begin{array}{c} \text{NH} \\ \text{Ch} \cdot \text{Ch}_2 \end{array} \quad \text{II.} \begin{array}{c} \text{NBr} \\ \text{NH} \\ \text{Ch} \cdot \text{Ch}_2 \end{array} \quad \text{II.} \begin{array}{c} \text{NBr} \\ \text{NH} \\ \text{Ch} \cdot \text{Ch}_3 \end{array}$
- 2.3.4 Tribrom-2 methyl-benzimidazolin C₈H₁N₂Br₂, Formel II. B. Das Hydrobromid entsteht aus 1 Mol 2-Methyl-benzimidazol (S. 145) und 2 Mol Brom in kaltem Eisessig (Baczyński, Nikmentowski, C. 1902 II, 940). C₂H₁N₂Br₃ + HBr. Orangefarbene Kryställehen. F: 163°. Geht bei langsamem Erhitzen in ein farbloses Salz über. Beim Kochen mit wasserfreiem Benzol oder Anilin oder beim Behandeln mit wäßr. Kaliumjodid-Lösung entsteht 4(bezw. 7)-Brom-2-methyl-benzimidazol (S. 147), beim Behandeln mit Wasser erhält man 4.6(bezw. 5.7)-Dibrom-2-methyl-benzimidazol (S. 148).
- 2.3.4.6 Tetrabrom 2 methyl bensimidasolin C₃H₅N₅Br₄, 8. nebenstehende Formel. B. Das Hydrobromid entsteht aus 4(bezw. 7)-Brom-2-methyl-bensimidasol (S. 147) oder 5(bezw. 6)-Brom-2-methyl-bensimidasol (S. 147) und Brom in kaltem Eisessig (Baczyński, Niementowski, C. 1902 II, 940). C₂H₂N₂Br₄ + HBr. Orangefarben.

Liefert beim Erhitzen eine farblose, bei 270° noch nicht schmelzende Substanz. Beim Kochen mit Benzol oder beim Behandeln mit Kaliumjodid-Lösung entsteht 4.6(bezw. 5.7)-Dibrom-2-methyl-benzimidazol (S. 148), bei der Behandlung mit heißem Wasser erhält man Tribrom-2-methyl-benzimidazol (S. 148).

- 2.8.4.5.6(oder 2.8.4.6.7)-Pentabrom-2-methyl-benzimidasolin oder 1.2.4.5.6(oder 1.2.4.5.7)-Pentabrom-2-methyl-benzimidasolin $C_8H_8N_2Br_5=C_8HBr_5<\frac{NBr}{NH}>CBr\cdot CH_3$.

 B. Das Hydrobromid entsteht aus Tribrom-2-methyl-benzimidazol (S. 148) und Brom bei Wasserbadtemperatur (B., N., C. 1902 II, 940). $C_8H_8N_2Br_5+HBr$. Orangefarben. Liefert beim Kochen mit Wasser 4.5.6.7-Tetrabrom-2-methyl-benzimidazol (S. 148).
- 6. 2-Methyl-x.x-dihydro-fpyrrolo-2'.3':3.4-pyridinf'), Dihydroapoharmin C₈H₁₀N₈, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Erhitzen von Apoharmin (8. 152) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,75) und amorphem Phosphor auf 155-165° (O. FISCHER, B. 23, 641). Tafeln (aus Äther + Petroläther), ätherhaltige Krystalle (aus Äther). F: 48° bis 49°; Kp: 262° (O. F.). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in heißem Eisessig Apoharmin (O. F., Buok, B. 38, 334). Gibt mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure ein Nitrosamin (s. u.) (O. F.). Fluoresciert in verd. Schwefelsäure mit violetter Farbe (O. F.). Die salzsaure Lösung färbt einen Fichtenspan in der Kälte tieforange (O. F.). C₈H₁₀N₂ + HCl. Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (O. F.). C₈H₁₀N₂ + HCl + AuCl₂. Rotbraune Nadeln. F: 149° (Aufschäumen) (O. F.). Schwer löslich in Wasser. Die wäßr. Lösung zersetzt sich beim Kochen. C₈H₁₀N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Gelbe Prismen. Verwittert an der Luft (O. F.). Pikrat C₈H₁₀N₂ + C₆H₂O₈N₃. Gelbe Prismen. F: 198° (O. F., Bu.).
- 1'-Nitroso-2-methyl-x.x-dihydro-[pyrrolo-2'.8':3.4-pyridin] 1), N-Nitroso-dihydrospoharmin $C_8H_9ON_2=C_8H_9N_2$: NO. B. Aus Dihydrospoharmin (s. o.) und Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure (O. Fischer, B. 22, 642). Nadeln (aus Wasser). F: 134—135°. Sublimiert auf dem Wasserbad unzersetzt.

3. Stammkerne CoH₁₂N₂.

- 1.2.3-Triphenyl-imidasolidin $C_{21}H_{20}N_2 = \frac{H_3C \cdot N(C_0H_5)}{H_4C \cdot N(C_0H_5)} \cdot CH \cdot C_0H_5$. B. Beim Erhitzen von Benzaldehyd mit N.N'-Diphenyl-äthylendiamin (Bd. XII, S. 543) bis zum Sieden (Moos, B. 20, 732). Nadeln (aus Alkohol). F: 137°. Destilliert unzersetzt. Wird durch verd. Salzsäure sofort in Benzaldehyd und N.N'-Diphenyl-äthylendiamin gespalten.
- 1.3 Bis bensalamino 2 phenyl imidasolidin $C_{22}H_{22}N_4 = H_2C \cdot N(N:CH \cdot C_2H_3)$ CH $\cdot C_2H_3$. Diese Formel besitzt vielleicht die Verbindung $C_{22}H_{22}N_4$, Bd. VII, S. 209.
- 8.8' Bis bensalamino 2.2' diphenyl diimidasolidyl (1.1') $C_{32}H_{32}N_6 = C_0H_5 \cdot CH \cdot N \cdot N \cdot CH(C_0H_5) \cdot N \cdot N \cdot CH \cdot C_0H_5$ Diese Formel besitzt vielleicht die Verbindung $C_{32}H_{32}N_{42}$ Bd. VII, S. 209.
- 2. N.N'- Methylen o wylylendiamin C₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel.

 N.N'-Diphenyl-N.N'-methylen-o-xylylendiamin C₂₁H₂₀N₃ == CH₂·N(C₂H₃·N(C₄H₅) CH₂. B. Beim Erhitzen einer alkoh. Lösung von N.N'-Diphenylo-xylylendiamin (Bd. XIII, S. 180) mit 40% iger Formaldehyd Lösung bis zum Sieden

(SCHOLTZ, JAROSS, B. 84, 1508). — Nadeln (aus Alkohol). F: 196°. Schwer löslich in Alkohol

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

N.N'- Di-p-tolyl-N.N'- methylen-o-xylylendiamin $C_{13}H_{24}N_3=C_{4}H_{4} \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) > CH_{2}$. B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von N.N'-Dip-tolyl-o-xylylendiamin (Bd. XIII, S. 180) mit $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Formaldehyd-Lösung (Scholtz, Jaross, B. 34, 1509). — Blättchen (aus Alkohol). F: 159—160°.

3. Trimethylen - o - phenylen - diamin C₉H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von N.N'- Dibenzolsulfonyl- [trimethylen-o-phenylen-diamin] mit konz. Salzaäure auf 160° (Hinsburgen, A. 287, 227). — Blättehen (aus Ligroin). F: 102°. Kp: 290—300°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, löslich in Wasser. — Wird durch Erwärmen mit Benzolsulfochlorid in Benzol in N.N'-Dibenzolsulfonyl-[trimethylen-o-phenylen-diamin] zurückverwandelt. Wird durch Eisenchlorid violettrot gefärbt.

N.N´- Dibenzolsulfonyl - [trimethylen - o - phenylen - diamin] $C_{51}H_{20}O_4N_2S_3 = C_8H_4 < N(SO_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 > CH_2$. B. Aus N.N´-Dibenzolsulfonyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 25) und Trimethylenbromid in Gegenwart von Kalilauge (HINSBERG, STRUPLER, A. 267, 226). — Krystalle (aus Eisessig). F: 204—205°. Mäßig löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser und Alkali. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 160° Trimethyleno-phenylen-diamin; erhitzt man auf 170°, so bilden sich o-Phenylendiamin und andere Zersetzungsprodukte.

N.N'- Dinitroso - [trimethylen - o - phenylen - diamin] $C_9H_{10}O_9N_4 = C_9H_4 < N(NO) \cdot CH_2 > CH_2$. B. Durch Behandeln von Trimethylen-o-phenylen-diamin mit Natriumnitrit und Salzsäure bei 0^0 (HINSBERG, STRUPLER, A. 287, 228). — Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: ca. 120°. Gibt die Liebermannsche Reaktion.

4. 1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-phthalazin $C_0H_{12}N_2=C_0H_4$ CH_2 CH_3 CH_4 CH_4 CH_5 CH_4 CH_5 CH_5 CH_5 CH_6 Dibenzoylderivat $C_{23}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4$ CH_2 $N \cdot CO \cdot C_8H_5$. B. Beim Behandeln von 1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-phthalazin mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (Gabriel, Eschenbach, B. 30, 3030). — Nadeln (sus Alkohol). F: 185°.

5. 2-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin C₉H₁₂N₂ = C₉H₄ NH CH·CH₂. B. Durch Reduktion von 2-Methyl-3.4-dihydro-chinazolin (S. 155) in wäßr. Lösung mit Natriumamalgam (Gabriel, B. 36, 812). — Zähes Öl von benzonitrilartigem Geruch; schmeckt bitter. Löslich in Wasser mit stark alkal. Reaktion. — Wird von Salzsäure zu 2-Amino-benzylamin (Bd. XIII, S. 165) und Acetaklehyd aufgespalten. — Pikrat C₉H₁₈N₂ + C₆H₃O₇N₃. Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 175°, schmilzt bei 179°.

3-Phenyl-2-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinasolin $C_{15}H_{16}N_2=C_6H_4\cdot N\cdot C_6H_5$ B. Bei der Reduktion einer heißen konzentrierten alkoholischen Lösung von 3-Phenyl-2-methyl-3.4-dihydro-chinazolin (S. 155) mit viel überschüssigem Natrium (PAAL, KRECKE, B. 24, 3057). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 94—95°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln und in Mineralsäuren.

Acetylderivat $C_{17}H_{18}ON_2 = C_0H_4$ CH_2 $N \cdot C_0H_5$ B. Beim Behandeln von 3-Phenyl-2-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin mit Essigsäureanhydrid (Paal, Krecke, B. 24, 3058). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 120,5°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln.

8 - [4 - Nitro - phenyl] - 2 - chlor - 6 - nitro - 2 - methyl - O₂N - CH₂ N · C₆H₄ · NO₂

1.2.3.4 - tetrahydro - chinazolin C₁₂H₁₂O₄N₄Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die absolut-alkoholische Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl - Chronic CH₂ Suspension von 3 [4-Nitro-phenyl] -6-nitro-2-oxy-2-methyl -6-nitro 1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3508) (Stillion, B. 36, 3121). — Rhomboeder. Zersetzt sich oberhalb 300°.

6. 6-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin C₂H₁₂N₂, s. CH₃ OH₂ NH benstehende Formel. nebenstehende Formel.

3-p-Tolyl-6-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_{16}H_{18}N_8 = CH_2 \cdot C_6H_3 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von 3-p-Tolyl-6-methyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{16}H_{18}N_8 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. chinazolin (S. 156) mit Natrium in absol. Alkohol (v. Walther, Bamberg, J. pr. [2] 73, 214). Bei der Reduktion von 3-p-Tolyl-2-methylmercapto-6-methyl-3.4-dihydro-chinazolin (Syst. No. 3509) mit Zinkstaub und verd. Schwefelsäure (v. W., B., J. pr. [2] 73, 227). — Nadeln. F: 138°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, etwas schwerer in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Hydrochlorid. Würfel. — Sulfat. Nadeln. — Nitrat. Gelbliche Nadeln. — 2C₁₆H₁₈N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln (aus Eisessig), braune Krystalle (aus Alkohol). F: 203—205°. — Pikrat C₁₆H₁₆N₂ + C₆H₃O₇N₃. Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 200°. Färbt sich an der Luft rot.

J. pr. [2] 73, 216). — Tafeln (aus Ligroin und wenig Alkohol). F: 155°. — Hydrochlorid. Quadratische Tafeln. - Hydrojodid. Prismen. - Chloroplatinat. Krystallbüschel.

7. Propylen-o-phenylen-diamin, 2-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin $C_0H_{12}N_2 = C_0H_4$ $NH \cdot CH_2$ B. Beim Erhitzen von Brenzeatechin mit Propylendiamin Rohr auf 2000 (Ris, B. 21, 382). — Blättehen (aus Petroläther). F: 72°. Kp: 283—284°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Petroläther. Die wäßr. Lösung wird durch wenig Eisenohlorid blau gefärbt, durch mehr Eisenohlorid wird die Färbung violett. — $2C_9H_{12}N_2 + 3HCl$. Krystallpulver. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Ather. — Pikrat $3C_9H_{12}N_3 + 2C_6H_3O_7N_3$. Schwefelgelbe Nadeln (aus Benzol). F: $160-161^{\circ}$ (Zers.). Fast unlöslich in kaltem Benzol.

a) l-Nornicotin 1) C₉H₁₂N₂, Formel I.

Linksdrehendes 3-[N-Methyl- α -pyrrolidyl]-pyridin, linksdrehendes 1-Methyl-2- β -pyridyl-pyrrolidin, l-Nicotin $C_{10}H_{14}N_{3}$, Formel II.

Geschichtliches.

Vauquelin (A. ch. 71 [1809], 146) erhielt als erster aus den Tabakblättern eine physiologisch wirksame, mit Wasserdampf flüchtige Base. Possell, Remann (Geigers Magazin f. Pharmacie 23 [1828], 146; Berzelius' Jahresber. 10, 194) beschrieben sie genauer und namnten sie Nicotin. Die Zusammensetzung des Nicotins wurde von Barral (A. ch. [3] 7, 153; 20, 346) und Melsens (A. ch. [3] 9, 470; A. 49, 358) ermittelt, die Konstitutionsformel von Pinner (B. 26, 294; Ar. 231, 440) aufgestellt und durch die Synthesen von Pictet, Crépieux (B. 28, 1911; 31, 2018; Pi., Rotschy, B. 37, 1225) und Späth, Beetschneider (B. 61 [1928], 328) bestätigt.

Vorkommen, Bildung und Darstellung.

V. Als Hauptalkaloid, an Apfelsaure und Citronensaure gebunden, in den Blättern von Nicotiana Tabacum L., Nicotiana rustica L. und anderen Nicotiana Arten (Posselt, Ref-MANN, Geigers Magazin f. Pharmacie 23, 146, 157; Berzelius' Jahresber, 10, 197; vgl. WEHMER,

¹⁾ Als ein 1-Nornicotin enthaltendes Gemisch erwies sich zufolge der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschlenenen Arbeit von EHRENSTEIN, Ar. 289, 638 das von Pioter, Rotschy, B. 34, 697 beschriebene Nicotein.

Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl., Bd. II [Jena 1931], S. 1111 ff.), in geringerer Menge auch in der Wurzelrinde und anderen Teilen der Tabakpflanze (DETONI, Justs Botanischer Jahresbericht 21 [1893], 323; vgl. a. CZAPEK, Biochemie der Pflanzen, 2. Aufl., Bd. III [Jena 1921], S. 279; SEKA in KLEINS Handbuch der Pflanzennaalyse, Bd. IV [Wien 1933], S. 542). Der Gehalt der Tabakblätter an Nicotin steigt während der Wachstumsperiode der Pflanze (Kissling, Ch. Z. 26, 673). Der Nicotingehalt des Tabaks schwankt je nach Herkunft, Jahrgang usw. innerhalb ziemlich weiter Grenzen (von ca. 0,5% bis zu mehreren Prozenten) (vgl. Schloesing, A. ch. [3] 19, 236; Ki., Fr. 21, 88, 89; Ch. Z. 24, 499; 28, 776; Fesca, Imai, Landwirtschaftliche Jahrbücher 17, 342; Sinnhold, Ar. 236, 522; Keller, C. 1898 II, 389; Pontag, C. 1903 II, 729; Toth, Z. Ang. 17, 1821; Mc Crar, Ch. Z. 31, 46). Über Anbau und Verarbeitung des Tabaks vgl. Ki., Handbuch der Tabakkunde, des Tabakbaues und der Tabakfabrikation [Berlin 1925].

B. Durch Spaltung von dl-Nicotin mittels einer konzentrierten wäßrigen Lösung von d-Weinsäure; aus der Lösung krystallisiert das weinsaure Salz des l-Nicotins aus, während das Salz des d-Nicotins gelöst bleibt (Piotet, Rotschy, B. 37, 1230; vgl. Pl., C. r. 137, 862). Aus [l-Nicotin]-N(Pl)-oxyd (S. 115) beim Erwärmen mit Zinkstaub + Essigsäure (PINNER, Ar. 231, 394), beim Einleiten von schwefliger oder salpetriger Säure in die wäßr. Lösung oder Erhitzen mit Natriumnitrit + Salzsäure auf 100° (Auerbach, Wolffenstein, B. 34, 2413).

Darst. aus den Tabakblättern: Man läßt zerkleinerte Tabakblätter mit Wasser 24 Stdn. stehen, erhitzt dann eine ½ Stde. mit überhitztem Wasserdampf, konzentriert die wäßr. Auszüge auf ½ ihres Volumens, versetzt mit gelöschtem Kalk (10% vom Gewicht des Tabaks an CaO) und destilliert mit überhitztem Wasserdampf, solange das Destillat noch riecht; man dampft das mit Oxalsäure angesäuerte Destillat zu dünnem Sirup ein, zerlegt das Oxalat mit konz. Kalilauge, hebt das Rohnicotin ab und schüttelt die Mutterlauge mit Äther; die äther. Lösung wird eingedampft, der Rückstand mit dem abgehobenen Nicotin vereinigt und im Wasserstoffstrom destilliert (Laiblin, A. 196, 130). Darst. aus Tabakextrakten: PINNER, Ar. 231, 382; Protet, Rotschy, B. 34, 696; Gattermann-Wieland, Die Praxis des organischen Chemikers, 22. Aufl. [Berlin und Leipzig 1930], S. 389. Technische Darstellung: J. Schwyzer, Die Fabrikation pharmazeutischer und chemisch-technischer Produkte [Berlin 1931], S. 351 ff. — Reinigung des Rohnicotins durch Fällung aus äther. Lösung mit Oxalsäure: Schloesing, A. ch. [3] 19, 232; J. 1847/48, 612; Lai., A. 196, 132. Zur Reinigung eignet sich die Überführung in das Zinkchlorid-Doppelsalz und fraktionierte Krystallisation desselben aus Wasser oder verd. Alkohol (Ratz, M. 26, 1246). Reinigung durch fraktionierte Destillation unter vermindertem Druck: Ratz, M. 26, 1244. Trennung von den Nebenalkaloiden des Tabaks: Piotet, Rotschy, B. 34, 696.

Physikalische Eigenschaften.

Farblose Flüssigkeit von narkotischem Geruch; riecht in reinem Zustande nicht tabakähnlich (Larbin, A. 196, 133). Sehr hygroskopisch (SCHLOESING, A. ch. [3] 19, 238; PICTET, ROTSCHY, B. 87, 1231). Wird bei —10° noch nicht fest (Barral, A. ch. [3] 7, 153). Kp_{708,5}: 246,1—246,2° (korr.) (Pi., Ro., B. 87, 1231); Kp_{719,5}: 246,2° (korr.) (Ratz, M. 26, 1251); Kp₁₃: 124—125° (Brühl, Ph. Ch. 16, 211). Verflüchtigt sich schon bei Zimmertemperatur; flüchtig mit Wasserdampf (Posselt, Reimann, Geigers Magazin f. Pharmacie 23, 150, 151; Berzelius' Jahresber. 10, 196). Die: 1,0180; Die: 1,0097 (Pi., Ro., B. 37, 1231); Die: 1,0092 (Ratz, M. 26, 1250), 1,0099 (Winther, Ph. Ch. 60, 567); Die: 1,0121 (Br., Ph. Ch. 16, 218). Viscosität (in g/cm sec) bei 20°: 0,04536 (Tsaralotos, Bl. [4] 5, 400; Ph. Ch. 68, 37). Spezifische Wärme zwischen 13,5° und 43°: Colson, A. ch. [6] 19, 408. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 1426 kcal/Mol (Berthelot, André, C. r. 128, 967; A. ch. [7] 17, 445). ni. 1,5282 (Landolt, A. 169, 323), 1,5270 (Semmler, B. 37, 2429), 1,5289 (Ts., Bl. [4] 5, 398). ng.*: 1,5198; ng.*: 1,5239; ng.*: 1,5439 (Br., Ph. Ch. 16, 218). [a] pi.—166,4° (Pi., Ro., B. 37, 1231, 1232 Anm. 3), —166,6° (Přibram, Glücksmann, M. 18, 317), —169,5° (Ratz, M. 26, 1250). Drehungsvermögen des Nicotins zwischen 17° und 121°: Winther, Ph. Ch. 60, 567. Rotationsdispersion: Gennarl, G. 25 II, 253; Ph. Ch. 19, 131. — Nicotin mischt sich mit Wasser in jedem Verhältnis bei Temperaturen unterhalb 60° und oberhalb 210°; zwischen diesen Temperaturen ist die Mischberkeit beschränkt (Hudson, Ph. Ch. 47, 113); zur gegenseitigen Mischberkeit von Nicotin und Wasser vgl. a. Ts., C. r. 148, 1326; Bl. [4] 5, 398. Durch starke Alkalilange wird Nicotin aus der währ. Lösung abgeschieden (Pinner, B. 27, 1065). Leicht löslich in Alkohol und Äther; wird der währ. Lösung durch Äther entzogen (Po., Rei.; Oettgosa, A. 41, 116). Beim Mischen von Nicotin mit Wasser tritt Volumkontraktion: ein; die Dichte der Nicotin-Wasser-Gemische nimmt mit steigendem W

zeigt ein Maximum bei 78% Nicotingehalt; Viscosität der Nicotin-Wasser-Gemische bei 20%: Ts., C. r. 148, 1326; Bl. [4] 5, 400; Ph. Ch. 68, 37. Beim Mischen von Nicotin mit Wasser tritt starke Wärmeentwicklung ein (Lan., A. 189, 321); Wärmetönung beim Mischen von Nicotin mit Wasser: Colson, A. ch. [6] 19, 409; Be., A., C. r. 128, 967; A. ch. [7] 17, 445. Brechungsindices der Gemische von Nicotin mit Wasser: Lan., A. 189, 323; Ts., Bl. [4] 5, 401, der Gemische mit Alkohol: Lan., A. 189, 323. Drehungsvermögen der Gemische von Nicotin mit Wasser: Lan., A. 189, 322; Popovici, H. 18, 447; Ph., Gl., M. 18, 321; vgl. Ts., Bl. [4] 5, 402. Drehungsvermögen von Nicotin in Methanol: Winther, Ph. Ch. 60, 569, in Äthylenbromid: Lan., A. 189, 320, bei tiefen Temperaturen: Dewar, C. 1908 I, 1247, in Äthylenbromid: Wi., Ph. Ch. 60, 570, in Formamid: Wi., Ph. Ch. 60, 568, in Benzol: Naeini, Pezzolato, G. 23 I, 52. Rotationsdispersion von Nicotin in verschiedenen Lösungsmitteln: Ge., G. 25 II, 253, 254; Ph. Ch. 19, 131; Wi., Ph. Ch. 60, 570. Elektrische Leitfähigkeit in Wasser: Na., Pe., G. 23 I, 45, in flüssigem Schwefelwasserstoff: Steele, McIntosh, Archibald, Ph. Ch. 55, 158. Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure und mit Schwefelsäure: Colson, A. ch. [6] 19, 411. Die Salze des Nicotins sind im Gegensatz zur freien Base in wäßr. Lösung rechtsdrehend (Schwebel, B. 15, 2853). Ein äquimolekulares Gemisch von Nicotin und Essigsäure dreht in wäßr. Lösung, wenn der Wassergehalt mehr als 5 Mol H₂O auf 1 Mol Nicotin beträgt, nach rechts, bei geringerem Wassergehalt oder in Alkohol oder Benzol nach links (Na., Pe., G. 23 I, 53; vgl. Schwebell, B. 15, 2852). Rotationsdispersion dieses Gemisches und der wäßr. Lösungen von Nicotin in wäßriger neutraler oder salzsaurer Lösung bei der Extraktion mit Chloroform: Simmer, Ar. 244, 675.

Chemisches und biochemisches Verhalten.

Nicotin zersetzt sich beim Aufbewahren unter Bräunung (BARRAL, A. ch. [3] 7, 152; Pribram, Glücksmann, M. 18, 318), ist aber in zugeschmolzenen Röhren im Dunkeln haltbar (Schwebel, B. 15, 2850). Bei anhaltendem Erhitzen von Nicotin-monohydrochlorid oder (SCHWEBEL, B. 15, 2860). Bei anhaitendem Erhitzen von Nicotin-mononydrochiorid odersulfat in wäßr. Lösung im Rohr auf 200—210° erfolgt Umwandlung in dl-Nicotin (Pioter,
Rotschy, B. 33, 2353). Beim Leiten von Nicotindampf durch ein rotglühendes Rohr erhält
man im wesentlichen 3-Propyl-pyridin(?) (Bd. XX, S. 247), daneben niedrigere Pyridinhomologe, Pyridin, Methan, Athan, Athylen, Propylen und Wasserstoff (Cahours, Etard,
C. r. 90, 280; 92, 1082; Bl. [2] 34, 456; J. 1881, 928). Einw. der dunklen elektrischen Entladung auf Nicotin in Gegenwart von Stickstoff: Berthelot, C. r. 126, 784. Nicotin wird
durch Wasserstoffperoxyd zu 1-Nicotin-N(Pl)-oxyd (S. 115) oxydiert (Pinner, Wolffenstein, B. 24, 63; Pin., Ar. 231, 390; 233, 580; vgl. Auerbach, Wo., B. 34, 2411). Bei der
Einw. von Ferricyankalium und Kalilauge in der Wärme entsteht Nicotyrin (S. 185) (Ca.,
É., C., 90, 279; Bl. [2] 34, 454). Dieses erhält man bequemer durch Erhitzen von Nicotin E., C. r. 90, 279; Bl. [2] 34, 454). Dieses erhält man bequemer durch Erhitzen von Nicotin mit Silberoxyd und Wasser (Blau, B. 27, 2537); daneben entstehen N-Methyl-pyrrolidin (Bd. XX, S. 4) und andere Produkte (Pic., B. 38, 1951). Einw. von Quecksilberoxyd bei 240°: É., C. r. 97, 1220. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung (LAIBLIN, B. 10, 2136; A. 196, 137), mit Chromschwefelsäure (HUBER, A. 141, 271; B. 8, 849; WEIDEL, A. 165, 346) oder mit rauchender Salpetersäure (WEL, A. 165, 331) entsteht Nicotinsäure. Reduzierende Wirkung von Nicotin auf verschiedene Metallsalze: SIMMER, Ar. 244, 681. Beim Erhitzen von Nicotin mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 260—270° entsteht Dihydronicotin (S. 101) (É., C. r. 97, 1219; J. 1863, 1337). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol werden als Hauptprodukte Hexahydronicotin (S. 37) und Oktahydrometanicotin (Bd. XXII, S. 424) gebildet (Blau, M. 13, 341; B. 26, 629, 1031; vgl. Liebercht, B. 19, 2590; Pin., B. 26, 768; Maass, Hildebrandt, B. 39, 3697). Beim Stehenlassen von Nicotin mit Brom in Essigsäure entsteht das Perbromid des bromwasserstoffsauren Dibromeotinins (Formel I) (Syst. No. 3567); erhitzt man mit Brom und wäßr. Bromwasserstoffsaures Disorrationin (Formel II) (Syst. No. 2564) bromticonin (Formel II) (Syst. No. 3591) bromtioonin (Formel II) (Syst. No. 3591)
(Pir., B. 25, 2810, 2816; 26, 292; Ar. 281, 407; vgl. Hu., A. 181, 260; Ca., É., C. r. 90, 1316; Bl. [2] 34, 457; Lai., B. 18, 1212). Zur Einw. von Jod vgl. a. Werthem, J. 1868, 441; Hu., A. 181, 275; Kippenberger, Fr. 42, 232. Erhitzen von Nicotin mit Schwefel auf 160—170° führt zur Bildung von Thionicotyrin (Syst. No. 3510) und Schwefelwasserstoff (Ca., É., C. r. 88, 1000; Bl. [2] 34, 449). Beim Kochen mit Selen entstehen als Hauptprodukte eine Verbindung C₂H₁₂N (vielleicht ein Dihydrokollidin) (S. 115) und Nicotyrin (Ca., É., C. r. 92, 1080). Nicotin wird von salpetriger Säure nicht verändert (Pir., Wo., B. 24, 66). Beim Erhitzen im Chlorwasserstoffstrom wird Methylchlorid abgespalten (Blau, B. 26, 631). Bei der Destillation des Zinkchlorid-Doppelsalzes mit Ätzkalk entstehen Pyrrol, eine Base C₁₀H₁₁N(?), Methylamin, Ammoniak und Wasserstoff (Lai., A. 196, 173). Beim Behandeln von Nicotin mit 1 Mcl Methyljodid in Methanol wird [l-Nicotin]-Pl-jod-methylat gebildet; kocht man Nicotin-monohydrofodid mit überschüssigem Methyljodid in Alkohol, so erhält man [l-Nicotin]-Py-jodmethylat; Einw. von überschüssigem Methyljodid auf Nicotin ohne Lösungsmittel (Stahlschmidt, A. 90, 222) oder in Methanol (Piotet, Genequand, B. 30, 2118) führt zu [l-Nicotin]-bis-jodmethylat. Erhitzen mit Essigatureanhydrid auf 170° führt zu N-Acetyl-metanicotin (Bd. XXII, S. 438) (Pin., B. 27, 2865; Ar. 283, 674, 585; vgl. Etard, C. r. 117, 172; Bl. [3] 11, 109). Bei kurzem Erwärmen mit Benzoylchlorid im Wasserbad wird 3-[α-Chlor-δ-(methyl-benzoyl-amino)-butyl]-pyridin (Benzoylchlorid-Nicotin) (Bd. XXII, S. 437) gebildet; erhitzt man auf 200°, so erhält man N-Benzoyl-metanicotin (Bd. XXII, S. 438) (Pin., Ar. 231, 383; 233, 586; B. 27, 1057, 2861; vgl. E., C. r. 117, 279; Bl. [3] 11, 110).

Nicotin ist ein starkes Nervengift (vgl. Possell, Reimann, Geigere Magazin f. Pharmacie 23, 155; Berzelius' Jahresber. 10, 197; Barral, A. ch. [3] 7, 153; Langley, Dickinson, J. Physiology 11, 268, 304; Mayor, B. 37, 1234; Kobber, Lehrbuch der Intoxikationen, 2. Aufl. [Stuttgart 1906]. S. 1064); es lähmt nach vorübergehender Erregung die Ganglienzellen des vegetativen Nervensystems (La., Di., Pr. Roy. Soc. 46, 425; 47, 379); der Tod erfolgt durch Lähmung des Atemzentrums; letale Dosis für den Menschen: 0,05—0,10 g (1—2 Tropfen) (H. H. Meyer, Gottlier, Die experimentelle Pharmakologie, 8. Aufl. [Berlin-Wien 1933], S. 464). Zur physiologischen Wirkung des Nicotins vgl. ferner Dixon in Heffters Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1924], S. 659ff.

Nicotin dient, insbesondere in Form seines Sulfats oder im Gemisch mit Schmierseife zur Bekämpfung von Pflanzenschädlingen und von Tierparasiten; vgl. ULLMANNS Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. IX [Berlin-Wien 1932], S. 129, 146, 754.

Analytisches.

Zur Charakterisierung des Nicotins kann sein Pikrat (Pinner, Ar. 231, 383; B. 27, 1055, 2864 Anm.) oder Pikrolonat (Warren, Weiss, C. 1907 II, 1345) dienen. Charakteristisch ist auch das schwer lösliche Salz mit 2.6-Dioxy-3.5-dioxy-4-[3.4-methylendioxy-phenyl]-pyridin C₁₀H₁₂N₂+2C₁₄H₂O₄N₃ + ½ H₁O (Syst. No. 4452) (Piccinini, C. 1908 II, 714; Torrese, C. 1905 II, 416). Nicotin gibt in wäßr. Lösung mit Silicowolframsäure einen insbesondere in Gegenwart von Salzsäure schwer löslichen Niederschlag von Silicowolframat (Bertrand, C. r. 128, 744; Bl. [3] 21, 437); Empfindlichkeitsgrenze in Gegenwart von 0,1% Salzsäure: 1:300000 (Be., Javillier, C. 1909 I, 876; Bl. [4] 5, 243). Zur Fällbarkeit von Nicotin mit Kaliumquecksilberjodid vgl. F. F. Mayer, Chem. N. 7, 190; J. 1863, 703; mit Kaliumwismutjodid: Thoms, C. 1900 I, 827. Nicotin wird von wäßr. Tannin-Lösung gefällt; aus alkoh. Lösung wird es durch eine alkoh. Tannin-Lösung gefällt; Gallussäure verschiedener Fällung (Obensmer die Common, C. r. 124, 773). Empfindlichkeitsgrenzen verschiedener Fällungsreaktionen des Nicotins: To., C. 1905 II, 417. — Versetzt man eine äther. Lösung von Nicotin mit äther. Jod-Lösung, so scheiden sich nach einiger Zeit rubinrote, im reflektierten Licht dunkelblau schimmernde (sog. Roussinsche) Krystalle aus (Werthern, J. 1863, 441; vgl. Kippenberger, Fr. 42, 274; Torrese, C. 1905 II, 417). Läßt man Nicotin mit einem Tropfen 30% giger Formaldehyd-Lösung oder konz. Ameisensäure einige Stunden stehen, so erhält man einen fosten Rückstand, der sich mit einem Tropfen konz. Salpetersäure intensiv rosarot färbt (Schindelmerser, P. C. H. 40, 703). Eine Lösung von 1 Tropfen Nicotin in 2—3 em² Epichlorhydrin färbt sich beim Aufkochen tiefrot; bei stark verdünnten Nicotin-Lösungen tritt diese Färbung erst bei längerem Kochen ein (Melzer, Pr. 37, 357). Über weitere Farbenreaktionen vgl. Reichard, P. C. H. 46, 309, 387. Eine sehr empfindliche und spezifische Reaktion zum Nachweis von Nicotin beruht auf seiner physiologischen Wirkung (t

Quantitative Bestimmung durch Abscheidung von Nicotin als Silicowolframat: Berthand, Javillier, C. 1909 I, 876; Bl. [4] 5, 244. Bestimmung auf optischem Wege: Popovici, H. 13, 447; auf physiologischem Wege: Fühner in Abderhalders Handbuch der biologischen Arbeitamethoden, Abt. IV, Tl. 7, 8, 466. Zur Bestimmung von Nicotin im Tabak vgl. Schloesing, A. ch. [3] 19, 238; Zinoffsky, C. 1873, 153; J. 1873, 963; Kissling, Fr. 21, 64, 75; 22, 199; 34, 731; Ch. Z. 28, 775; Prezolato, G. 20, 780; Kosutány, Fr. 32, 278; Vederoli, Fr. 32, 279; Heut, Ar. 231, 658; Keller, C. 1898 II, 389; Heffelmann, P. C. H. 39, 523; Sierbold, Ar. 236, 522; Thoms, C. 1900 I, 826; Tóte, C. 1901 I, 973, 1547; Ch. Z. 25, 610; C. 1904 I, 840. Bestimmung bei Gegenwart von Pyridin: Emery, Am. Soc. 26, 1113. Bestimmung neben Coniin: Heut, Ar. 231, 377. Zur Bestimmung von Nicotin vgl. ferner

GRAFE und J. SCHMIDT in ABDERHALDENS Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. 1, Tl. 9 [Berlin-Wien 1920], S. 31, 131ff.; SEKA in KLEINS Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV [Wien 1933], S. 544.

Salze und additionelle Verbindungen des Nicotins.

C₁₀H₁₄N₂ + HCl. Sehr zerfließliche, wavellitähnliche Krystalle (Pinneb, Wolffenstein, B. 24, 1374; vgl. Will, A. 118, 206). [α]_D^D: +14,4° (Wasser; p = 10), +20° (Wasser; p = 43) (Schwebel, B. 15, 2851). Drehungsvermögen in wäßr. Alkohol: Nasini, Przzolato, G. 23 I, 19. — C₁₀H₁₄N₂ + 2 HCl. Zerfließliche Krystallfasern. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (Barral, A. ch. [3] 7, 154; A. 44, 281). Zersetzt sich beim Eindampfen der wäßr. Lösung (Pin., B. 27, 1055). — C₁₀H₁₄N₂ + HI (bei 110°). B. Man versetzt die Lösung des Dihydrojodids in siedendem Alkohol mit 1 Mol Nicotin (Piotet, Genequand, B. 30, 2120). Hellgelber Sirup. — C₁₀H₁₄N₂ + 2 HI. Farblose Nadeln (Wertherm, J. 1863, 442). F: 195°; nicht zerfließlich (Pic., Ge., B. 30, 2120). — C₁₀H₁₄N₂ + HI + I₂. B. Beim Stehenlassen von Nicotin mit den berechneten Mengen Jodwasserstoffsäure und B. Beim Stehenlassen von Nicotin mit den berechneten Mengen Jodwasserstoffsäure und Jod in alkoholhaltigem Chloroform oder mit 4 At. Jod in alkoholhaltigem Ather (KIPPEN-BERGER, Fr. 42, 260, 267; vgl. Webtheim, J. 1863, 441; Huber, A. 181, 275). Braunrote bis schwarzbraune Krystalle. F: 123-1246; unlöslich in Wasser, etwas löslich in Ather und bis schwarzbraune Krystalle. F: 123—124°; unlöslich in Wasser, etwas löslich in Ather und Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol, leicht in Aceton (Kr.). $-C_{10}H_{14}N_2 + HCl + HI + I_3$. Hellrubinrote Blättchen (We., J. 1863, 442). — Neutrales Sulfat. [α] $_{10}^{12}$: +18° (Wasser; p = 69,5) (Schw., B. 15, 2852). Drehungsvermögen in wäßr. Alkohol: Na., Pe., G. 28 I, 19. — $2C_{10}H_{14}N_2 + AgNO_2$. Sechsseitige Tafeln (We., J. 1863, 441). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Hellgelbe Warzen (aus Wasser). Färbt sich oberhalb 150° dunkler, schmilzt oberhalb 180° unter Zersetzung (Pin., B. 27, 1060). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2HCl + ZnCl_2 + H_2O$. Krystalle. Löslich bei Zimmertemperatur in ca. 2 Tln. Wasser, in $4-4^{1}/_{2}$ Tln. $60^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol; löslich in 0,1 Tln. siedendem Wasser, 0,35 Tln. siedendem $60^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol (Ratz, M. 26, 1247). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2HCl + ZnCl_2 + 4H_2O$. Darst.: Laiblin, A. 196, 172. Krystalle (aus $80^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol). Verliert das Krystallwasser über Schwefelsäure: bei 100° entweicht etwas Nicotin: leicht löslich Verliert das Krystallwasser über Schwefelsäure; bei 100° entweicht etwas Nicotin; leicht löslich in Wasser, sehr schwer in absol. Alkohol und Äther (Vohl, $J.\ pr.\ [2]\ 2,\ 331$). — $C_{10}H_{14}N_2+ZnI_3$. Blaßgelbe Krystalle (We., $J.\ 1863,\ 442$). — $C_{10}H_{14}N_2+2HCl+CdCl_2+2H_2O$. Nadeln und Säulen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und 80% igem Alkohol, unlöslich in Ather und Saulen (aus Aikohol). Leicht losiich in Wasser und 80% ger Aikohol, uniosiich in Ather (Vohl., J. pr. [2] 2, 332; vgl. dagegen Glaser, J. Soc. chem. Ind. 18, 563; C. 1899 II, 343).

— 2C₁₀H₁₄N₂ + 4 HCl + 3 CdCl₂ + 2 H₂O. Krystalle (aus 50% ger Alkohol) (Gl.). — 3C₁₀H₁₄N₂ + 6 HCl + 7 CdCl₂. Nierenförmige Aggregate (aus Alkohol) (Gl.). — C₁₀H₁₄N₂ + HgCl₃. Krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Ather; zersetzt sich unterhalb 100° (Ortigosa, A. 41, 118). — C₁₀H₁₄N₃ + 3 HgCl₂. Krystalle. Rhombisch bisphenoidisch (Dauber, A. 74, 201; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 870). Sohwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol; wird durch heißes Wasser zersetzt (Bödeker, 4, 73, 272). — C. H. N. ± HCl. ± 4 HgCl. Nadeln (aus Wasser) (We. J. 1863, 444). — C. H. N. ± A. 73, 372). — $C_{10}H_{14}N_1 + HCl + 4HgCl_2$. Nadeln (aus Wasser) (We., J. 1863, 441). — $C_{10}H_{14}N_2 + HgI_2$. Farblose Blättehen (We., J. 1863, 441). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2HI + HgI_2$. Gelbliche Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol; wird durch heißes Wasser zersetzt (Bö., A. 78, 373). — C₁₀H₁₄N₂ + 2 HgCl₂ + Hg(CN)₂(?). Prismen. Leicht löslich in kaltem und heißem M. 73, 375).—C₁₀T₁₄N₂ + 2 HgCl₂ + HgCl₃ + HgClN₃(I). Frishich. Leichtriesing in assemblia mattern mastern and Masser und Alkohol ohne Zersetzung (Bö.).—C₁₀H₁₄N₂ + 2 HCl + 2 SnCl₂ + H₂O. Körnige Krystalle. F: 162° (Colson, A. ch. [6] 19, 416).—2 [C₁₀H₁₄N₂ + H₂MoO₄] + (NH₄)₂MoO₄·4 MoO₄. B. Aus Nicotin und Ammoniummolybdat in essignaurer Lösung (MESZLÉNYI, L. V. St. 61, 329). Mikroskopische Prismen. Zersetzt sich bei 150°, ohne zu schmelzen. D¹⁵: 2,5407. Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol, Ather, Chloroform, Glycerin und Benzol, St. 18-18-18 (Basser, Masser). The highest and in wardingth. schwer löslich in heißem Wasser, löslich in verd. Säuren. In heißer wäßriger und in verdünntsaurer Lösung nicht merklich optisch aktiv. Färbt sich im Sonnenlicht sowie bei der Einw. reduzierender Substanzen (Traubenzucker) graublau bis grau. Wird durch Alkalien zersetzt. — 2C₁₀H₁₄N₂ + SiO₂·12WO₂·2H₂O + 5H₂O. Blättchen. Verliert bei 120° 5H₂O; sehr schwer löslich in kaltem Wasser; wird durch Einw. von Alkalien oder Kochen mit Magnesiumoxyd und Wasser unter Abspaltung von Nicotin zersetzt (Bertrand, Javillieb, C. 1909 I, 876; Bl. [4] 5, 243). — C₁₀H₁₄N₂ + 2 HCl + PtCl₂. Rote Prismen. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser und daraus in blaßgelben Schuppen sich absetzend; unlöslich in Alkohol und Äther, löslich in Salzsäure (Raewsky, A.ch. [3] 25, 335). C10H14N2 + 4HCl + PtCl2. Orangerote Prismen (aus Salzsaure). Unlöslich in kaltem Wasser. löslich in heißem Wasser und in Salzsäure (RAE.). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2$ HCl+ PtCl $_4$. Gelbe Prismen. Beginnt bei 250° sich dunkler zu färben, schmilzt unter Zersetzung bei cs. 275° (PINNER, B. 27, 1055), bei 280° (LÖFFLER, KOBER, B. 42, 3437). Unlöslich in Alkohol und Ather, schwer löslich in kaltem Wasser (OR., A. 41, 117), löslich in heißem Wasser, sehr leicht löslich in Gegenwart von etwas Nicotin (BARRAL, A. ch. [3] 7, 154), löslich in heißer verdünnter Salzsaure (Ob.). $-C_{10}H_{14}N_2 + 2HSCN + Pt(SCN)_4$. Gelber, krystalliner Niederschlag. F: 158° bis 160° (Zers.); fast unlöslich in Wasser (Guarrecht, C. 1891 II, 621; B. 25 Ref., 8).

Salz der Pikrinsäure C₁₀H₁₄N₂ + 2C₆H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 218° (Pinner, Wolffenstein, B. 24, 66; Ar. 281, 383), 218—219° (Löffier, Kober, B. 42, 3437). Sohwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser (Pl., Wo.). — Salz der Oxalsäure C₁₀H₁₄N₂ + 2C₂H₃O₄. Blättchen. Zerfällt an der Luft in ein wasserfreies, amorphes Pulver; F (des wasserfreien Salzes): 110°; zersetzt sich bei 113,5°; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Parenty, Grasset, Bl. [3] 13, 299). Physiologische Wirkung: Pa., Gr. — Salz der d-Camphersäure. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser (Gawalowski, C. 1905 I, 820). — Salz der Salicylsäure C₁₀H₁₄N₂ + C₇H₅O₃. Wasserfreie, sechsseitige Tafeln. F: 117,5°; wurde unter dem Namen "Eudermol" als Mittel gegen Hautkrankheiten empfohlen (Heffelmann, P. C. H. 39, 524). — Neutrales Salz der d-Weinsäure C₁₀H₁₄N₃ + C₄H₅O₅ + 2H₅O. Nadeln. Verliert das Krystallwasser nicht im Vakuum über Schwefelsäure; gibt bei 100° neben dem Krystallwasser auch etwas Nicotin ab; F: 68,5°; in Wasser und Alkohol leichter löslich als das saure Salz, unlöslich in Äther; [a]^{3,4}: +29,5° [Wasser; c = 5,5 (wasserhaltig)] (Pictet, Rotschy, B. 37, 1230). — Saures Salz der d-Weinsäure C₁₀H₁₄N₃ + 2C₄H₅O₄ + 2H₅O. Prismen (aus wenig warmem Wasser); F: 88° bis 89°; verliert bei 100° Wasser und Nicotin; sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, fast unlöslich in Äther; [a]^{3,5}: +24,7° [Wasser; c = 9 (wasserhaltig)] (Pic., C. r. 137, 862; Pic., Ro., B. 37, 1230). — Salz des 2.6-Dioxy-4-isobutyl-3.5-dicyan-pyridins (Syst. No. 3364) C₁₀H₁₄N₂ + 2C₁₁H₁₁O₂N₃. Krystalle. Beginnt bei 180—200° sich zu bräunen und verkohlt bei 270°, ohne zu schmelzen; löslich in warmem Wasser, schwer löslich in warmem Alkohol, unlöslich in Ather (Torresse, C. 1905 II, 416). — Salz des 2.6-Dioxy-4-n-hexyl-3.5-dicyan-pyridins (Syst. No. 3364). Mikroskopische Prismen. F: ca. 260° (Zers.); schwer löslich (Guar. C. 1903 II, 193; vgl. To., C. 1905 II, 416). — Salz

Metanicotin C₁₀H₁₄N₂ der Formel N CH:CH:CH₂·CH₂·NH·CH₃ s. Bd. XXII, S. 438.

Verbindung C₉H₁₃N (vielleicht ein Dihydrokollidin). B. Beim Kochen von 5 Tln. Nicotin mit 1 Tl. Selen (Canours, Étard, C. r. 92, 1080). — Durchdringend aromatisch riechendes Öl. Kp: 205°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und in verd. Säuren. In der alkoh. Lösung bewirkt Quecksilberchlorid einen weißen, Jod einen rotbraunen Niederschlag. — C₈H₁₃N + HCl + AuCl₂. Gelbe Blättchen (aus heißem Wasser). — 2C₈H₁₃N + 2HCl + PtCl₄ (bei 100°). Orangegelbe Blättchen (aus heißem Wasser).

[1 - Nicotin] - N(Pl) - oxyd C₁₀H₁₄ON₃ = NC₅H₄·C₄H₇N(CH₃)(:0). Zur Konstitution vgl. Auerbach, Wolffenstein, B. 34, 2412. — B. Bei mehrwöchiger Einw. einer 2,5% igen Wasserstoffperoxyd-Lösung auf Nicotin, zweckmäßig unter Zusatz geringer Mengen Platinschwamm (Pinner, W., B. 24, 63; P., Ar. 231, 390). — Zerfließliche Krystallmasse von schwachem Morchelgeruch (P., W.; P.). Auch im Vakuum nicht destillierbar; zersetzt sich bei ca. 150% (P.). Nicht flüchtig mit Wasserdampf; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther; reagiert schwach sauer (P., W.; P.). — Wird durch Kaliumpermanganat zu Nicotinsäure oxydiert (P., W.; P.). Wird durch Erwärmen mit Zinkstaub + Essigsäure (P.), durch Einleiten von Schwefeldioxyd oder nitrosen Gasen in die wäßr. Lösung oder durch Erhitzen mit Natriumnitrit + Salzsäure auf 100% (Au., W., B. 34, 2412) zu Nicotin reduziert. Einw. von rauchender Salzsäure bei 140%: P., W., B. 25, 1429; P., Ar. 281, 396; von Barytwasser bei 140%: P., W., B. 25, 1432; P., Ar. 231, 399; 233, 582; B. 28, 457. — C₁₀H₁₄ON₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Körner. Ziemlich leicht löslich in konz. Salzsäure; leicht zersetzlich (P., W., B. 24, 64; P., Ar. 231, 391). — Pikrat C₁₀H₁₄ON₂ + 2C₄H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 154—158%; sehr schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser (P., W., B. 24, 64; P., Ar. 231, 392).

[1-Nicotin]-Py-hydroxymethylat, [1-Nicotin]-iso-hydroxymethylat $C_{11}H_{19}ON_2 = (HO)(CH_0)NC_5H_4 \cdot C_4H_*N \cdot CH_2$. B. Das Jodid entsteht beim Kochen von Nicotin-mono-hydrojodid mit überschüssigem Methyljodid in Alkohol (PICTET, GENEQUAED, B. 30, 2120). — Durch Behandeln des Jodids mit Silberoxyd und Wasser erhält man die Lösung der freien Base, welche durch Kaliumpermanganat in der Kälte zu Trigonellin (Bd. XXII, S. 42) oxydiert wird (P., G.). — Chlorid $C_{11}H_{17}N_2 \cdot Cl$. Strahlig krystallinische, hygroskopische Masse. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform. — Jodid $C_{11}H_{17}N_2 \cdot I$. Blätter (aus Ather + Alkohol). F: 164°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather. — $C_{11}H_{19}N_2 \cdot I + HI$. Blättchen (aus Alkohol). F: 209°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Ather, Chloroform und Ligroin. — $C_{11}H_{19}N_2 \cdot Cl + HCl + PtCl_4$. Rotgelbes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 235—240°, ohne zu schmelzen.

- [1-Nicotin]-Pl-hydroxymethylat $C_{11}H_{12}ON_3 = NC_5H_4 \cdot C_4H_7N(CH_3)_3 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Behandeln von 1 Mol Nicotin mit 1 Mol Methyljodid in Methanol (Pictrat, Generaland, B. 30, 2118). Jodid $C_{11}H_{12}N_3 \cdot I$. Sirup. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform; aus Alkohol und Chloroform durch Äther fällbar. $C_{11}H_{12}N_3 \cdot Cl + HCl + PtCl_4$. Orangerote Blättehen (aus Wasser). F: 266° (Zers.).
- 1-Nicotin-bis-hydroxymethylat $C_{12}H_{21}O_2N_2 = (HO)(CH_2)NC_2H_4\cdot C_4H_7N(CH_2)_2\cdot OH.$ B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von überschüssigem Methyljodid auf Nicotin (STARLSCHMIDT, A. 90, 222) in Methanol (PIOTET, GENEQUAND, B. 30, 2118). Aus [I-Nicotin]-Py-jodmethylat oder [I-Nicotin]-Pl-jodmethylat und Methyljodid (P., G., B. 30, 2119, 2121). Die aus dem Jodid durch Behandeln mit Silberoxyd und Wasser erhaltene Lösung der freien Base ist geruchlos, von bitterem Geschmack, stark alkalisch und ätzend (St.). Jodid $C_{12}H_{20}N_2I_2$. Hellgelbe Prismen (aus Methanol). F: 216° (P., G.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Chloroform, schwer in Alkohol, unlöslich in Ather (P., G.). Physiologisches Verhalten: Ceum Brown, Fraser, Chem. N. 17, 283; J. 1868, 757. $C_{12}H_{20}N_2Cl_2 + 2$ AuCl. Hellgelber Niederschlag. Fast unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol (St.). $C_{12}H_{20}N_2Cl_2 + 2$ AuCl. + 4 HgCl₂. Krystallwarzen (aus Wasser) (St.). $C_{12}H_{20}N_2Cl_2 + PtCl_4$. Krystallwarzen (aus Wasser) unlöslich in Alkohol (St.).
- [1-Nicotin]-bis-hydroxyäthylat $C_{14}H_{26}O_2N_2 = (HO)(C_2H_6)NC_6H_4 \cdot C_4H_7N(CH_8)(C_2H_6) \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Nicotin mit Äthyljodid im Wasserbad (v. Planta, Kekulž, A. 87, 3). Die aus dem Jodid mit Silberoxyd und Wasser erhaltene Lösung der freien Base ist geruchlos, von sehr bitterem Geschmack, stark alkalisch und ätzend; beim Aufbewahren oder Eindampfen der Lösung erfolgt Zersetzung. Das Jodid wird von starker Kalilauge bei Zimmertemperatur nicht angegriffen. Es zerfällt bei der Destillation zum Teil in Nicotin und Athyljodid. Jodid $C_{14}H_{24}N_2I_2$. Warzenförmig gruppierte Säulen (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther. $C_{14}H_{24}N_2Cl_2 + 2$ AuCl₂. Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). $C_{14}H_{24}N_2Cl_2 + 3$ HgCl₂. Krystallwarzen (aus Wasser). Löslich in siedendem Wasser. $C_{14}H_{24}N_3Cl_2 + PtCl_4$. Orangerote Säulen (aus Wasser). Löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther.
- [1 Nicotin] bis hydroxyisoamylat $C_{20}H_{24}O_2N_3 = (HO)(C_5H_{11})NC_2H_4 \cdot C_4H_7N(CH_2)(C_5H_{11}) \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Nicotin mit Isoamyljodid im Rohr auf 100° (Stahlschmidt, A. 90, 226). $C_{20}H_{38}N_2Cl_2 + PtCl_4$. Hellgelbe Flocken.
- [1-Nicotin]-bis-hydroxybensylat $C_{24}H_{20}O_2N_2=(HO)(C_4H_5\cdot CH_2)NC_2H_4\cdot C_4H_5N(CH_2)(CH_3\cdot C_4H_5)\cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht durch Einw. von 2 Mol Benzylchlorid auf Nicotin bei Zimmertemperatur (Pinner, Wolffenstein, B. 25, 1433; P., Ar. 281, 383). Das Jodid entsteht durch Einw. von 2 Mol Benzyljodid auf 1 Mol Nicotin in Chloroform (Scholtz, Bove, Ar. 242, 573). Jodid $C_{34}H_{18}N_2I_3$. Blattchen (aus Alkohol). F: 214—215° (Sch., B.). Physiologische Wirkung: Hildebrandt, Ar. Pth. 58, 83. Pikrat $C_{24}H_{28}N_2[O\cdot C_4H_2]$ (NO2)3]2. Gelber Niederschlag; fast unlöslich in Wasser (P., W.).
- $N(Pl) [2-Chlormethyl-benzyl] l-nicotiniumhydroxyd \quad C_{12}H_{23}ON_{2}Cl = NC_{5}H_{4} \cdot C_{4}H_{7}N(CH_{3})(CH_{2} \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2}Cl) \cdot OH. \quad B. \quad Das \quad Chlorid entsteht beim Schütteln von N(Pl)-[2-Brommethyl-benzyl]-l-nicotiniumbromid mit feuchtem Silberchlorid (SCHOLTZ, Ar. 237, 208). <math display="block">C_{12}H_{23}N_{3}Cl_{3} + 2AuCl_{3}. \quad Krystallinisch. \quad F: 158-160^{\circ}. \quad Sehr schwer löslich in Wasser. <math display="block">C_{12}H_{23}N_{3}Cl_{3} + PtCl_{4}. \quad Krystallinisch. \quad Zersetzt sich oberhalb 240^{\circ}, ohne zu schmelzen. \quad Sehr schwer löslich in Wasser.$
- $\begin{array}{lll} N(Pl) \cdot [2 Brommethyl \cdot benzyl] \cdot l \cdot nicotiniumhydroxyd & C_{18}H_{25}ON_{9}Br = NC_{5}H_{4} \cdot C_{4}H_{7}N(CH_{3})(CH_{2} \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{9}Br) \cdot OH. & Bromid & C_{18}H_{29}N_{9}Br_{9}. & B. & Beim Erwärmen & Quimolekularer & Mengen Nicotin und o-Xylylendibromid in Chloroform (Sch., Ar. 287, 208). Krystallinisch. F: 158—159°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform. \\ \end{array}$
- $N(Pl).N'(Pl') o Xylylen bis l nicotiniumhydroxyd <math>C_{28}H_{18}O_{8}N_{4} = [NC_{5}H_{4} \cdot C_{4}H_{7}N(OH)(CH_{2}) \cdot CH_{2}]_{8}C_{4}H_{4} \cdot -$ Bromid $C_{18}H_{28}N_{4}Br_{2}$. B. Beim Erwärmen von 2 Mol Nicotin mit 1 Mol o-Xylylendibromid in Chloroform (SCHOLTZ, Ar. 237, 209). Sehr hygroskopisch. F: 95—97°. Sehr leicht löslich in Wasser und den üblichen Lösungsmitteln.
- b) d-Nornicotin C₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. d-Nornicotin wurde im Gemisch mit dl-Nornicotin von Späth, Hicks, Zajic, B. 68 [1935], 1389 aus den Blättern von Duboisia Hopwoodii isoliert (vgl. a. Späth, Zajic, B. 68, 1667). Ältere Angaben über das aus dieser Pflanze isolierte Alkaloid "Piturin": Gerrard, J. 1878, 915; Pettr, J. 1879, 791; Liversidge, Chem. N. 43, 125, 138; J. 1881, 958; Langley, Dickinson, J. Physiology 11, 268; J. 1890, 2288; Rothera, Biochem. J. 5 [1911], 197.

Rechtsdrehendes 8-[N-Methyl-a-pyrrolidyl]-pyridin, rechts-drehendes 1-Methyl-2-β-pyridyl-pyrrolidin, d-Nicotin CigH₁₄N₂,
s. nebenstehende Formel. B. Man spaltet dl-Nicotin mittels einer konzentrierten wäßrigen Lösung von d-Weinsäure, versetzt die zum Sirup eingedampfte Mutterlauge von dem auskrystallisierten weinsauren Salz des l-Nicotins mit Natronlauge und trägt die ausgeschiedene Base in eine konzentrierte wäßrige Lösung von l-Weinsäure ein; das sich ausscheidende l-weinsaure Salz des d-Nicotins krystallisiert man mehrmals aus wenig Wasser um (Picter, Rotschy, B. 87, 1232). — Öl. Kp. 26,5—246,5° (korr.); D. 1,0004; [a] + 163,2° (P., R.). Ist weniger giftig als l-Nicotin; physiologische Wirkung: Mayor, B. 37, 1234. — Saures Salz der l-Weinsäure. Krystalle vom Aussehen des d-weinsauren I-Nicotins. F:88—89°; $[\alpha]_{\rm p}^{\rm it}$:—25,6° [Wasser; c=8 (wasserfreies Salz)](P., R.).

Inaktives 8-[N-Methyl- α -pyrroli- I. H2C—CH2 H3C—CH2 dyl] - pyridin, inaktives 1 - Methyl-2- β -pyridyl-pyrrolidin, dl-Nicotin, Tetrahydronicotyrin C.H.N. Family Tetrahydronicotyrin C₁₀H₁₄N₂, Formel II. B. Durch Versetzen einer stark gekühlten Natriumhypobromit-Lösung mit Dihydrometanicotin (Bd. XXII, S. 437), Eintragen des entstandenen N-Brom-dihydrometanicotins in konz. Schwefelsaure bei Zimmertemperatur und Erstandenen N. From-unydrometanicums in konz. Schweießaure bei Zimmertemperatur und Erhitzen der Lösung auf 100° (Löffler, Kober, B. 42, 3436). Durch Behandeln von Dihydronicotyrin (S. 166) mit Brom in Eisessig und Reduktion des entstandenen Perbromids mit Zinn + Salzsäure (Pioter, B. 33, 2356; C. r. 137, 862; P., Rotschy, B. 37, 1228). Bei längerem Erhitzen von Nicotin-monohydrochlorid oder -sulfat in wäßr. Lösung im Rohr auf 200° bis 210° (P., R., B. 38, 2353). — Flüssigkeit. Kp: 242—243° (unkorr.) (P., R., B. 37, 1228), 245° (L., K.). Dp: 1,0084 (P., R., B. 37, 1228); Dp: 1,013 (L., K.). np: 1,5289 (P., R., B. 33, 2354). Wird durch die aktiven Weinsäuren in seine aktiven Komponenten gespalten (P., R., B. 37, 1228). Cibt. mit Methylidid ein Dijodmethylet [Krystelle 2364). Wird durch die aktiven Weinsauren in seine aktiven Komponenten gespalten (F., C. r. 137, 862; P., R., B. 37, 1228). Gibt mit Methyljodid ein Dijodmethylat [Krystalle (aus Methanol); F: 219—220°] (P., R., B. 33, 2355; 37, 1228). — Dihydrojodid. Nadeln (aus Alkohol). F: 195° (P., R., B. 33, 2355; 37, 1228). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Hellgelbe Krystalle. Färbt sich von 165° an dunkler, schmilzt bei 187° (unter Zersetzung) (L., K.). — $C_{10}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$. Rotgelbe Nadeln. Schwärzt sich bei 250—255°, sohmilzt bei ca. 280° unter Zersetzung (P., P., P. 33, 2355; 37, 1228; vgl. P., P. P1krat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). P1218° (P2ers.) (P1, P2., P3, P3, 2355; 37, 1228).

4. Stammkerne C₁₀H₁₄N₂.

- 1. 3-Phenyl-hexahydropyridazin $C_{10}H_{14}N_2 = \frac{H_1C \cdot CH(C_0H_5) \cdot NH}{H_2C CH_2 NH}$ B. Durch Reduktion von 3-Phenyl-pyridazin (S. 198) mit Natium + Alkohol (Gabriel, Colman, B. 32, 402). Ol von aminartigem Geruch. Löslich in viel Wasser mit alkal. Reaktion. Reduziert Friilingsche Lösung. $C_{10}H_{14}N_3 + HNO_3$. Nadeln, die von 179° an sintern und bei 187° schmelzen. Pikrat $C_{10}H_{14}N_3 + C_0H_3O_7N_3$. Gelbe Prismen. F: 170—171°. Schwer löslich. Schwer löslich.
- 2. 2 Phenyl hexahydropyrazin, 2 Phenyl piperazin $C_{10}H_{14}N_{2} = HN < CH_{2} CH_{3} CH_{3} > NH$.
- $\textbf{1.2.4-Triphenyl-piperaxin} \quad \textbf{C}_{22}\textbf{H}_{22}\textbf{N}_2 = \textbf{C}_{e}\textbf{H}_{5} \cdot \textbf{N} < \underbrace{\textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}(\textbf{C}_{e}\textbf{H}_{5})}_{\textbf{CH}_{2}} > \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{e}\textbf{H}_{5}. \quad B.$ allmählichem Eintragen von Natrium in eine siedende Lösung von 1.2.4-Triphenyl-1.4.5.6tetrahydro-pyrazin in absol. Alkohol (GARZINO, G. 23 I, 17). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 101—102°. Die Lösungen in Benzol, Äther oder Petroläther fluorescieren blau. — C₃₂H₂₂N₃+2HCl+PtCl₄. Braungelbe Nädelchen. Zersetzt sich gegen 220°. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol. — Pikrat. Gelbe Krystalle. F: ca. 173—175°.
 - 3. Athylen-o-xylylen-diamin C₁₀H₁₄N₂, Formel III.

Äthylen-o-xylylen-bis-piperidiniumhydroxyd $C_{10}H_{34}O_{2}N_{2}$, Formel IV. B. Das Dibromid entsteht aus $\alpha.\beta$ -Dipiperidino-sthan und o-Xylylendibromid in Chloroform

(Soholez, B. 35, 3053). — Dibromid $C_{20}H_{22}N_2Br_2$. Krystellpulver (aus Alkohol + Ather). Sehr hygroskopisch. — $C_{20}H_{22}N_2Cl_2 + 2$ AuCl₂. F: 243°. — $C_{20}H_{22}N_2Cl_2 + PtCl_4$. Verkohlt oberhalb 300°.

- Durch Reduktion von 1-Athyl-phthalazin mit Natriumamalgam (PAUL, B. 32, 2018). — Ol. — C₁₀H₁₄N₂+HCl. Krystaflbrei (aus Alkohol + Ather). F: 168°. Sehr leicht löslich
- 2.3 Dibenzoyl 1 äthyl 1.2.3.4 tetrahydro phthalazin $C_{14}H_{12}O_{2}N_{3} = C_{6}H_{4} N \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$. Säulen (aus Alkohol). F: 159° (P., B. 32, 2019).
- 5. 2-Äthyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_{10}H_{14}N_8 = C_6H_4$ $C_{10}H_1$ $C_{10}H_$ benzylamin.
- 6. 2.4-Dimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_{10}H_{14}N_3=C_6H_4$ $C_{10}H_{14}N_1$ $C_{10}H_{14}N_2$
- 1.3 Dibenzoyl 2.4 dimethyl 1.2.3.4 tetrahydro chinasolin $C_{24}H_{22}O_2N_2 = C_6H_4$ $CH(CH_3) N \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Man behandelt 2.4-Dimethyl-chinazolin mit Natrium $N(CO \cdot C_6H_5) \cdot CH \cdot CH_3$ und Amylalkohol und läßt auf das entstandene rohe 2.4-Dimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin Benzoesäureanhydrid einwirken (BISCHLER, HOWELL, B. 26, 1385). — Prismen (aus Ligroin). F: 155°. Sehr schwer löslich in Wasser, sonst leicht löslich.

7. 3-Methyl-6-äthyl-4.5-dihydro-indazol
$$C_{10}H_{14}N_2$$
, Formel I bezw. II.

I. $C_{10}H_{14}N_2$ $C_{10}H_{14}N_3$ II. $C_{10}H_{14}N_3$ $C_{10}H_{14}N_3$ $C_{10}H_{14}N_3$ III. $C_{10}H_{14}N_3$ $C_{10}H_{$

3-Methyl-6-äthyl-4.5-dihydro-indazol-carbonsäure-(1 oder 2)-amid $C_{11}H_{15}ON_3$, Formel III oder IV. B. Bei Einw. von Semicarbazid auf 1-Äthyl-4-äthylon-cyclohexen-(1)-on-(3) (Bd. VII, S. 581) (Blaise, Maire, Bl. [4] 3, 422). — Krystalle (aus Alkohol). F:165° (Zers.).

8. Athylen-m-xylylen-diamin C₁₀H₁₄N₂, Formel V.

Äthylen-m-xylylen-bis-piperidiniumhydroxyd $C_{30}H_{34}O_{3}N_{3}$, Formel VI. B. Das Dibromid entsteht aus $\alpha.\beta$ -Dipiperidino-athan und m-Xylylendibromid in Chloroform

SCHOLTZ, B. 35, 3054). — Dibromid. Krystallpulver. — $C_{30}H_{33}N_{3}Cl_{3} + 2AuCl_{3}$. F: 182° — $C_{30}H_{33}N_{3}Cl_{3} + PtCl_{4}$. F: 262°.

9. Äthylen-p-xylylen-diamin C₁₀H₁₄N₂, Formel VII.

Äthylen-p-xylylen-bis-piperidiniumhydroxyd $C_{a0}H_{a4}O_aN_a$, Formel VIII. B. Das Dibromid entsteht aus $\alpha.\beta$ -Dipiperidino-äthan und p-Xylylendibromid in Chloroform

(Scholtz, B. 35, 3054). — Dibromid. Krystallpulver. — $C_{20}H_{22}N_2Cl_2 + 2$ AuCl₂. F: 210°. — $C_{20}H_{22}N_2Cl_2 + PtCl_4$. Schwärzt sich bei 220° und schmilzt bei 235°.

¹⁾ Die obige Formei ist mit Rücksicht auf die hente bekannten Atomdimensionen sehr unwahrscheinlich (vgl. a. z. B. Ziegler, Lüttreinghaus, A. 511, 1). Da das Molekulargewicht nicht bestimmt ist, ist die Verbindung vielleicht dimolekular zu formulieren.

- 10. 1,2.3,4,5.6-Hexahydro-dipyridyl-(2.3'), 3-α-Piperidyl-pyridin, 2- β -Pyridyl-piperidin $C_{10}H_{14}N_3$, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution wurde von Picter (Ar. 244, 388) für das Nicotimin (Syst. No. 4796) diskutiert (vgl. dagegen Smith, Am. Soc. 53 [1931], 278; Ehrenstein, Ar. 269 [1931], 637).
- 11. 1.2.3.4.5.6-Hexahydro-dipyridyl-(3.3'), 3-β-Pipe-ridyl-pyridin, 3-β-Pyridyl-piperidin, Nicotidin C₁₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Dipyridyl-(3.3') mit Zinn und konz. Salzsäure (Seraup, Vortmann, M. 4, 597). — Hellgelbes, stark narkotisch riechendes Öl. Kp: 287—289° (unkorr.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther. Physiologische Wirkung: Exner, M. 4, 599. — C₁₀H₁₄N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Orangeroter, krystallinischer Niederschlag. — Pikrat. Hellgelbe Krystallkörner. Bräunt sich bei 180° und schmilzt bei 202—203°. Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 12. 1.2.3.4.5.6-Hexahydro-dipyridyl-(4.4'), 4-γ-Piperidyl-pyridin, 4-γ-Pyridyl-piperidin, Isonicotin

 C₁₀H₁₄N₁, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von
 Dipyridyl-(4.4') mit Zinn und konz. Salzsäure (Weidel, Russo, M. 8, 867). Äußerst
 hygroskopische Nadeln. F: 78° (unkorr.); siedet weit oberhalb 260° unter Zersetzung. Sehr
 leicht löslich in Alkohol, leicht in Äther, Ligroin und Benzol. Reagiert stark alkalend; štzt die Haut. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Pyridin-carbonsäure-(4) (Bd. XXII, S. 45). — Physiologische Wirkung: v. Brücke, M. 8, 875. — C₁₀H₁₄N₂ + 2HNO₂. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, kaum in Alkohol. — 2C₁₀H₁₄N₂ + 4HCl + 3 HgCl₂. Blätter. Monoklin prismatisch (Březina, M. 8, 871; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 871). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. — C₁₀H₁₄N₂ + 2HCl + PtCl₄ + H₂O. Hellorangegelbe Blätter.

Bis - hydroxymethylat $C_{12}H_{23}O_2N_2 = (HO)(CH_2)NC_3H_4 \cdot C_5H_{10}N(CH_2) \cdot OH$. — Dijodid $C_{12}H_{23}N_3I_3$. B. Aus Isonicotin, Methyljodid und etwas Methanol im Rohr (Weidel, Russo, M. 3, 872). Prismen (aus Methanol). Monoklin (oder triklin?) (Březina, M. 3, 873). Sehr leicht löslich in Wasser.

5. Stammkerne C₁₁H₁₆N₂.

1. $3\text{-}p\text{-}Tolyl\text{-}hexahydropyridazin}$ $C_{11}H_{10}N_{2}=\frac{H_{2}C\cdot CH(C_{6}H_{4}\cdot CH_{2})\cdot NH}{H_{2}C\cdot \dots CH_{3}\cdot \dots NH}$. B. Bei der Reduktion von 3-p-Tolyl-pyridazin mit Natrium + Alkohol (Katzenellenbogen, B. 34, 3838). — Öl. — $C_{11}H_{10}N_{2}+HNO_{2}$. Prismen (aus Wasser). F: 186°. Sehr leicht löslich in Alkohol. — Pikrat $C_{11}H_{10}N_{3}+C_{6}H_{3}O_{7}N_{2}$. Krystalle (aus Alkohol). F: 167—168° (Zers.).

2. Trimethylen-o-xylylen-diamin C11H14N2, Formel I.

Trimethylen-o-xylylen-bis-piperidiniumhydroxyd $C_{11}H_{16}O_2N_2$, Formel II. B. Das Dibromid entsteht aus α.γ-Dipiperidino-propen und o-Xylylendibromid in Chloroform

(SCHOLTZ, B. 35, 3054). — Dibromid. Hygroskopische Krystallmasse. — $C_{31}H_{34}N_3Cl_3+2AuCl_3$. F: 141°. — $C_{31}H_{34}N_3Cl_3+PtCl_4$. F: 242—243° (Zers.).

- 3. 2 Isopropyl 1.2.3.4 tetrahydro chinoxalin $C_{ij}H_{is}N_i =$
- C_aH₄ NH·CH₂ NH·CH·CH(CH₄)_a B. Durch Reduktion von 2-Isopropyl-chinoxalin mit Natrium + Alkohol (Conrad), Hock, B. 32, 1209). — Krystalle (aus Petroläther). F: 75°. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Essigester, fast unlöslich in kaltem Wasser. Gibt mit Eisenchlorid eine blaue, nach Zusatz von Salzsäure eine grüne Färbung.
- 7-Methyl-4-isopropenyl-4.5.6.7-tetrahydro-indazol C11H18N2, Formel III bezw. IV. B. Beim Kochen von 7-Methyl-4-isopropenyl-4.5.6.7-tetrahydro-indazol-carbon-

säure-(1)-amid oder von 7-Methyl-4-isopropenyl-4.5.8.7-tetrahydro-indazol-carbonsäure-(2)-amid mit verd. Schwefelsäure (Wallach, Steindorff, A. 829, 110, 112, 124). — Öl. — $2C_{11}H_{10}N_1 + 2HC1 + PtCl_4$. F: 201°.

 $\begin{array}{l} 7 \cdot \text{Methyl} \cdot 4 \cdot \text{isopropenyl} \cdot 4.5.6.7 \cdot \text{tetrahydro-indazol-carbons\"{a}ure-(1)-amid} \\ C_{12}H_{17}\text{ON}_3 = \begin{array}{l} H_2\text{C} \cdot \text{CH}[\text{C}(\text{CH}_2):\text{CH}_2] \cdot \text{C} & \text{CH} \\ H_2\text{C} & \text{CH}(\text{CH}_3) \cdot \text{CH}_2] \cdot \text{C} & \text{CH} \\ \text{STEINDORFF}, A. 329, 111; v. AUWERS, BUSCHMANN, HEIDENREICH, A. 485 [1924], 279; v. Au., A. 453 [1927], 211; v. Au., Wolter, J. pr. [2] 126 [1930], 204. — B. Beim Erhitzen von 7 \cdot \text{Methyl} \cdot 4 \cdot \text{isopropenyl} \cdot 4.5.6.7 \cdot \text{tetrahydro-indazol-carbons\H{a}ure-(2)-amid} \\ (s. u.) \ \ \text{über den Schmelzpunkt} \ (W., St., A. 329, 124). — Schmilzt unschaff bei 146° bis 148° (W., St.). \end{array}$

- 5. 4'.5' Dimethyl 3' isopropyl {fcyclopentadieno (1'.4')} 1'.2': 3.4 pyrazot} \(^1\) C₁₁H₁₆N₂, Formel I bezw. II. B. Beim Kochen von Oxymethylen-isothujon-monosemicarbazon (Bd. VII, S. 591) oder von 4'.5'-Dimethyl-3'-isopropyl-{[cyclopentadieno-monosemicarbazon (Bd. VII) oder von 4'.5'-Dimethyl-3'-isopropyl-{[cyclopentadieno-monosemicarbazon (Bd. VII) oder von 4'.5'-Dimethyl-3'-isopropyl-{[cyclopentadieno-monosemicarbazon (Bd. VII) oder von 4'.5'-isopropyl-{[cyclopentadieno-monosemicarbazon (Bd. VII) oder von 4'.5'-isopropyl-{[cyclopentadieno-monosemicarb

$$I. \quad \text{CH}_3 \cdot \text{C} \underbrace{\begin{array}{c} \text{CH}[\text{CH}(\text{CH}_3)_2] \cdot \text{C} - \text{CH}}_{\text{C}(\text{CH}_3)} \\ \text{C} \\ \text{C}(\text{CH}_3) - - - \text{C} \\ \text{C} \\ \text{NH} \\ \end{array}}_{\text{C}} \text{N} \\ \text{II}. \quad \text{CH}_3 \cdot \text{C} \underbrace{\begin{array}{c} \text{CH}[\text{CH}(\text{CH}_3)_2] \cdot \text{C} - \text{CH}}_{\text{C}(\text{CH}_3)} \\ \text{C} \\ \text{C}(\text{CH}_3) - - \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{C} \\ \text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{C} \\ \text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{C} \\ \text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{C} \\ \text{C}(\text{CH}_3) \\ \text{C}(\text{CH$$

(1'.4')]-1'.2':3.4-pyrazol}-carbonsaure-(2)-amid (s. u.) mit verd. Schwefelsaure (Wallach, Steindorff, A. 329, 126). — Krystalle (aus Benzol). F: $89-90^{\circ}$. — $2C_{11}H_{16}N_1+2HCl+PtCl_4$. F: $220-222^{\circ}$.

4'.5'-Dimethyl-3'-isopropyl- $\{[\text{cyclopentadieno-}(1'.4')]-1'.2':3.4\text{-pyrazol}\}$ -carbon-säure-(2)-amid ') $C_{12}H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot C CH[CH(CH_3)_2] \cdot C CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot$

6. Trimethylen-p-xylylen-diamin C₁₁H₁₆N₂, Formel III.

Trimethylen-p-xylylen-bis-piperidiniumhydroxyd $C_{s1}H_{s6}O_{s}N_{s}$, Formel IV. B. Das Dibromid entsteht aus $\alpha.\gamma$ -Dipiperidino-propan und p-Xylylendibromid in Chloroform

(Scholtz, B. 35, 3054). — Dibromid. Hygroskopische Krystallmasse. — $C_{21}H_{34}N_{2}Cl_{2} + 2 \text{AuCl}_{3}$. F: 200° (Zers.). — $C_{21}H_{34}N_{2}Cl_{2} + \text{PtCl}_{4}$. F: 252°.

7. 4'-Methyl-1'-isopropyl-{{bi-cyclo-{(0.1.3}-hexeno-(2')]-3'.2':3.4-pyrazol}\) C₁₁H_{1e}N₂, Formel V bezw. VI. B. Beim Kochen von Oxymethylen-thujon-monosemicarbezon (Bd. VII, S. 591) mit verd. Schwefelsäure (Wallach, Stein-Dorff, A. 329, 125). — Öl. — 2C₁₁H_{1e}N₂ + 2HCl + PtCl₄. F: 188—190°.

2) Vgl. S. 118 Anm.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4'-Methyl-1'-isopropyl-{[bicyclo-[0.1.8]-hexeno-(2')]-8'.2':8.4-pyrasol}-carbon-säure-(2 oder 1)-amid 1) $C_{12}H_{12}ON_2$, Formel I oder II. B. Aus Oxymethylen-thujon $^{CH(CH_3)_2}$ $^{CH(CH_3)_2}$

(Bd. VII, S. 591) und Semicarbazid in Eisessig-Lösung bei Gegenwart von etwas Schwefelsäure (W., Sr., A. 829, 125). — F: 133—134°.

8. $[Bornyleno-2'.3':3.4-pyrazol]^1)$ $C_{11}H_{10}N_3$, Formel III bezw. IV. B. Beim Kochen des [Bornyleno-2'.3':3.4-pyrazol]-carbonsaure-(2)-amids (s. u.) oder des Semicarbazons des

3-Formyl-camphers (Bd. VII, S. 595) mit verd. Schwefelsäure (Wallach, Steindorff, A. 829, 130). — Krystalle (aus Benzol). F: $149-150^{\circ}$. — $2C_{11}H_{10}N_{2}+2HCl+PtCl_{4}$.

oder C_eH₁₄ C=CH N·C_eH₅. B. Aus 3-Formyl-campher und Phenylhydrazin in Eisessig beim Eindampfen auf dem Wasserbad (Bishor, Claisen, Sinclair, A. 281, 352; vgl. Ruffe, Dimil., Helv. 5 [1922], 910 Anm.). — Säulen oder Tafeln (aus Methylalkohol). Monoklin prismatisch (Arebuni, A. 281, 353; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 579). F: 124—125° (B., C., S.). [Bornyleno - 2'.3':8.4 - pyrasol] - carbonsäure - (2) - amid ¹) C₁₂H₁₂ON₂ =

C₈H₁₆ C. CH N. Zur Konstitution vgl. Wallach, Steindorff, A. 329, 211; v. Auwers, Buschmann, Heidenbeich, A. 485 [1924], 279; v. Au., A. 458 [1927], 211; v. Au., Wolter, J. pr. [2] 126 [1930], 204. — B. Durch Erhitzen des aus dem Semicarbazon des 3-Formyl-d-camphers (Bd. VII, S. 595) in Eisessig-Lösung bei Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure zuerst entstandenen, nicht näher beschriebenen [Bornyleno-2'.3':3.4-pyrazol]-carbonsäure-(1)-amids über den Schmelzpunkt (W., St., A. 329, 130). — Krystalle (aus Methylalkohol). Schmilzt unscharf bei 205—207° (W., St.).

- 6. N.N'-Cuminal-athylendiamin, 2-[4-Isopropyl-phenyl]-imidazelidin $C_{18}H_{18}N_8 = \frac{H_8C \cdot NH}{H_8C \cdot NH} \cdot CH \cdot C_8H_4 \cdot CH(CH_8)_8$.
- 1.3 Diphenyl 2 [4 isopropyl phenyl] imidasolidin $C_MH_{16}N_2 = H_2C \cdot N(C_0H_5)$ CH·C₀H₄·CH(CH₂)₂. B. Aus Cuminol und N.N'-Diphenyl-āthylendiamin $H_2C \cdot N(C_0H_3)$ CH·C₀H₄·CH(CH₂)₃. B. Aus Cuminol und N.N'-Diphenyl-āthylendiamin beim Erhitzen auf 100° (Moos, B. 20, 733). Nadeln (aus Alkohol). F: 124—125°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Wird beim Erwärmen mit verd. Salzoder Schwefelsäure wieder in Cuminol und N.N'-Diphenyl-āthylendiamin gespalten.

7. Stammkerne C₁₂H₂₀N₂.

- 1. 2-Methyl-5- β -phenāthyl-hexahydropyrazin(?), 2-Methyl-5- β -phenāthyl-piperasin(?) $C_{12}H_{20}N_2=HN<\frac{CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2}{CH_2-CH_2-CH_2-CH_2}NH$ (?). B. Bei der Reduktion von 2-Methyl-5-styryl-3.6-dihydro-pyrazin mit Natrium und Isoamylalkohol (Alexander, M. 25, 1077). Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp₁₁: 153°. $C_{12}H_{20}N_2+2HCl$. Hygroskopische Krystalle.
- 2. Pentamethylen o xylylen diamin C₁₂H₂₆N₂, s. nebenstehende Formel. Für die früher so aufgefalte Verbindung wurde die Konstitution eines N - [2 - A m in om e thylbensyl] - piperidins (Bd. XX, S. 73) bewiesen.

²⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

8. [a-Propyl-pentamethylen]-o-xylylendiamin C₁₆H₂₆N₂, s. nebenstehende Formel. Die früher
so aufgefaßte Verbindung wurde auf Grund neuerer
Literatur als N-[2-Aminomethyl-benzyl]-d-coniin in Bd. XX, S. 117 eingeordnet.

9. 4.5 - Diis obutyl - 2 - phenyl - imidazolidin $C_{17}H_{28}N_2=(CH_2)_2CH\cdot CH_2\cdot HC\cdot NH$ $CH\cdot C_6H_5.$

phenyl-a.a'-diisobutyl-äthylendiamin zurück.

4.5-Diisobutyl-1.2.3-triphenyl-imidasolidin $C_{19}H_{36}N_1 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC \cdot N(C_6H_5) \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Kondensation von Benzaldehyd mit $(CH_2)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC \cdot N(C_6H_5) \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Kondensation von Benzaldehyd mit N.N'-Diphenyl- $\alpha.\alpha'$ -diisobutyl-äthylendiamin (Eibner, Purucker, B. 33, 3661). — Tafeln (aus Alkohol). F: 109°. — Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure Benzaldehyd und N.N'-Di-

1.3-Di-p-tolyl-4.5-diisobutyl-2-phenyl-imidasolidin $C_{21}H_{40}N_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CH \cdot C_2H_5$. Beim Stehenlassen äquimolekularer Mengen $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot HC \cdot N(C_2H_4 \cdot CH_3) \cdot CH \cdot C_2H_5$. Beim Stehenlassen äquimolekularer Mengen Benzaldehyd und N.N'-Di-p-tolyl- $\alpha.\alpha'$ -diisobutyl-äthylendiamin (E., P., B. 33, 3663). — Tafeln (aus Alkohol). F: 154°. Löslich in Ather und Benzol, fast unlöslich in kaltem Alkohol.

10. Hexahydro-[dibornyleno-2'.3':2.3; H₂C-C(CH₃)-CH NH·HC-CH—CH₂2".3":5.6-pyrazin]¹), "Dicamphanpiper-C(CH₃)2 | C(CH₃)2 | azin "C₂₀H₂₄N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der H₂C-CH—CH·NH·HC-C(CH₃)—CH₂ Reduktion von Dihydrodicamphenpyrazin (S. 198) oder von Dicamphenpyrazin (S. 206) mit Natrium und Alkohol (DUDEN, PRITZKOW, A. 307, 227).—Krystalle (aus Alkohol). F: 147°. Mit Wasserdampf flüchtig. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Bläut Lackmus.—C₂₀H₂₄N₂+2 HCl. Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt noch nicht bei 275°. Sehr schwer löslich in Salzsäure.—Sulfat. Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser.—Nitrat. Nadeln. F: 180° (Zers.). Schwer löslich.—Pikrat. Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 235°.

Dinitrosoderivat $C_{26}H_{32}O_{2}N_{4} = C_{8}H_{14}$ CH·N(NO)·HC $C_{8}H_{14}$. B. Aus Dicamphan-piperazin, Natriumnitrit und Schwefelsäure (D., P., A. 307, 230). — Grünlichgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 215°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und in Ather, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Salzsäure Dicamphanpiperazin zurück.

F. Stammkerne C_n H_{2n-8} N₂.

- 1. Stammkerne $C_7H_6N_2$.
- 1. Phenyldiazomethan $C_7H_6N_2 = C_6H_5 \cdot HC < N \over N$. Zur Konstitution vgl. die Anm. bei Diazomethan, S. 25. B. Bei Einw. von konz. Kalilauge auf N-Nitroso-N-benzyl-urethan (Bd. XII, S. 1072) oder von Wasser auf das aus N-Nitroso-N-benzyl-urethan und Kalilauge erhältliche Kaliumbenzyldiazotat (Bd. XVI, S. 506) (Hantzsch, Lehmann, B. 35, 903). Rotbraunes Öl. Wenig flüchtig. Verpufft bei schnellem Erhitzen. Zerfällt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck größtenteils unter Bildung von Stilben. Gibt beim Erwärmen mit Wasser oder Schwefelsäure Benzylalkohol, mit Alkohol Athylbenzyläther. Bei Einw. von verd. Salzsäure entsteht Benzylchlorid.
- 2. Benzopyrazol, Indazol $C_7H_6N_2 = C_6H_4 < \stackrel{CH}{NH} > N^2$) bezw. $C_6H_4 < \stackrel{CH}{N} > NH$ bezw. Indiazen $C_6H_4 < \stackrel{CH}{N} > N$. Bezifferung der von den Namen "Indazol" bezw. "Indiazen" abgeleiteten Namen s. in nebenstehendem Schema. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, A. 437 [1924], 70; B. 56 [1925],

Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.
 Bezeichnung als Isindazol: E. FISCHER, TAPEL, A. 227, 304.

2083. — B. Beim Stehenlassen von N-Nitroso-[benz-o-toluidid] (Bd. XII, S. 831) in wasserfreiem Benzol (Jacobson, Huber, B. 41, 664). Beim Erhitzen von 2-Hydrazino-zimtsäure (Bd. XV, S. 634) zum Schmelzen (E. Fischer, Kuzel, A. 221, 280). In sehr geringer Menge beim Behandeln von o-Toluoldiszoniumchlorid-Lösung mit Soda-Lösung bei 0° (Noelting, B. 87, 2574) oder mit verd. Natronlauge bei —10° (Bamberger, v. Goldberger, A. 805, 339). Beim Kochen von o.o'-Diazoaminotoluol (Bd. XVI, S. 703) mit Acetanhydrid und Benzol (HEUSLER, B. 24, 4161). Bei der Reduktion von 2-Oxy-indazol mit Zinn und Salzsäure in Alkohol (B., DEMUTH, B. 35, 1895). Bei der Reduktion von 3-Chlor indazol mit Zinkstaub und konz. Salzsäure (F., Seuffert, B. 34, 797). Bei der Reduktion von 3-Amino-indazol (Syst. No. 3567) mit Natrium und Alkohol (B., v. G., A. 305, 350). Aus 6-Amino-indazol beim Erwärmen mit Athylnitrit und konz. Schwefelsäure in Alkohol oder beim Behandeln der Diazo-Lösung mit Natriumstannit-Lösung in der Kälte (Witt, Noelting, Grandmougin, B. 23, 3642). Beim Erhitzen von Indazol-carbonsäure (3) (Syst. No. 3646) über ihren Schmelzpunkt (SCHAD, B. 26, 217). Aus Indazol-triazolen (Syst. No. 3567) beim Kochen mit Wasser oder konz. Bromwasserstoffsäure oder beim Erwärmen von Indazol-diazoniumchlorid-(3) mit Alkohol (B., B. 82, 1785, 1788, 1793). — Nadeln (aus Wasser oder Ligroin), Krystalle (aus Ather oder Alkohol + Ather). F: 148° (korr.) (E. FISCHER, SEUFFERT, B. 34, 797), 148° bis 149° (Heusler, B. 24, 4161). Verbreitet beim Erhitzen einen süßlichen, an Resorcin erinnernden Geruch; sublimiert unzersetzt beim Erwärmen auf dem Wasserbad (F., Kuzel, A. 221, 281). Kp₇₄₅: 269—270° (korr.) (F., Tafel, A. 227, 309). Mit Wasserdampf flüchtig (Bamberger, v. Goldberger, A. 305, 340, 351). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser; leicht löslich in verd. Salzsäure, schwer in Alkalien (F., K.). — Wird durch alkal. Permanganat-Lösung vollständig verbrannt (Schad, B. 26, 217). Verändert sich nicht beim Kochen mit FEHLINGscher Lösung (F., K.), beim Behandeln mit Natrium und Amylalkohol oder beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsaure und Phosphor im Rohr auf 250° (Scr.), beim Erhitzen mit Zinkchlorid oder beim Behandeln mit 20° ager im Rohr auf 200° (SCH.), beim Ernitzen mit Zinkchlorid oder beim Behandeln mit 20° (ger Schwefelsäure im Rohr bei 250° (Jacobson, Huber, B. 41, 668). Gibt beim Erhitzen mit Kupferpulver im Rohr auf 270—290° die Verbindung C₃₁H₁₃N₄ (s. u.) (J., Hu.). Bei der Einw. von Brom in wäßriger oder salzsaurer Lösung entsteht 3.5-Dibrom-indazol (F., T., A. 227, 312; vgl. v. Auwebs, Lange, B. 55 [1922], 1141, 1160). Gibt beim Erhitzen mit überschüssigem Äthyljodid im Rohr auf 100° 2-Äthyl-indazol (F., T., A. 227, 314); reagiert analog mit Methyljodid (SCH.; vgl. a. v. Auwebs, Düesberg, B. 53 [1920], 1179). Liefert beim Erhitzen mit Benzaldehyd umd Zinkchlorid auf 100° 3.3'-Benzal-diindazol (Syst. No. 4034) (F. S. R. 24, 798). Kuppelt mit Diagobappel in alkal Lögung unter Bildung zon 4031) (F., S., B. 34, 798). Kuppelt mit Diazobenzol in alkal. Lösung unter Bildung von 3-Phenylhydrazono-indiazen (3-Benzolazo-indazol, Syst. No. 3568) (B., v. G., A. 305, 298, 3-rnenyınyarazono-ındıazen (3-Benzolazo-ındazol, Syst. No. 3568) (B., v. G., A. 305, 298, 343). — AgC₇H₅N₂. Pulvrig-amorpher Niederschlag. Lichtbeständig; liefert beim Erhitzen unter teilweiser Verkohlung Indazol (J., Hu.). — $\mathrm{Hg}(\mathrm{C}_7\mathrm{H}_5\mathrm{N}_3)_2$. Nadeln. Zersetzt sich allmählich beim Aufbewahren an der Luft oder im Exsiccator (J., Hu.). — Hydrochlorid. Krystalle (aus Alkohol + Äther). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (F., T.). — Sulfat. Krystalle. Wird durch Wasser hydrolysiert (F., T.). — Chloroplatinat. Krystalle (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich beim Erhitzen mit Wasser (F., T.). — Pikrat. Gelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Alkohol (F., T.).

Verbindung C₁₁H₁₂N₄ (vielleicht C₆H₄< CH > C₆H₂< CH > C₆H₁< CH > NH). Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Anilin bestimmt (Jacobson, Huber, B. 41, 660). — B. Beim Erhitzen von Indazol mit trocknem Kupferpulver im Rohr auf 270—290° (J., H.). — Goldgelbe Stäbchen (aus Anilin). F: 318—319° (korr.). Unlöslich in kaltem Alkohol und Äther, ziemlich sohwer löslich in heißem Benzol und Chloroform, leicht in heißem Anilin und Pyridin. Unlöslich in Alkalien und verd. Säuren, löslich in konz. Salzsäure. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe; wird aus dieser Lösung auf Zusatz von Wasser wieder ausgefällt. — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,48) die Verbindung C₁₁H₉O₆N₇ (s. u.). Wird von alkoh. Kalilauge bei 100° nicht angegriffen. Verflüchtigt sich beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd in Form eines gelben Dampfes. Bleibt beim Erhitzen mit Methyljodid oder Dimethylsulfat auf 100° sowie beim Erhitzen mit Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure auf 130° unverändert.

Verbindung $C_{21}H_2O_6N_7=C_{21}H_4N_6(NO_2)_3$. B. Beim Übergießen der Verbindung $C_{21}H_{12}N_4$ (s. o.) mit Salpeteraäure (D: 1,48) (J., H., B. 41, 670). — Nicht ganz rein erhalten. Ziegelrote Stäbchen (aus Nitrobenzol). Schmilzt noch nicht bei 325°.

2-Methyl-indasol $C_8H_6N_8=C_6H_4 < \stackrel{CH}{N} > N \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, A. 487 [1924], 70. — B. Beim Erhitzen von Indazol mit überschüssigem Methyljodid im Rohr auf 100° (SCHAD, B. 26, 218; v. Au., Dürsberg, B. 53 [1920], 1183, 1197). — Blättehen mit os. 1 H_8O (aus Wasser) vom Schmelspunkt 37° (v. Au., D.), 35° (SCH.). Verliert das

Krystallwasser beim Aufbewahren im Vakuum über Schwefelsäure (v. Au., Dü.). Wasserfreie Prismen und Tafeln (aus Petroläther). F: 56°; Kp: 261°; Kp₁₆: 135°; leicht löslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln (v. Au., Dü.).

- 2-Äthyl-indasol $C_9H_{10}N_2 = C_0H_4 < \stackrel{CH}{N} > N \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von Indazol mit überschüssigem Äthyljoidi im Rohr auf 100° (E. FISCHER, TAFEL, A. 227, 314). Tafeln (aus Petroläther). F: 40—41° (v. Auwers, Allardt, B. 59 [1926], 100). Kp: 268° (v. Au., Düesberg, B. 53 [1920], 1200); Kp₁₅: 139° (v. Au., Kohlhaas, A. 437 [1924], 62). Leicht flüchtig mit Wasserdampf (F., T.). Ziemlich schwer löslich in Petroläther und einem Gemisch aus Benzol und Äther, leicht löslich in den meisten anderen organischen Lösungsmitteln (v. Au., Dü.). In Wasser leichter löslich als Indazol (F., T.). $C_9H_{10}N_2 + H_8O_4$ (im Vakuum getrocknet). Nadeln. F: 150—152°; sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Äther (F., T.). Pikrat. Blättchen (aus Wasser). F: 154° (v. Au., Schaich, B. 54 [1921], 1744). Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol (F., T.).
- 2-Phenyl-indazol C₁₃H₁₀N₃ = C₅H₄ < N > N \cdot C₅H₅. B. Bei der Einw. von Zinn und Salzsäure auf [2-Nitro-benzyl]-anilin (PAAL, KRECEE, B. 23, 2640; P., B. 24, 961) oder auf N-Nitroso-N-[2-nitro-benzyl]-anilin (Busch, B. 27, 2899). Aus 2-Benzolazo-benzylalkohol beim Erhitzen für sich unter vermindertem Druck auf 130—140° oder mit 50°/giger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Freunderen Druck auf 130—140° oder mit 50°/giger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Freunderen Druck auf 130—140° oder mit 50°/giger Schwefelsäure auf dem Erhitzen von 2-Benzolazo-benzylacetat unter 25 mm Druck bis auf 225° (Fr., C. \tau. 138, 1427; Bl. [3] 31, 868). Beim Erhitzen von 2-[Indazyl-(2)]-benzoesäure über den Schmelzpunkt (Fr., C. r. 137, 984; Bl. [3] 31, 875). Nadeln (aus Alkohol). F: 33—84°; Kp: 344—345° (unkorr.) (P., B. 24, 962). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig; leicht löslich in konz. Mineralsäuren (P., K.). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig (P., B. 24, 960, 3060) oder alkal. Permanganat-Lösung (P., Lückek, B. 27, 48) Azobenzol-carbonsäure-(2). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht zunächst 2-Phenyl-indazolin(?), bei weiterer Einw. [2-Amino-benzyl]-anilin (v. Au., Strödter, B. 59 [1926], 530, 536; vgl. P., B. 24, 963). Beim Erhitzen mit überschüssigem Brom in Eisessig entstehen x-Brom- und x.x.x-Tribrom-[2-phenyl-indazol] (s. u.) (P., L.). Kalte rauchende Salpetersäure wirkt auf 2-Phenyl-indazol ein unter Bildung von zwei Mononitro-derivaten (s. u.) (P., L.). 2-Phenyl-indazol liefert beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf 120—130° zwei Monosulfonsäuren (s. u.) (P., L.).—Sulfat. Blättchen. Sehr schwer löslich in vadeln (aus Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 138—140°; leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser (P., K.). 2C₁₈H₁₀N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Orangefarbenes, sehr schwer lösliches Krystallpulver; schmilzt bei 187—188° unter Zersetzung (Fr., Bl. [3] 29, 746). Pikrat C₁₈H₁₀N₂ + C₈H₂
- x-Brom-[2-phenyl-indazol] C₁₂H₂N₂Br. B. s. im folgenden Artikel. Nadeln. F: 147°; leicht löslich in Alkohol und Eisessig (PAAL, LÜCKER, B. 27, 50). x.x.x-Tribrom-[2-phenyl-indazol] C₁₂H₄N₂Br₃. B. Neben wenig x-Brom-[2-phenyl-indazol] C₁₂H₄N₂Br₃. B.
- x.x.x-Tribrom-[2-phenyl-indazol] $C_{13}H_7N_2Br_3$. B. Neben wenig x-Brom-[2-phenyl-indazol] (s. o.) beim Erhitzen von 2-Phenyl-indazol mit überschüssigem Brom in Eisessig (P., L., B. 27, 49). Farblose Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 204°. Schwer löslich in heißem Alkohol, leichter in Eisessig. Wird von Chromsäure in Eisessig kaum angegriffen.
- x-Nitro-[2-phenyl-indazol] vom Schmelzpunkt 184° C₁₈H₅O₂N₂ = O₂N·C₁₈H₅N₂.

 B. Als Hauptprodukt neben dem Isomeren (s. u.) bei Einw. kalter rauchender Salpetersäure auf 2-Phenyl-indazol (Paal, Lücker, B. 27, 48). Goldglänzende Blättchen (aus Alkohol oder Essigsäure). F: 184°. Leicht löslich in Benzol und Essigseter, schwerer in Alkohol und Essigsäure. Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig entsteht x-Nitro-azobenzol-carbonsäure-(2) (s. u.).

x-Nitro-[2-phenyl-indazol] vom Schmelzpunkt 174° $C_{13}H_9O_9N_8 = O_9N \cdot C_{13}H_9N_9$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol oder Essigsäure). F: 174°; leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (P., L.).

- x-Nitro-azobenzol-carbonsăure-(2) $C_{18}H_1O_4N_2 = N_8C_{18}H_6(NO_2)\cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation von x-Nitro-[2-phenyl-indazol] vom Schmelzpunkt 184° (s. o.) mit Chromsaure in Eisessig (Paal, Lücker, B. 27, 49). Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 135°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin.
- [2-Phenyl-indazol]-sulfonsäure-(x) vom Zersetzungspunkt ca. 300° $C_{13}H_{10}O_3N_3S = N_2C_{13}H_4\cdot SO_3H$. B. Neben einer geringen Menge der isomeren Säure (S. 125) beim Erhitzen von 2-Phenyl-indazol mit rauchender Schwefelsäure auf 120—130°; man trennt die beiden Isomeren durch fraktionierte Krystallisation aus Wasser (PAAL, LÜCKER,

- B. 27, 50). Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 300° unter Schwärzung. Leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol. NaC₁₂H₂O₂N₂S. Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). Ba(C₁₂H₂O₂N₂S)₃. Blättchen oder Schuppen (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in warmem Wasser. Pb(C₁₂H₂O₂N₂S)₃. Blättchen (aus Wasser). Schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol.
- [2-Phenyl-indazol]-sulfonsäure (x) vom Zersetzungspunkt ca. 320° $C_{19}H_{10}O_{2}N_{18}S=N_{2}C_{18}H_{2}\cdot SO_{2}H$. B. s. im vorangehenden Artikel. Krystallkörner (aus Wasser). Schwärzt sich bei ca. 320° (P., L., B. 27, 51). Bariumsalz. Krystallkörner. Sehr schwer löslich in Wasser.
- 2-[3-Chlor-phenyl]-indazol $C_{13}H_9N_1Cl=C_6H_4 < \stackrel{CH}{N} > N \cdot C_6H_4Cl$. B. Neben N-[2-Amino-benzyl]-3-chlor-anilin bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-3-chlor-anilin mit Zinkstaub und Eisessig (Busch, Francis, J. pr. [2] 52, 378). Blätter (aus Alkohol). F: 110°. Leicht löslich in Ather, Benzol und Chloroform, schwer in kaltem Alkohol.
- 2-[4-Chlor-phenyl]-indasol $C_{12}H_9N_1Cl=C_4H_4 < \stackrel{CH}{N} > N \cdot C_4H_4Cl$. B. Aus N-[2-Nitrobenzyl]-4-chlor-anilin bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Paal, B. 24, 964) oder mit Zinkstaub und Eisessig, neben N-[2-Amino-benzyl]-4-chlor-anilin (Busch, Volkening, J. pr. [2] 52, 381). Blätter (aus verd. Alkohol), Nadelin oder Blätter (aus Ligroin). F: 138°; leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in siedendem Ligroin (P., B. 24, 964). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig 4'-Chlor-azobenzol-carbonsäure-(2) (P., B. 24, 3064).
- 2-[4-Brom-phenyl]-indazol $C_{12}H_2N_1Br = C_6H_4 < \stackrel{CH}{N} > N \cdot C_6H_4Br$. B. Bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-4-brom-anilin mit Zinn und Salzsäure (Paal, B. 24, 965). Blätter (aus Alkohol). F: 147°; sublimiert unzersetzt; ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in heißem Eisessig und Benzol, fast unlöslich in Ligroin (P., B. 24, 965). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure und Eisessig 4'-Brom-azobenzol-carbonsäure-(2) (P., B. 24, 3065).
- 1-Methyl-2-phenyl-indagoliumhydroxyd $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_4 < CH > N(CH_3) > OH$ bezw. $C_6H_4 < N(CH_2)(OH) > N \cdot C_6H_5$. Jodid $C_{14}H_{13}N_2 \cdot I$. B. Beim Erhitzen von 2-Phenyl-indagol mit überschüssigem Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Paal, B. 24, 963). Nadeln oder Prismen (aus Methanol). F: ca. 211° (Zers.) (Freundler, Bl. [3] 29, 746).
- 2-o-Tolyl-indazol $C_{14}H_{12}N_2 = C_6H_4 < {}^{\text{CH}}_{\text{N}} > \text{N} \cdot C_6H_4 \cdot \text{CH}_3$. B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von [2-Nitro-benzyl]-o-toluidin mit Zinkstaub und Eisessig (Busch, Francis, J. pr. [2] 51, 272). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 80—81°.
- 2-Benzyl-indazol C₁₄H₁₂N₂ = C₆H₄ < CH > N·CH₂·C₆H₅. B. Bei der Reduktion von 2-Benzyl-3-chlor-indazol mit Zinkstaub + konz. Salzsäure (D: 1,19) (E. Fischer, Blochmann, B. 85, 2318). Prismen (aus Ligroin). F: 73° (korr.). Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Wasser und Ligroin. Pikrat. Gelbe Prismen (aus Benzol). F: 167° (korr.).
- 2 [4 Oxy phenyl] indasol, 4 [Indasyl (2)] phenol $C_{13}H_{16}ON_3 = C_6H_4 < CH_N > N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Kochen von 2-[4-Äthoxy-phenyl]-indazol mit konz. Jodwasserstoffsäure in Gegenwart von etwas amorphem Phosphor (Paal, B. 24, 966). Säulen (aus verd. Alkohol). F: 195°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Äther. Leicht löslich in Säuren und Alkalilaugen. Hydrojodid. Gelbliche Blätter. F: 200° (Zers.).

- 2-[4-Methoxy-phenyl]-indazol $C_{14}H_{12}ON_2 = C_6H_4 < {}^{CH}_N > N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus [2-Nitro-benzyl]-p-anisidin durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig, neben [2-Amino-benzyl]-p-anisidin (Busch, Hartmann, J. pr. [2] 52, 404). Blättchen. F: 133°.
- 2-[4-Äthoxy-phenyl]-indasol $C_{15}H_{14}ON_3 = C_6H_4 < \stackrel{CH}{N} > N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion von [2-Nitro-benzyl]-p-phenetidin mit Zinn und Salzsäure (PAAL, B. 24, 965). Blätter (aus Alkohol), Nadeln (aus verd. Essigsäure), Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 118°. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Eisessig, schwer in heißem Wasser und Ligroin.
- 2-[Indasyl-(2)]-bensylalkohol $C_{14}H_{18}ON_2 = C_6H_4 < {CH} > N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von 2-Nitro-benzylalkohol in Alkohol mit Zinkstaub und Natronlauge auf dem Wasserbad (Freundler, C. r. 136, 371; 138, 1426; Bl. [3] 31, 880). Neben anderen Produkten bei der Zersetzung von 2-Nitro-benzylalkohol mit alkoh. Natronlauge oder mit Natriumäthylat (Carré, C. r. 140, 664; Bl. [3] 33, 1166; A. ch. [8] 6, 414). Aus o.o'-Azoxybenzylalkohol bei der Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Natronlauge und Oxydation der entstandenen Hydrazoverbindung mit Quecksilberoxyd (Fr., C. r. 138, 1277; Bl. [3] 31, 869). Prismen (aus Äther oder aus Äther + Ligroin). F: 57,5° bis 58°; Kp₃₀₋₄₈: 245—250° (fast unzersetzt); ziemlich löslich in organischen Lösungsmitteln (Fr., Bl. [3] 31, 870). $2C_{14}H_{12}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Braune Prismen. F: 222—223° (Zers.); sehr schwer löslich in verd. Salzsäure (Fr., Bl. [3] 31, 870).
- Methyl {2 [indaxyl (2)] benzyl} äther $C_{15}H_{14}ON_2 = C_6H_4 < C_1 > N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2.2'-Bis-methoxymethyl-azobenzol im Vakuum auf 150—200° (Freundler, C. r. 137, 523; Bl. [3] 31, 43). $2C_{15}H_{14}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. F: 205° (Zers.).

Benzoesäure - {2 - [indazyl - (2)] - benzylester} $C_{21}H_{16}O_{2}N_{2} = C_{6}H_{4} < C_{1} > N \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot O \cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 2-[Indazyl-(2)]-benzylalkohol und Benzoylchlorid in Pyridin (Freundler, Bl. [3] 31, 870; C. r. 138, 1277). — Nadeln öder Prismen (aus Aceton oder Alkohol). F: 87,5°.

2-[Indasyl-(2)]-benzaldehyd $C_{14}H_{10}ON_2 = C_6H_4 < N > N \cdot C_6H_4 \cdot CHO$. B. Beim Erhitzen von 2.2'-Bis-[dimethoxy-methyl]-hydrazobenzol (Bd. XV, S. 619) mit verd. Mineralsäuren (Freundler, Bl. [3] 31, 872). — Nadeln (aus Ather). F: 95°; schwer löslich in Ather und Ligroin (F., Bl. [3] 31, 872). — Wird durch siedende konzentrierte Salpetersäure in das Nitrat (s. u.) übergeführt; liefert beim Erwärmen mit ammoniakalischer Silberoxyd-Lösung 2-[Indazyl-(2)]-benzoesäure (F., C. r. 137, 983; Bl. [3] 31, 872). — Nitrat. Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 124° (F., Bl. [3] 31, 872).

Dimethylacetal $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4 < \stackrel{CH}{N} > N \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 2.2'-Bis-[dimethoxy-methyl]-hydrazobenzol im Vakuum (F., Bl. [3] 31, 872). — Flüssigkeit. Destilliert unter vermindertem Druck unzersetzt.

Oxim $C_{14}H_{11}ON_3 = C_6H_4 < CH_4 > N \cdot C_6H_4 \cdot CH_1 \cdot N \cdot OH_4$. F: 2236 (F., Bl. [3] 31, 872).

Phenylhydrason $C_{20}H_{16}N_4 = C_6H_4 < {CH \choose N} > N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Gelbliche Prismen. F: ca. 195° (Zers.); sehr schwer löslich in Alkohol und Essigsäure (F., Bl. [3] 81, 872).

Semicarbason $C_{15}H_{12}ON_5 = C_6H_4 < \frac{CH}{N} > N \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. F: 252—253° (F., Bl. [3] 31, 872).

1-Acetyl-indasol $C_8H_8ON_9 = C_4H_4 \underbrace{CH}_{N(CO \cdot CH_8)} N$. Diese Konstitution wurde früher der jetzt als 7 · Met hyl · 4.5 · benzo · [hept · 1.2.6 · oxdiazin] $C_4H_4 \underbrace{CH}_{N:C(CH_8)} O$ (Syst. No. 4492) formulierten Verbindung zugeschrieben.

- 2-[Indasyl-(2)]-bensoesäure $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_6H_6 < \frac{CH}{N} > N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von 2-Nitro-benzylalkohol mit Zinkstaub in wäßrigalkoholischer Natronlauge (Freundler, C. r. 136, 372; 138, 1426; Bl. [3] 31, 880). Neben anderen Produkten bei der Zersetzung von 2-Nitro-benzylalkohol mit alkoh. Natronlauge oder mit Natriumäthylat-Lösung (Carrá, C. r. 140, 664; Bl. [3] 33, 1166; A. ch. [8] 6, 414). Neben anderen Produkten bei der Reduktion von Methyl-[2-nitro-benzyl]-äther mit Zinkstaub und alkoh. Natronlauge (F., C. r. 137, 522; Bl. [3] 31, 39). Beim Erhitzen von o.'-Azobenzaldehyd-bis-dimethylacetal mit 9°/2 iger Schwefelsäure (F., C. r. 137, 983; Bl. [3] 31, 31, 374). Bei Einw. von kalter alkoholischer Kalilauge auf Benzylalkohol-(2 azo 2)-benzoesäuremethylester (F., C. r. 138, 1277; Bl. [3] 31, 874). Beim Erwärmen von 2-[Indazyl-(2)]-benzaldehyd mit ammoniakalischer Silberoxyd-Lösung (F., C. r. 137, 983; Bl. [3] 31, 872). Blättehen. F: 205° (Zers.); sehr schwer löslich in Wasser, löslich in organischen Mitteln außer in Ligroin; löslich in Alkalien und Mineralsäuren (F., Bl. [3] 31, 875). Beim Erhitzen im Vakuum entsteht 2-Phenyl-indazol (F., Bl. [3] 31, 39). Liefert beim Erhitzen mit Chromsäure + Eisessig o.o'-Azobenzoesäure (F., C. r. 186, 372; 137, 984; Bl. [3] 31, 39, 875).
- C₆H₄<CH_N>N·C₆H₄·CO₂·CH₂. B. Beim Behandeln der freien Säure mit Methanol und 5°/₆iger Schwefelsäure (Freundler, Bl. [3] 31, 875). Prismatische Tafeln (aus Benzol + Petroläther). F: 73°. Siedet im Vakuum unter teilweiser Zersetzung. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Ligroin.
- 3-[Indasyl-(2)]-bensoesäure $C_{14}H_{16}O_2N_2=C_4H_4 < {}^{CH}_N > N \cdot C_4H_4 \cdot CO_2H$. B. Neben dem Äthylester (s. u.) beim Erhitzen von 3-[2-Nitro-benzylamino]-benzoesäure mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Paal, Fritzweiler, B. 25, 3594). Nadeln. F: 211°. Sublimiert unzersetzt. Ziemlich leicht löslich in Äther, Chloroform und Eisessig, schwerer in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Ligroin. Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig-Lösung entsteht Azobenzol-dicarbonsäure-(2.3') (Bd. XVI, S. 232). $NaC_{14}H_9O_2N_2$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Hydrochlorid. Nadeln. Wird durch Wasser in die Komponenten zerlegt. Saures Sulfat. Kügelchen. F: 146—148°. Wird durch Wasser gespalten.
- 8 [Indaxyl (2)] benzoesäure äthylester $C_{16}H_{14}O_2N_3 = C_6H_4 < \stackrel{CH}{\sim} N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. s. o. bei der Säure. Nadeln (aus Alkohol). F: 92°; verflüchtigt sich unzersetzt; leicht löslich in warmem Alkohol und warmem Benzol (Paal, Fritzweiler, B. 25, 3595).
- 2 Oxy indasol bezw. Indiasen 2 oxyd C₇H₆ON₂ = C₆H₄ < N > N · OH bezw. C₆H₆ < N > N · O. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von o-Azidobenzaldoxim mit verd. Natronlauge (Bamberger, Demuth, B. 35, 1891). Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus Äther). Schmilzt bei 139—139,5° zu einer roten Flüssigkeit. Leicht löslich in Alkohol, siedendem Benzol und siedendem Wasser, ziemlich schwer löslich in Ather und kaltem Ligroin, sehr schwer in Petroläther und kaltem Wasser. Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure in Alkohol entsteht Indazol. Liefert bei längerem Kochen mit Wasser ein braunes, amorphes Produkt (polymeres Oxyindazol?) (s. u.). Eisenchlorid ruft in der mit etwas Natronlauge versetzten wäßr. Lösung eine violettbraune Fällung hervor, die beim Schütteln mit Ather diesen rotbraun färbt. Gibt mit Natriumnitrit selbst noch in sehr verdünnter, angesäuerter Lösung eine orangerote Färbung (Bildung von 2-Oxy-3-nitroso-indazol bezw. Indiazonoxim-2-oxyd, Syst. No. 3568). AgC₇H₆ON₂ + C₇H₆ON₈. Ksystallinischer Niederschlag. Bräunt sich bei ca. 190°, sohmilzt bei 202,5—203,5° unter Zersetzung.

Polymeres 2-Oxy-indazol(?)(C₇H₂ON₂)z. B. Neben anderen Produkten beim Kochen von o-Azido-benzaldoxim mit verd. Natronlauge (B., D., B. 35, 1887, 1896). Entsteht anscheinend auch bei längerem Kochen der wäßr. Lösung von 2-Oxy-indazol (B., D., B. 35, 1896). — Gelbbraunes, amorphes Pulver.

1(oder 2)-Nitroso-indasol $C_7H_4ON_2=C_0H_4 < CH_1 > N$ oder $C_4H_4 < CH_2 > N > N$. No. B. Beim Versetzen einer eiskalten Lösung von Indazol in verd. Schwefelsäure mit Natriumnitrit (E. Fischer, Tayel, A. 227, 310). — Goldgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 73—74°. Sehr leicht löslich in verd. Alkohol unter teilweisem Übergang in Indazol. Leicht löslich in warmem Ligroin.

- 1-Methyl-3-chlor-indasol $C_8H_7N_3Cl=C_8H_4$ $Cl > N_0CH_3$ N. B. Beim Kochen von 3-Chlor-indazol mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge (E. FISCHER, SEUFFERT, B. 34, 798). Ol. Kp_{754} : 268,5°. Liefert bei gelindem Glühen mit Natronkalk Methylanilin.
- 2-Benzyl-3-chlor-indasol $C_{14}H_{11}N_3Cl = C_6H_4 < \stackrel{CCl}{N} > N \cdot CH_3 \cdot C_6H_6$. B. Beim Erhitzen von 2-Benzyl-indazolon (Syst. No. 3567) mit der 7-fachen Menge Phosphoroxychlorid im Rohr auf 120—125° (E. FISCHER, BLOCHMANN, B. 35, 2318). Prismen (aus Petroläther). F: 47,5° (korr.). Kp_{0°25}: ca. 132—134°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Bei der Reduktion mit Zinkstaub + konz. Salzsäure entsteht 2-Benzyl-indazol.
- 1-Acetyl-3-chlor-indusol $C_9H_7ON_2Cl = C_6H_4 \underbrace{CCl}_{N(CO \cdot CH_9)}N$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Lange, B. 55 [1922], 1149, 1150, 1158, 1159; v. Au., B. 58 [1925], 2083; v. Au., Ernecke, Wolter, A. 478 [1930], 154, 155. B. Beim Behandeln von 3-Chlor-indazol mit Acetanhydrid in Gegenwart von etwas konz. Schwefelsäure (E. Fischer, Seuffert, B. 34, 797). F: 67° (korr.) (F., S.).
- 2(P)-Nitroso-3-chlor-indazol $C_7H_4ON_3Cl = C_6H_4 \ll \frac{CCl}{N} > N \cdot NO(?)$. B. Beim Versetzen von 3-Chlor-indazol in Eisessig mit Natriumnitrit-Lösung unter Kühlung (E. FISCHER, Seuffert, B. 34, 797). Nadeln (aus Alkohol). F: 89—90° (korr.).
- 8.5 Dichlor indazol C₇H₄N₃Cl₂, Formel I bezw. II. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Lange, I. Cl. Cl. NH II. Cl. NH II. Cl. NH B. 55 [1922], 1141, 1157. B. Neben 3-o-Toluol-azo-indazol und Indazol beim Diazotieren von o-Toluidin in salzsaurer Lösung, Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit verd. Natronlauge in der Kälte und Extrahieren des Reaktionsprodukts mit kalter verdünnter Salzsäure (Bamberger, Wildi, B. 39, 4279, 4284). Nadeln (aus Xylol). F: 242—242,5° (korr.); sublimierbar; sehwer flüchtig mit Wasserdampf; sehr sehwer löslich in Wasser, Chloroform und Benzol, leicht in Alkohol, Aceton und siedendem Xylol; sehwer löslich in konz. Salzsäure, löslich in siedender verdünnter Natronlauge (B., W.).
- 3-Brom-indazol $C_7H_6N_8Br=C_6H_4 < \stackrel{CBr}{NH} > N$ bezw. $C_6H_4 < \stackrel{CBr}{N} > NH$. B. Beim Kochen von Indazol-triazolen (Syst. No. 3567) mit Bromwasserstoffsäure, neben anderen Produkten (Bamberger, B. 32, 1792). Nadeln (aus Wasser oder Ligroin). F: 144°. Mäßig löslich in heißem Wasser, leicht in Chloroform, Benzol und Eisessig, sehr leicht in Aceton. Löslich in kalten Alkalilaugen, fast unlöslich in Mineralsäuren.
- 5 Brom indazol C₇H₅N₃Br, Formel III bezw. IV. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, III.

 Langer, B. 55 [1922], 1154. B. Aus 5-Brom-indazol-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3646) beim Erhitzen für sich über 240° oder besser mit Wasser auf ca. 200° (E. FISCHER, TAFEL, A. 227, 311, 331). Neben anderen Produkten beim Kochen von Indazol-trizzolen (Syst. No. 3567) mit konz. Bromwasserstoffsäure (Bamberger, B. 32, 1791). Nadeln (aus Wasser oder Ligroin). F: 124° 1) (F., T.), 124—125° (B.). Sublimiert beim Erhitzen auf dem Wasserbad (B.). Ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdampf

¹⁾ Tritt nach v. AUWERS, LANGE (B. 55, 1154) in zwei Modifikationen, einer "labilen" und einer stabilen Form auf. Der Schmelzpunkt 124° kommt der "labilen" Form zu; die stabile Form schmilzt bei 132—133°.

- (B.). Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Chloroform, ziemlich leicht in kaltem Eisessig und Benzol, sehr schwer in kaltem Wasser und kaltem Ligroin (B.). Löslich in heißer Natronlauge (F., T.), löslich in Salzsäure (B.). Liefert beim Behandeln mit Bromwasser 3.5-Dibrom-indazol (F., T.).
- 1-Äthyl-5-brom-indasol $C_9H_9N_9Br=C_9H_3Br < CH > N(C_9H_9)$ N. B. Beim Erhitzen von 1-Äthyl-5-brom-indasol-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3646) über den Schmelzpunkt (E. Fischer, Tafel, A. 227, 339). Krystalle. F: 48°. Destilliert unzersetzt. Leicht flüchtig mit Wasserdampf unter Verbreitung eines intensiven Geruchs. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, sehr schwer in Wasser. Unlöslich in Säuren und Alkalien.
- 8.5-Dibrom-indasol C₇H₄N₃Br₂, Formel I bezw. II. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, I. Br. CBr NH II. Br. CBr NH Lange, B. 55 [1922], 1141, 1160. B. Durch Einw. von Bromwasser auf Indazol in wäßriger oder salzsaurer Lösung, auf 5-Brom-indazol in heißer wäßriger Lösung oder auf 5-Brom-indazol-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3646) in heißer essigsaurer Lösung (E. Fischer, Tafel, A. 227, 311, 312, 331). Neben anderen Produkten beim Kochen von Indazol-triazolen (Syst. No. 3667) mit konz. Bromwasserstoffsäure (Bamberger, B. 32, 1788). Nadeln (aus Chloroform oder Toluol). F: 239—240° (F., T.), 243,5° (B.), 245—246° (Jacobson, Huber, B. 41, 665). Sublimiert unzersetzt; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig und warmem Chloroform, schwer löslich in siedendem Wasser (F., T.; B.). Sehr leicht löslich in heißer Natronlauge, krystallisiert aus der alkal. Lösung beim Erkalten unverändert aus (F., T.). Ziemlich schwer löslich in rauchender Salzsäure (B.). Wird von Chromsäure in siedendem Eisessig nicht, von Kaliumpermanganat schon in der Kälte angegriffen (F., T.). Beim Behandeln mit Natriumamalgam entsteht Indazol (F., T.).
- 8-Jod-indazol $C_7H_6N_2I=C_6H_4 < \stackrel{CI}{NH} > N$ bezw. $C_6H_4 < \stackrel{CI}{N} > NH$. B. Bei der Einw. von Kaliumjodid auf Indazol-triazolen (Syst. No. 3567) in verd. Salzsäure (BAMBERGER, B. 82, 1787). Nadeln (aus Ligroin). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen. F: 139—140°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, mäßig in siedendem Ligroin, leicht in Alkohol und Ather. Löslich in Natronlauge und rauchender Salzsäure. Die wäßr. Lösung riecht phenolartig.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-Oxy-3-nitroso-indasol} & C_{7}H_{6}O_{2}N_{8} = C_{6}H_{4} & & \\ \hline C(NO) & N\cdot OH. & Vgl. & hierzu Indiazon-oxim-2-oxyd & C_{6}H_{4} & & \\ \hline N & N:O, & Syst. & No. & 3568. & \\ \end{array}$
- 4-Nitro-indasol C₇H₈O₈N₈, Formel III bezw. IV.

 B. Beim Diazotieren von 6-Nitro-2-amino-toluol in viel Eisessig mit Natriumnitrit-Lösung und 18-stdg.

 Aufbewahren der Diazo-Lösung (Norlitus, B. 37, 2583). Beim Kochen von 3.3'-Dinitro-2.2'-dimethyl-diazoaminobenzol mit Eisessig (N.), Nadeln (aus Wasser). F: 203°; sehr leicht löslich in Aceton und Eisessig, leicht in Alkohol. Ather und Benzol, unlöslich in Ligroin (N.). In Alkalien mit gelber bis roter Farbe löslich; die alkal. Lösung färbt sich beim Erhitzen auf cs. 80° dunkel unter Abscheidung eines schwarzen Harres (N.). Liefert beim Behandeln mit Dimethylsulfat und Kalilauge ein Gemisch aus 1-Methyl-4-nitro-indazol und etwa doppelt soviel 2-Methyl-4-nitro-indazol (N.; v. Auwers, Fress, B. 58 [1925], 1371, 1374). 2C₇H₈O₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln (N.).
- 1-Bensoyl-4-nitro-indasol $C_{14}H_{\bullet}O_{3}N_{3} = O_{2}N \cdot C_{6}H_{3} \underbrace{CH}_{N(CO \cdot C_{6}H_{4})}N$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Schwegler, B. 53 [1920], 1211, 1223; v. Au., B. 58 [1925], 2083. B. Bei Einw. von Benzoylchlorid und wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf 4-Nitro-indazol (Norlating, B. 37, 2584). Nadeln. F: 162—163° (N.).
- 5 Nitro indasol C,H₈O₂N₂, Formel V bezw. VI. B. Bei mehrtägigem Aufbewahren V. der aus 5-Nitro-2-amino-toluol in starker Essigsaure erhaltenen Diazo-Lösung (Nomlting, B. 87, 2584). Nadelm. F: 208°. Wenig flüchtig mit Wasserdampf. Sehr leicht löslich in Aceton und Eisessig, leicht in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin. Die konzentrierte alkalische Lösung ist rot, die verdünnte gelb.

1(oder 2)-Methyl-5-nitro-indazol $C_8H_7O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_3$ ('H₈) N oder $O_2N\cdot C_6H_2$ N·CH₂. Zur Konstitution vgl. Fries, A. 454 [1927], 306. — B. Beim Behandeln von 5-Nitro-indazol in alkal. Lösung mit Dimethylsulfat (Noellting, B. 37, 2584). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 128—129°; bei gewöhnlichem Druck fast unzersetzt destillierbar; verpufft bei starkem Erhitzen; leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol; löslich in 12°/0 iger Salzsäure (N.). — Chloroplatinat. Gelbe Nadeln. Wird durch Wasser oder Alkohol zerlegt (N.).

- 1-Acetyl-5-nitro-indazol C₀H₇O₃N₃ = O₂N·C₆H₃ N₁(CO·CH₃) N. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Schwegler, B. 53 [1920], 1211, 1221; v. Au., B. 58 [1925], 2083. B. Beim Erhitzen von 5-Nitro-indazol mit Acetanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (Noelting, B. 37, 2585). Nadeln. F: 158—159°; wird beim Kochen mit verd. Alkohol oder durch Kalilauge in der Kälte verseift (N.).
- 6-Nitro-indazol C₇H₅O₂N₃, Formel I bezw. II. B. Beim Stehenlassen der durch Diazotieren von 4-Nitro-2-amino-toluol in Eisessig mit Natriumnitrit-Lösung erhaltenen Diazo-Lösung (Noelting, B. 37, 2579; vgl. Witt, N., Granddough, B. 23, 3636; Michel, G., B. 26, 2349). Beim Kochen von 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethyl-diazoaminobenzol (Bd. XVI, S. 703) mit Eisessig (W., N., G., B. 25, 3156). Nadeln (aus Wasser, Alkohol, Eisessig oder Xylol). F: 181°; in kleinen Mengen erhitzt unzersetzt flüchtig, größere Mengen verkohlen und verpuffen beim Erhitzen; leicht löslich in Alkalien mit gelbroter Farbe (W., N., G., B. 23, 3637). Wird von siedender Salpetersäure nicht angegriffen, von Chromsäure in Eisessig vollständig verbrannt (W., N., G., B. 23, 3639). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die siedende alkoholische Lösung entsteht 6-Amino-indazol (W., N., G., B. 23, 3640). Gibt mit alkal. Diazobenzol-Lösung keine Azoverbindung (Bambergers, A. 305, 299 Anm. 18). Natriumsalz. Gelbe Nadeln (W., N., G., B. 23, 3637). Kaliumsalz. Orangerote Nadeln. Ziemlich schwer löslich (W., N., G., B. 23, 3637). AgC₂H₄O₂N₂. Gelb (W., N., G., B. 23, 3637). 2 C₂H₅O₂N₃ + HCl. Weißes Pulver. Schmilzt bei 168,5—169,5°, wird bei weiterem Erhitzen wieder fest und ist schließlich vollständig in das freie 6-Nitro-indazol übergegangen; wird durch Wasser und Alkohol hydrolysiert (N.). 2 C₂H₅O₂N₃ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt (N.).
- 2-Methyl-6-nitro-indazol $C_8H_7O_2N_3=O_2N\cdot C_4H_3 < {\rm CH} > N\cdot {\rm CH}_3$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Schwegler, B. 53 [1920], 1216, 1219. B. Au 6-Nitro-indazol beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° oder mit Methyljodid und alkoh. Kalilauge unter Rückfluß oder im Rohr (Witt, Noelling, Grandmough, B. 23, 3638) oder beim Schütteln mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (N., B. 37, 2578). Hellgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 159°; löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Wasser und Ligroin (W., N., G.). Löslich in verd. Salzsäure (N.). $2C_6H_7O_2N_3+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Krystalle. Wird durch Wasser und Alkohol zerlegt (N.).
- 1(oder 2) Benzyl 6 nitro indazol $C_{14}H_{11}O_8N_8 = O_8N \cdot C_6H_8 \cdot \underbrace{CH}_{N(CH_8 \cdot C_6H_5)}N$ oder $O_9N \cdot C_6H_3 \cdot \underbrace{CH}_{N} > N \cdot CH_1 \cdot C_6H_5^{-1}$). B. Bei der Einw. von Benzylchlorid auf 6-Nitro-indazol in alkoholisch-alkalischer Lösung (Noellting, B. 37, 2578). Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 111—1120.
- 1-Acetyl-6-nitro-indazol $C_0H_7O_2N_2=O_2N\cdot C_0H_3$ $N(CO\cdot CH_2)$ N. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Schwegler, B. 53 [1920], 1211, 1218; v. Au., B. 58 [1925], 2083. B. Beim Erwärmen von 6-Nitro-indazol mit Acetanhydrid (Witt, Norlating, Grandmough, B. 23, 3638). Nadeln (aus Alkohol). F: 139—140°; sublimiert unzersetzt in Blättchen; unlöslich in Wasser (W., N., G.). Wird durch Alkalilauge leicht verseift (W., N., G.).
- 1-Benzoyl-6-nitro-indasol $C_{14}H_{9}O_{8}N_{8} = O_{9}N \cdot C_{6}H_{8} \underbrace{N(CO \cdot C_{9}H_{8})}N$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Schwegler, B. 53 [1920], 1211, 1218; v. Au., B. 58 [1925], 2083. —

¹⁾ Über ein beim Erhitzen von 6-Nitro-indazol mit Benzylchlorid entstehendes N-Benzyl-6-nitro-indazol vom Schmelspunkt 124—125° vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] v. Auwers, Kleiner, J. pr. [2] 118, 74, 90.

B. Beim Schütteln von 6-Nitro-indazol mit Benzoylchlorid in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (NORLITING, B. 37, 2578). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165—165,5° (N.). — Wird durch verd. Natronlauge leicht verseift (N.).

7-Nitro-indazol $C_7H_6O_3N_3$, Formel I bezw. II. B. Durch Verkochen von diazotiertem 3-Nitro-2-amino-toluol in mineralsaurer Lösung (Norlting, B. 37, 2558, I. 2575). — Nadeln. F: 186,5—187,5°. Leicht sublimierbar. Ziemlich flüchtig mit Wasserdampf.

 $1 (\text{oder 2}) \text{-} \text{Methyl-7-nitro-indagol } C_8H_7O_9N_3 = O_9N \cdot C_6H_3 < \underbrace{CH}_{N(CH_9)} > N \text{ oder } N \cdot C_6H_3 < \underbrace{CH}_{N(CH_9)} > N$

O₂N·C₆H₃< CH > N·CH₃. B. Beim Behandeln von 7-Nitro-indazol mit Dimethylsulfat und Kalilauge, anscheinend neben einem Isomeren (Noelting, B. 37, 2576). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 144—145°. — Sehr beständig gegen hydrolysierende Agenzien.

- 2-Acetyl-7-nitro-indazol $C_9H_7O_9N_3=O_9N\cdot C_9H_9 < {}^{\text{CH}}_N > N\cdot \text{CO}\cdot \text{CH}_2$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Demuth, A. 451 [1927], 285, 302. B. Beim Erwärmen von 7-Nitro-indazol mit Acetanhydrid (Normting, B. 37, 2576). Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 131—132° (N.). Wird schon beim Umkrystallisieren aus Alkohol verseift (N.).
- 3-Brom-6-nitro-indasol C₇H₄O₂N₈Br, Formel III bezw. IV. B. Beim Behandeln von 6-Nitro-indazol mit Bromwasser (Witt, Noel-ting, Grandmough, B. 23, 3639). Nadeln (aus Alkohol). F: 229°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

3. N.N'-Methenyl-o-phenylendiamin, Benzimidazol C,H₆N₂,
s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die vom
Namen "Benzimidazol" abgeleiteten Namen. — B. Aus o-Phenylendiamin
durch Einw. von Chloroform und alkoh. Kalilauge bei 50° (Grassi-Cristald).

Lambardi, G. 25 I, 225), beim Kochen mit hochprozentiger oder wasserfreier
Ameisensäure (Wundt, B. 11, 826; vgl. Heller, Kühn, B. 37, 3116 Anm.; Paully, Gundbermann, B. 41, 4012), beim Behandeln mit Dichlormethyl-formamidin-hydrochlorid (Bd. II,
S. 90) in heißem Benzol (Dains, B. 35, 2503) oder mit Ameisenessigsäureanhydrid (Behal,
D. R. P. 115334; C. 1900 II, 1141; Frdl. 6, 1281). — Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch
bipyramidal (Sadebbeck, Ann. Phys. [N. F.] 5, 573; J. 1878, 167; vgl. Groth, Ch. Kr. 5,
620). F: 170° (Gr.-Cr., La.). Kp: oberhalb 360° (Wu.). Schwer löslich in kaltem,
leichter in heißem Wasser (Gr.-Cr., La.); P., Gu.), sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in
Ather, fast unlöslich in Benzol und Ligroin (Gr.-Cr., La.). Leicht löslich in Salzsäure; aus
der sauren Lösung durch Ammoniak fällbar (Wu.). Löslich in wäßr. Alkalien; wird aus der
alkal. Lösung durch Säuren (auch Kohlensäure) abgeschieden, durch überschlüssige Mineralsäure wieder gelöst (Bamberger, Lorenzen, A. 273, 281). Einsäurige Base (Wu.).
Liefert bei der Oxydation mit siedender Kaliumpermangnat Lösung Oxalsäure und geringe
Mengen Imidazol-dicarbonsäure-(4.5) (Syst. No. 3667) (Ba., Berlá, A. 273, 338). Gibt beim
Behandeln mit Jod-Lösung und verd. Natronlauge 2-Jod-benzimidazol übergeführt (Ba.,
Br.; O. Fischer, Hess, B. 36, 3968). Wird von Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei
230° und von konz. Salzsäure im Rohr bei 270° nicht verändert (Fi., B. 22, 645). Liefert
beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 90—100° 1-Methyl-benzimidazol
(Fi., B. 22, 644); erhitzt man auf 140—150°, so erhält man 1.3-Dimethyl-benzimidazolium-

jodid (FI., Fussenegger, B. 34, 936; vgl. Fl., Rigaud, B. 35, 1258). Geht bei der Einw. von Chloral im Rohr bei 100° in 1-[β,β,β-Triehlor-α-oxy-äthyl]-benzimidazol (S. 133) über (Ba., A. 278, 372). Beim Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat entsteht N.N'-Diacetyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 20) (He., Kü., B. 37, 3116). Erhitzen mit Benzoylchorid auf 100° (Ba., Be., A. 273, 360) oder Behandeln mit Benzoylchlorid in Pyridin unter Kühlung (He., Kü.) führt zu 1-Benzoyl-benzimidazol. Läßt man Benzoylchlorid in verd. Natronlauge einwirken, so bilden sich N.N'-Dibenzoyl-o-phenylendiamin und Ameisensäure (Ba., Be., A. 273, 346). Benzimidazol liefert mit alkal. Diazobenzol-Lösung keine Azoverbindung (Ba., A. 305, 298 Anm. 18). — AgC₇H₅N₂. Weißer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser, Ammoniak und organischen Lösungsmitteln (Ba., Lo.). — C₇H₆N₂ + HCl + H₂O. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Wu.). — C₇H₆N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser) (Gr.-Cr., La.).

1-Methyl-benzimidazol $C_8H_8N_2=C_8H_4$ $N(CH_3)$ CH. B. Beim Behandeln von o-Phenylendiamin in schwach salzsaurer Lösung mit Formaldehyd (O. FISCHER, WRESZINSKI, B. 25, 2711). Beim Kochen von N-Methyl-o-phenylendiamin mit krystallisierter Ameisensäure (FI., VEIEL, B. 38, 321). Beim Erhitzen von Benzimidazol mit Methyljodid in Methanol oder in Äther im Rohr auf 90—100° (FI., B. 22, 644; vgl. FI., V.). Bei der Destillation von 1.3-Dimethyl-2-oxy-benzimidazolin (s. u.), neben anderen Produkten (FI., FUSSENEGGER, B. 34, 939). — Prismen (aus Petroläther). F: 61°; Kp₇₂₅: 278—280°; schwer flüchtig mit Wasserdampf (FI., V.). $D_4^{(r,1)}$: 1,1283 (BRÜHL, Ph. Ch. 22, 390). $n_{\alpha}^{(r,1)}$: 1,5945; $n_{\beta}^{(r,1)}$: 1,6013; $n_{\gamma}^{(r,1)}$: 1,6350 (BR.). — $C_8H_8N_2$ + HCl. Nadeln (aus Alkohol) (FI., V.). F: 228° (FI., FU., B. 34, 936). — $C_8H_8N_2$ + HCl + AuCl₃. Gelbe Nadeln (FI., B. 22, 645). — $2C_8H_3N_2$ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₅O. Rotgelbe Prismen; ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (FI., V.). — Pikrat $C_8H_8N_2$ + $C_6H_2O_7N_3$. Citronengelbe Nadeln (aus Wasser). F: 244° FI., V.).

1.3 - Dimethyl - benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.3 - Dimethyl-2 - oxy-benzimidazolin C₀H₁₂ON₂, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. Zur Konstitution der Base und der Salze vgl. O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4203; 35, 1258. — B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Benzimidazol mit 1 Mol

Methyljodid in Methanol im Rohr auf 140—150° oder beim Behandeln von 1-Methyl-benzimidazol mit Methyljodid (O. FISCHER, FUSSENEGGER, B. 34, 936), das Formiat beim Erhitzen von N.N'-Dimethyl-o-phenylendiamin mit konz. Ameisensäure auf 140° (FI., FU., B. 34, 938). Die freie Base entsteht beim Zersetzen der Salze mit Alkalilauge (FI., FU., B. 34, 936); FI., R1., B. 35, 1259) oder beim Kochen des Chlorids mit der berechneten Menge Silberoxyd und Wasser (FI., R1., B. 35, 1259). — Die Base krystallisiert aus Ligroin in Nadeln. F: 74—75°; stark basisch (FI., FU.). Bildet bei der Einw. von Säuren die 1.3-Dimethylbenzimidazoliumsalze zurück (FI., RI., B. 34, 4203; 35, 1258). Gibt bei der Destillation neben anderen Produkten 1-Methyl-benzimidazol und 1.3-Dimethyl-benzimidazolon (Syst. No. 3567) (FI., FU.). Letzteres entsteht auch bei der Oxydation der Base mit Kaliumpermanganat (FI., FU.). Die Base bezw. ihre Salze liefern beim Kochen mit Alkalien N.N'-Dimethyl-o-phenylendiamin und Ameisensäure (FI., FU.). Schüttelt man die währ. Lösung des Chlorids mit der berechneten Menge Silberoxyd, so entsteht eine alkal. Lösung, die an Äther nichts abgibt; durch Kochen dieser alkal. Lösung erhält man die Carbinolbase, die mit Äther ausgeschüttelt werden kann; dampft man mit überschüssigem Silberoxyd ein, so bildet sich unter Abscheidung von Silber 1.3-Dimethyl-benzimidazolon (FI., RI., B. 35, 1259). — Chlorid C₉H₁₁N₂·Cl + H₂O. Nadeln (aus Wasser). F (des getrockneten Salzes): 240°; aus alkoh. Lösung durch Äther fällbar (FI., RI., B. 35, 1258). — Jodid C₉H₁₁N₂·Cl + H₂O. Nadeln (aus Wasser). F (des getrockneten Salzes): 240°; aus alkoh. Lösung durch Äther fällbar (FI., RI., B. 35, 1258). — Jodid C₉H₁₁N₂·Cl + PtCl₄ (bei 110°). Rote Prismen (FI., FU.). F: 276° (FI., RI., B. 35, 1258). — 2C₉H₁₁N₂·Cl + PtCl₄ (bei 110°). Rote Prismen (FI., FU.). F: 276° (FI., RI., B. 35, 1258).

1-Phenyl-benzimidazol $C_{12}H_{10}N_2=C_6H_4$ $N(C_6H_5)$ CH. B. Beim Kochen von 2-Amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 16) mit Ameisensäure (O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4204; vgl. Bamberger, Lagutt, B. 31, 1506). — Nadeln (aux Ligroin). F: 97°; leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer im Wasser (F., R.). — $C_{12}H_{10}N_2+HCl+HgCl_2$. Spieße (aux verd. Alkohol) (F., R.). F: 145—146,5° (B., L.). Schwer löslich (F., R.). — $2C_{12}H_{16}N_2+2HCl+PtCl_4$. Rotgelbe Prismen oder Blättchen (aux verd. Salzsäure) (F., R.). — Pikrat $C_{13}H_{16}N_2+C_6H_2O_7N_3$. Haarförmige Nadeln (aux verd. Alkohol), die sich nach 4—6 Stunden in der Flüssigkeit wieder lösen, worauf hellgelbe Säulen auskrystallisieren (F., R.).

3-Methyl-1-phenyl-benzimidasoliumhydroxyd bezw. 3-Methyl-1-phenyl-2-oxybenzimidasolin $C_{14}H_{14}ON_2$, Formel I bezw. II bezw. III. Die Konstitution der Base entspricht der Formel III, die der Salze der Formel I bezw. II. — B. Das Jodid entsteht beim

$$\text{I. } C_6H_4 < \underbrace{N(CH_3)(OH)}_{N(C_6H_5)} > \text{CH} \qquad \text{III. } C_6H_4 < \underbrace{N(CH_3)}_{N(C_6H_5)(OH)} > \text{CH} \qquad \text{III. } C_6H_4 < \underbrace{N(CH_3)}_{N(C_6H_5)} > \text{CH} \cdot \text{OH}$$

Erhitzen von 1-Phenyl-benzimidazol mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 130° (O. FISCHER, RIBAUD, B. 34, 4204). Die freie Base erhält man durch Behandeln der heißen Jodid-Lösung mit Natronlauge (F., R.). — Die Base krystallisiert aus verd. Alkohol in Säulen. F: 168° (F., R.). Wird durch Kochen mit Natronlauge nur sehr langsam (F., R.), rascher durch Behandeln mit alkoh. Kalilauge (FI., B. 37, 552) in N-Methyl-N'-phenyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S 17) übergeführt. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe (F., R.). — Jodid C₁₄H₁₃N₂·I. Blättehen (aus Wasser). F: 200° (F., R.).

- 1-p-Tolyl-benzimidazol $C_{14}H_{13}N_2 = C_6H_4$ $N(C_6H_4\cdot CH_3)$ CH. B. Beim Kochen von N-p-Tolyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 18) mit wasserfreier Ameisensäure (Jacobson, Lischke, A. 303, 378). Dickflüssige Masse. $C_{14}H_{12}N_2 + HCl + HgCl_2$. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 160°. Pikrat. Krystalldrusen (aus absol. Alkohol). F: 163—164°.
- 1.3-Dibensyl-bensimidasoliumhydroxyd bezw. 1.3-Dibensyl-2-oxy-bensimidasolium C₂₁H₂₀ON₂, Formel IV bezw. V. Die Konstitution der Base entspricht der Formel V, die der Salze der Formel IV. B. Das Chlorid entsteht beim Erhitzen von Benzimidazol mit Benzylchlorid unter Druck auf 100° (O. FISCHER, VEIEL, B. 38, 322). Die freie Base erhält man

$$\text{IV. } C_0H_4 < \underbrace{ \begin{matrix} N(CH_3 \cdot C_0H_5)(OH) \\ N(CH_2 \cdot C_0H_5) \end{matrix}} \text{CH} \\ \text{V. } C_0H_4 < \underbrace{ \begin{matrix} N(CH_2 \cdot C_0H_5) \\ N(CH_2 \cdot C_0H_5) \end{matrix}} \text{CH} \cdot \text{OH} \\$$

beim Behandeln der heißen wäßrigen Lösung des Chlorids mit Kaliumhydroxyd (F., V.). — Die Base krystallisiert aus Äther + Petroläther in Warzen. F: 113—114°. Wird durch Kochen mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge unter Bildung von N.N'-Dibenzyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 19) und Ameisensäure aufgespalten. — Chlorid C₁₁H₁₂N₂·Ĉl. Federförmige Krystalle (aus stark verdünntem, salzsäurehaltigem Alkohol). — Chlorosurat. Goldgelbes Krystallpulver. F: 155°. Schwer löslich in Wasser. — 2C₂₁H₁₂N₂·Cl. + PtCl₂. Gelbes Krystallpulver. F: 216°. Schwer löslich. — Pikrat. Citronengelbe Nadeln (aus Wasser). F: 208°.

- 1-[β.β.β-Trichlor-α-oxy-äthyl]-benzimidazol C₂H₇ON₃Cl₃ = C₄H₄ N[CH(OH)·CCl₃] CH. B. Beim Erhitzen von Benzimidazol mit Chloral im Rohr auf 100° (Bamberger, A. 273, 372). Krystallkörner mit 1 H₂O, die bei ca. 122° zu sintern beginnen, bei ca. 131° unter Zersetzung schmelzen; benzolhaltige Platten (aus Benzol), die bei 75—81° schmelzen. Die H₂O-haltige Verbindung ist leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Benzol, sehr schwer in Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Ligroin. Löslich in heißem Wasser unter Zersetzung. Verdünnte Mineralsäuren und Alkalien bewirken Spaltung in die Ausgangsverbindungen.
- 1-Bensoyl-bensimidasol $C_{14}H_{10}ON_2 = C_6H_4 N_{(CO \cdot C_6H_6)} CH$. B. Aus Benzimidazol beim Erhitzen mit überschüssigem Benzoylchlorid im Wasserbad (Bamberger, Berlé, A. 273, 360) oder beim Behandeln mit 2 Mol Benzoylchlorid in Pyridin unter Kühlung (Heller, B. 37, 3116). Nadeln (aus Ligroin). F: 91—92°; sehr leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, sehr schwer in kaltem Ligroin; wird durch kochendes Wasser oder durch verd. Mineralsäuren bei Zimmertemperatur in Benzimidazol und Benzoesäure gespalten; beim Stehenlassen mit 10°/,iger Kalilauge erfolgt in der Hauptsache dieselbe Zersetzung, daneben bilden sich geringe Mengen einer alkaliunlöslichen, bei 134—135° schmelzenden Verbindung (Ba., Br.). Salz der Benzoesäure. F: 94—98° (Ba., Br.).
- 2-Chlor-benzimidasol C₇H₆N₁Cl = C₆H₄ NH CCl. B. Beim Erhitzen von Benzimidasolon (Syst. No. 3567) mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid auf 110—115° (MANUELLI, RECCHI, R. A. L. [5] 9 II, 271). Weißes Pulver (aus verd. Alkohol). F; ca. 215°.

5(besw. 6)-Chlor-bensimidasol C₇H₄N₄Cl, Formel I bezw. II. B. Beim Kochen von 4-Chlor-phenylendiamin-(1.2) mit konz. Ameisensäure (O. Fischer, B. 37, 556). — Krystallisiert aus Benzol + Ligroin in Nadeln vom Schmelzpunkt 125°, aus Wasser in wasserhaltigen Nadeln vom Schmelzpunkt 85°. — 2C₇H₄N₃Cl + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Prismen (aus verd. Salzsäure).

1-Methyl-5-chlor-bensimidasol C₃H₇N₃Cl, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von N.N-Dimethyl-4-ohlor-2-nitro-anilin (Bd. XII, S. 729) mit Zinn + Salzsäure, neben N¹.N¹-Dimethyl-4-ohlor-phenylendismin-(1.2) (Pinnow, B. 31, 2984, 2985). — Kp: oberhalb 270°. — 2C₆H₇N₃Cl+2HCl+HgCl₂. Nadeln (aus 10°/eiger Salzsäure). F: 243—244°.

1.8-Dimethyl-5-chlor-bensimidasoliumhydroxyd bezw. 1.8-Dimethyl-5-chlor-2-oxy-bensimidasolin C₂H₁₁ON₂Cl, Formel III bezw. IV. Die Konstitution der Base entspricht der Formel IV, die der Salze der Formel III. — B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen

III.
$$C_eH_sCl \stackrel{N(CH_s)(OH)}{\sim} CH$$
 IV. $C_eH_sCl \stackrel{N(CH_s)}{\sim} CH \cdot OH$

von 1-Methyl-5-chlor-benzimidazol mit Methyljodid und Methanol unter Druck auf 120° bis 130° (O. FISCHER, B. 87, 556). Die freie Base erhält man beim Behandeln des Jodids mit kalter Natronlauge (F.). — Die Base krystallisiert aus verd. Methanol in Prismen. F: 106°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Pyridin, etwas schwerer in Ligroin und Wasser. Färbt sich an feuchter Luft violettrot. Beim Kochen der Base oder des Jodids mit Natronlauge entsteht N.N'-Dimethyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2). — Jodid C. H. Cling. I. Tafeln (aus verd. Alkohol).

4.5.7(besw. 4.6.7) - Trichlor - bensimidasol C₂H₂N₃Cl₂, Formel V bezw. VI. B. Bei der Reduktion von 3.4.6-Trichlor-2-nitro-formanilid (Bd. XII, S. 736) mit Eisen und verd. Salzaäure in Xylol (BASF, D. R. P. CI CI NH CH NH CH 178299; C. 1907 I, 197; Frdl. 8, 99). Beim Schmelzen von N'-Formyl-3.4.6-trichlor-phenylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 27) (BASF). — F: 303—304°. Sublimierber.

1-Methyl-4.5.7 - trichlor - benzimidazol C₂H₅N₂Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von N-Methyl-3.4.6-trichlor-2-nitro-formanilid mit Eisen und verd. Essigsäure in Xylol (BASF, D. R. P. 178299; C. 1907 I, 197; Frdl. 8, 99). — F: 159—160°. Cl

1.8-Dimethyl-5-brom-benzimidasoliumhydroxyd bezw. 1.8-Dimethyl-5-brom-2-oxy-benzimidasolin C₂H₁₁ON₂Br, Formel IX bezw. X. Die Konstitution der Base entspricht der Formel X, die der Salze der Formel IX.—B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Brom-benzimidazol mit Methyljodid in Methanol unter Druck auf 130°

$$IX. \quad C_{\bullet}H_{\bullet}Br \underbrace{\stackrel{N(CH_{\bullet})(OH)}{\sim}CH} \qquad \qquad X. \quad C_{\bullet}H_{\bullet}Br \underbrace{\stackrel{N(CH_{\bullet})}{\sim}CH \cdot OH}$$

(O. Fischer, Mouson, B. 38, 326). Die freie Base erhält man beim Behandeln des Jodids in warmer wäßriger Lösung mit Natronlauge (F., M.). — Die Base krystallisiert aus Ligroin in Nadeln. F: 103°. Wird von siedender Natronlauge leicht zu N.N'-Dimethyl-4-brom-phenylendiamin-(1.2) und Ameisensäure aufgespalten. — Jodid C. H. Br. Nadelbüschel (aus Wasser). F: 251°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather.

1-Phenyl-6-brom-benzimidasol C₁₂H₂N₂Br, s. nebenztehende Br N(C₂H₃) OH Formel. B. Beim Kochen von 5-Brom-2-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 28) mit wasserfreier Ameisensäure (JACOBSON, GROSSE, A. 308, 325).

— Weiße, an der Luft sich schwach violett färbende Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 110°. Löslich in verd. Mineralsäuren, unlöslich in Essignäure. Kons. Salpetersäure fällt aus der salzsauren Lösung ein sehr schwer lösliches Nitrat in Nadeln.

4.6(besw.5.7) - Dibrom - bensimidazol C,H₄N₂Br₈, Formel I bezw. II. B. Bei der Oxydation von 4.6(besw.5.7) - Dibrom-2-sty-ryl - benzimidazol (S. 258) mit Kaliumper-manganat (Baczyński, Niementowski, C. 1902 II, 942). — Mikroskopische, weiße Plättchen mit 1 H₂O. F: 225°. Löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Äther, unlöslich in Wasser.

- 4.5.6.7-Tetrabrom-bensimidasol $C_7H_2N_3Br_4=C_6Br_4 < \stackrel{N}{\sim} NH$ CH. B. Durch Oxydation von 4.5.6.7-Tetrabrom-2-styryl-benzimidazol (S. 258) mit Kaliumpermanganat (B., N., C. 1902 II, 942). Mikroskopische, hellgelbe Säulen. F: 339°. Löslich in Aceton, schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in Äther, unlöslich in Wasser.
- 2-Jod-benzimidazol C₇H₈N₈I = C₆H₄ NH CI. B. Beim Behandeln von Benzimidazol mit Jod-Lösung und Natronlauge (PAULY, GUNDERMANN, B. 41, 4012). Blättehen. F: 187° (Bräunung). Schwer löslich in Wasser und in organischen Lösungsmitteln. Spaltet bei der Einw. von verd. Essigsäure Jod ab.
- 1 Phenyi 6 jod benzimidazol C₁₈H_sN_sI, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 5-Jod-2-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 29) mit wasserfreier Ameisensäure (JACOBSON, FERTSCH, HEUBACH, A. 808, 337). — Nadeln (aus Benzol oder aus verd. Alkohol), die sich leicht etwas violett färben. F: 161°. Leicht löslich in Mineralsäuren.
- 5(besw. 6) Nitro bensimidasol C,H₈O₂N₂, Formel III besw. IV. B. Beim III. O₂N N₂ Formel III besw. IV. B. Beim III. O₃N N₂ CH IV. O₃N O₄N O₅N 1.8-Dimethyl-5-nitro-bensimidasoliumhydroxyd bezw. 1.8-Dimethyl-5-nitro-2-oxy-bensimidasolin $C_9H_{11}O_9N_3$, Formel V bezw. VI. Die Konstitution der Base entspricht der Formel VI, die der Salze der Formel V. B. Das Jodid und Perjodid entstehen

beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Nitro-benzimidazol mit Methyljodid in Methanol unter Druck auf 130—140° (O. FISCHER, HESS, B. 86, 3968), das Formiat entsteht beim Kochen von N.N'-Dimethyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 29) mit wasserfreier Ameisensäure (F., H., B. 86, 3969). Die freie Base erhält man bei der Zersetzung der Salze in warmer wäßriger Lösung mit Soda oder Ammoniak (F., H., B. 86, 3969). — Die Base krystallisiert aus verd. Alkohol in hellgelben Blättchen. F: 128°. Löslich in Äther. Wird durch Ätzalkalien in Ameisensäure und N.N'-Dimethyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) gespalten. — Jodid C₂H₁₀O₂N₃·I. Intensiv gelbe Prismen (aus Methanol). F: 259°. Leicht löslich in warmem Methanol; die wäßr. Lösung ist farblos. — C₂H₁₀O₂N₃·I+2I. Braune Prismen (aus Methanol). Spaltet leicht Jod ab.

1-Phenyl-5-nitro-benzimidazol $C_{12}H_0O_2N_3$, s. nebenstehende O_2N .

Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-2-amino-diphenylamin (Bd. XIII; S. 29) mit Ameisensäure (R. S. 28, 102; v. Walfrier, Kessler, J. pr. [2] 74, 204) oder mit Orthoameisensäureäthylester (v. W., K.). Beim Erhitzen von 4-Nitro-2-formamino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 31) mit Salzsäure (v. W., K.). Beim Erhitzen der 1-Phenyl-5-nitro-benzimidazol-carbonsäure-(2) (Syst. No. 3646) oder ihres Äthylesters mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° (R., G., B. 38, 102). — Wasserfreie Nadeln (aus Alkohol) (R., G.); Nadeln mit 2 H₂O (aus verd. Ameisensäure) (v. W., K.). Schmilst wasserfrei ei 159,5° (R., G.), 156° (v. W., K.), wasserhaltig bei 134° (v. W., K.). Unlöslich in Äther und Benzin, sehwer löslich in Benzol, sehr leicht in Aceton und in Säuren (R., G.). Wird durch Zinn + konz. Salzsäure zu 1-Phenyl-5-amino-benzimidazol (Syst. No. 3715) reduziert (v. W., K.). — $C_{12}H_2O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (v. W., K.).

3-Methyl-1-phenyl-5-nitro-bensimidasoliumhydroxyd bezw. 3-Methyl-1-phenyl-5-nitro-2-oxy-bensimidasolin $C_{14}H_{13}O_2N_3$, Formel I bezw. II bezw. III. Die Konstitution der Base entspricht der Formel III, die der Salze der Formel I bezw. II. — B. Das Jodid

entsteht beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-nitro-benzimidazol mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 110° (v. Walther, Kessler, J. pr. [2] 74, 206). Die freie Base erhält man beim Behandeln des Jodids mit kalter Natronlauge (v. W., K., J. pr. [2] 74, 241). — Die Base krystallisiert aus Alkohol + Benzol in gelben Nadeln. F: 200°. Leicht löslich in Eisessig und Ather. Wird durch heiße alkoholische Kalilauge unter Bildung von N³-Methyl-N¹-phenyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 30) gespalten. — Jodid $C_{14}H_{18}O_{2}N_{3}\cdot I$. Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 245° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol.

1-[4-Oxy-phenyl]-5-nitro-benzimidasol C₁₂H₂O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Nitro-4'-oxy-2-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 499) mit 25°/siger Ameiseensäure (Maron, D. R. P. 175829; C. 1906 II, 1797; Frdl. 8, 817). — F: 267—268°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit braunvioletter Farbe. Beim Erhitzen mit Benzidin und Schwefel auf 220—240° entsteht ein olivgrüner Farbstoff.

5(besw. 6)-Chlor-x-nitro-bensimidasol C₇H₄O₂N₃Cl = O₂N·C₆H₂Cl N_HCH. B. Durch Behandeln von 5(bezw. 6)-Chlor-benzimidazol mit kalter Salpetrschwefelsäure (O. Fischer, Limmer, J. pr. [2] 74, 62). — Blaßgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 180° bis 181°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol, Ather und Ligroin, leicht in Eisessig und heißem Alkohol. Löslich in kalten Alkalien und Ammoniak sowie in Mineralsäuren.

1.3-Dimethyl-5-chlor-x-nitro-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.3-Dimethyl-5-chlor-x-nitro-2-oxy-benzimidazolin $C_0H_{10}O_0N_3Cl$, Formel IV bezw. V. Die Konstitution der Base entspricht der Formel V, die der Salze der Formel IV. — B. Das Jodid und Perjodid entstehen beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Chlor-x-nitro-benzimidazol mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 110° (O. FISCHER, LIMMER, J. pr. [2] 74, 63). Die freie Base erhält

$$\text{IV. O}_2\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_2\text{Cl} \underbrace{\stackrel{N(\text{CH}_3)(\text{OH})}{N(\text{CH}_3)}} \hspace{-0.5cm} \text{CH} \qquad \qquad \text{V. O}_3\text{N} \cdot \text{C}_6\text{H}_2\text{Cl} \underbrace{\stackrel{N(\text{CH}_3)}{N(\text{CH}_3)}} \hspace{-0.5cm} \text{CH} \cdot \text{OH}$$

man beim Erwärmen des Jodids mit wäßr. Kalilauge (F., L., J. pr. [2] 74, 64). — Die Base krystallisiert aus Alkohol in gelben Blättchen. F: ca. 215° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. Wird beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in Ameisensäure und N.N'-Dimethyl-4-chlor-x-nitro-phenylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 32) gespalten. — Jodid C.H.O.CIN.I. Gelbliche Prismen (aus Wasser). — C.H.O.CIN.I. Bläuliche Prismen. Spaltet bei längerem Kochen mit Wasser sowie bei der Einw. von Alkali oder schwefliger Säure Jod ab.

2. Stammkerne CaHaNa.

1. 1.2-Dihydro-cinnolin C₈H₈N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 4-Chlor-cinnolin mit Eisenfeile in verd. Schwefelsäure (Buson, Rast, B. 30, 523). — Schwach riechende Blättchen (aus Wasser oder Ligroin). F: 87—88°. Destilliert unzersetzt. Sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer Wasser und Ligroin. Ist eine schwache Base; die Salze werden durch Wasser sofort zerlegt. — Gibt beim Kochen mit Quecksilberoxyd in Benzol Cinnolin. Wird durch Natrium und Alkohol nicht verändert. — C₂H₂N₃ + HCl. Nadeln (aus Alkohol oder Alkohol + Äther). F: 149—150° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol. Wird beim Aufbewahren an der Luft dunkel. — C₂H₂N₃ + H₂SO₄. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol.

2. 1.2 - Dthydro - phthalazin C₂H₂N₂, s. nebenstehende Formel.

2-Methyl-1.2-dihydro-phthalazin C₂H₁₂N₂ = C₂H₄CH = N
CH = N
CH₂NH
CH₂NH
CH₂NH
CH₂NH
CH₃NH
CH

Beim Erwärmen von N. Methyl-phthalaziniumjodid mit Kalilauge, neben N. Methyl-phthalazon Gabriel, Müller, B. 28, 1833). — Durchdringend riechendes Öl. Ist auch unter vermindertem Druck nicht unzersetzt destillierbar. Ziemlich leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Ist schwach basisch. — Oxydiert sich äußerst leicht zu N. Methyl-

phthalazon. — $C_9H_{10}N_9+HCl$. Nadeln (aus Alkohol oder Essigester). F: 140—141° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und Ligroin. Wird durch Wasser teilweise zersetzt. — Pikrat $C_9H_{10}N_9+C_9H_3O_7N_9$. Gelbe Nadeln. F: 93—95° (Zers.)

Hydroxymethylat C₁₀H₁₄ON₂ = C₂H₇N₂(CH₂)₂·OH. — Jodid C₁₀H₁₂N₂·I. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-1.2-dihydro-phthalazin mit Methyljodid im Rohr auf 100° (GABRIEL, MÜLLER, B. 28, 1834). Blättohen (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol). F: 153—154°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Ather, Benzol und Essigester. Bei der Zersetzung mit Alkali erhält man eine mit Wasserdampf leicht flüchtige Base, deren Hydrochlorid bei 159—161° schmilzt.

- 3. 3.4-Dihydro-chinazolin C₈H₆N₈, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-formamid mit Zink und Salzsäure (Gabriel, B. 36, 807; vgl. G., Jansen, B. 23, 2814; 24, 3097). Beim Kochen von jodwasserstoffsaurem 2-Amino-benzylamin mit Ameisensäure und Natriumformist (G., Colman, B. 37, 3645). Entsteht ferner aus 2-Chlor-chinazolin durch Erwärmen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Phosphoniumjodid (G., Stelzner, B. 29, 1313) sowie aus 4-Chlor-chinazolin und 2.4-Dichlor-chinazolin durch Erwärmen mit Jodwasserstoff-Eisessig (G., C., B. 38, 3560, 3562). Krystalle (aus Benzol), Nadeln (aus Wasser). F: 127° (G., J., B. 24, 3097). Ist unter vermindertem Druck anscheinend unzersetzt destillierbar; Kp₁₆₉: 303—304° (korr.; teilweise Zersetzung) (G., B. 36, 808). Löst sich bei 16° in ca. 40 Tln. Wasser (G.). Die wäßr. Lösung reagiert stark alkelisch (G.). Wird in alkal. Lösung von Kaliumferrioyanid zu Chinazolin oxydiert (G.). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam entsteht 1.2.3.4-Tetrahydro-chinazolin (S. 104) (G.). C₈H₆N₂ + HCl. Krystalle (aus Alkohol) (G., J., B. 23, 2814; 24, 3098). 2C₈H₆N₂ + 2 HCl + ZnCl₂. Krystalle (aus Alkohol). F: 184° bis 185° (G.). 2C₈H₆N₂ + 2 HCl + PtCl₄ (bei 100°). Krystalle. Schwer löslich (G., J., B. 23, 2814). Pikrat C₈H₈N₂ + C₆H₈O₇N₂. Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 215° (G., J.). Schwer löslich.
- 3-Methyl-3.4-dihydro-chinasolin $C_2H_{10}N_3=C_0H_4$ $CH_2\cdot N\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von [2-Amino-benzyl]-methylamin-hydrojodid mit Ameisensäure und Natriumformiat (Gabriel, Colman, B. 37, 3646). Prismen (aus Benzol). Schmeckt bitter. F: 91—92°. Kpse: 309°. Löslich in Wasser mit stark alkalischer Reaktion. Hydrojodid. Nadeln. Schwerlöslich in Wasser. Chloroplatinat. Bräunlichgelbe Nadeln. Schrachwerlöslich. Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 193—194°.
- 3-Äthyl-3.4-dihydro-chinasolin $C_{10}H_{19}N_2=C_0H_4$ $CH_2\cdot N\cdot C_3H_6$. B. Beim Behandeln von N-Äthyl-N-[2-nitro-benzyl]-formamid mit Zink und Salzsäure (Wolff, B. 25, 3039). Öl. $2C_{10}H_{19}N_2+2HCl+PtCl_4$. F: 199—202° (Zers.). Pikrat $C_{10}H_{19}N_2+C_0H_3O_7N_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 170—172°. Schwer löslich in Wasser.
- 3-Allyl-3.4-dihydro-chinasolin $C_{11}H_{12}N_3 = C_4H_4$ CH_4 CH_5 CH_6 CH_5 CH_6 CH_6

8-Phenyl-8.4-dihydro-chinasolin, Orexin $C_{14}H_{12}N_2 = C_0H_4 \stackrel{CH_2 \cdot N \cdot C_0H_5}{N} \stackrel{C}{=} CH$ der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-formanilid mit Zinkstaub und Essignäure oder mit

Zinn oder Zink in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Paal, Busch, B. 22, 2686; P., D.R.P. 51712; Frdl. 2, 125). Beim Erhitzen von [2-Nitro-benzyl]-anilin mit Ammoniumsulfid in Alkohol auf dem Wasserbad und Kochen des Reaktionsprodukts mit Ameisensäure (D: 1,22)(P., D.R.P. 52647; Frdl. 2, 126). Aus o. Amino-benzylalkohol durch Einw. von Formanilid (bezw. Ameisensäure + Anilin) in Gegenwart von KHSO, bei ca. 130° (Kalle & Co., D.R.P. 113163; C. 1900 II, 615; Frdl. 6, 1219). Neben 3-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (S. 105) beim Behandeln von 3-Phenyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568) mit Zinn und Salzsäure (Kulisch, C. 1899 I, 847). — Tafeln (aus Ather + Ligroin). F: 95° (P., B., B. 22, 2688), 94—96° (Ku.). Ist nicht unzersetzt destillierbar (P., B.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwerer in Ligroin, fast unlöslich in Wasser (P., B.). Leicht löslich in Mineralsäuren, fast unlöslich in Alkalien (P., B.). — Zerfällt bei der Zinkstaub-Destillation in Anilin und Benzonitril (P., B.). Liefert beim Kochen mit Kaliumpermanganat-Lösung 3-Phenyl-chinazolon-(4) (P., B.). Wird von Natrium und Alkohol zu 3-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (S. 105) reduziert (P., B., B. 22, 2693). Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol auf 100° erhält man das Jodmethylat (s. u.), dessen Perjodid und Prismen vom Schmelzpunkt 180° (P., B., B. 22, 2689). Beim Behandeln mit Benzoylchlorid in Pyridin entsteht 3-Phenyl-1-benzoyl-2-benzoyloxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3508) (Heller, B. 37, 3119; Kalle & Co., D.R.P. 164426; C. 1905 II, 1399; Frdl. 8, 1239). — Beschleunigt die Magenverdauung und findet in Form des Tannats medizinische Verwendung als appetitanregendes Mittel (Penzoldr, J. pr. [2] 48, 540 Anm. 3; vgl. S. Fränkell, Die Arkneimittel-Synthese, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 772, 773). — Salze: Paal, Busch, B. 22, 2687. — C., 41, 8, 4 + HCl. Nadeln mit 2H₄O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 30°, wasserfrei bei 221°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlösl

3-Phenyl-3.4-dihydro'-chinasolin-hydroxymethylat $C_{18}H_{18}ON_2 = C_8H_7N_2(C_8H_5)$ (CH₂)·OH. B. Das Jodid und das Perjodid erhält man neben einer bei 180° schmelzenden Verbindung beim Erhitzen von 3-Phenyl-3.4-dihydro-chinazolin mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (PAAL, Busce, B. 22, 2689). — Jodid $C_{18}H_{18}N_2\cdot I$. Nadeln. F: 170°. — Perjodid $C_{18}H_{18}N_2\cdot I+I$. Goldglänzende Blättchen. F: 157°. Wird durch Alkalien entfärbt.

3-[4-Chlor-phenyl]-3.4-dihydro-chinazolin $C_{14}H_{11}N_{2}Cl = C_{6}H_{4} \stackrel{CH_{3} \cdot N \cdot C_{6}H_{4}Cl}{N = CH}$. B

Bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-N-formyl-4-chlor-anilin mit Zinn und wäßrigalkoholischer Salzaäure (Paal, J. pr. [2] 48, 544). — Nadeln oder Blätter (aus Alkohol). F: 143°. Destilliert in kleinen Mengen fast unzersetzt. Leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform, Eisessig, Benzol und Schwefelkohlenstoff, löslich in Äther, sehr schwer löslich in Ligroin. Löslich in Mineralsäuren. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin. — C₁₄H₁₁N₂Cl+HCl. Nadeln. F: 240° (Zers.). Löslich in heißem Alkohol. Schwer löslich in Salzaäure. Wird durch Wasser zerlegt. — C₁₄H₁₁N₂Cl+H₂SO₄. Nadeln. F: 185°. Löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. Wird durch Wasser zum Teil zerlegt. — C₁₄H₁₁N₂Cl+HCl+ZnCl₂. Nadeln. F: 89°. Löslich in Eisessig, Chloroform und salzaäurehaltigem Alkohol. — C₁₄H₁₁N₂Cl+HCl+SnCl₂. Nadeln (aus salzaäurehaltigem Alkohol). F: 189°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in verd. Salzaäure. — 2C₁₄H₁₁N₂Cl+2HCl+PtCl₄. Gelbe Krystalle. F: 317°. Schwer löslich in salzaäurehaltigem Alkohol. Wird durch Wasser zerlegt. — Pikrat C₁₄H₁₁N₂Cl+C₄B₄O₅N₂. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 192°. Sohwer löslich in Eisessig, sonst unlöslich. — Saures Oxalat C₁₄H₁₁N₂Cl+C₂H₂O₄. Nadeln (aus Wasser). F: 168°.

 $8 - [4 - Brom - phenyl] - 3.4 - dihydro - chinasolin C_{14}H_{11}N_{9}B_{r} = C_{6}H_{4} \underbrace{\begin{array}{c} CH_{2} \cdot N \cdot C_{6}H_{4}B_{r} \\ N = CH \end{array}}_{N}$

B. Bei der Reduktion von N-[2-Nitro-bensyl]-N-formyl-4-brom-anilin mit Zinn und Salzsäure oder besser mit Zinkstaub in Essigsäure (PAAL, J. pr. [2] 48, 551). — Nadeln oder Blätter (aus Alkohol). F: 142°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Bensol, schwer in Ligroin. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydrochinazolin (S. 105). — C₁₄H₁₁N₂Br+HCl. Nadeln (aus alkohol Salzsäure). F: 268° (Zers.). Unbeständig. Wird durch Wasser und Alkohol zerlegt. — C₁₄H₁₁N₂Br+HCl+AuCl₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (Zers.). — 2C₁₄H₁₁N₂Br+2HCl+PtCl₄. Farbloser Niederschlag. Unlöslich in Alkohol und Eisessig. Unlöslich in Salzsäure. Schmilst bei hoher Temperatur unter Zersetzung. — Pikrat C₁₄H₁₁N₂Br+C₂H₂O₃N₄. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 202°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmittelm. — Saures Oxalat C₁₄H₁₁N₂Br+C₃H₂O₄. Nadeln (aus Wasser). Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

8-o-Tolyl-8.4-dihydro-chinasolin $C_{18}H_{14}N_2=C_8H_4$ $CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. B. Bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-[form-o-toluidid] mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Paal, Busch, B. 22, 2701). — Öl. Nicht unzersetzt destillierbar. — $2C_{18}H_{14}N_2+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 210°.

3-p-Tolyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{15}H_{14}N_2 = C_9H_4$ $CH_2 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei der

Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-[form-p-toluidid] mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Paal, Busch, B. 22, 2695; P., D.R.P. 51712; Frdl. 2, 126). — Blätter (aus Äther). F: 120°. Destilliert unter teilweiser Zersetzung (P., B.). Leicht Isalich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwerer in Ligroin. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 3-p-Tolyl-chinazolon-(4) und geringe Mengen 3-[4-Carboxy-phenyl]-chinazolon-(4). Wird durch Natrium und Alkohol zu 3-p-Tolyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin reduziert. Beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° erhält man das Jodmethylat und eine bei 150° schmelzende Verbindung (grüne Nadeln). — $C_{12}H_{14}N_2 + HCl$. Nadeln mit $2H_2O$. Schmilzt wasserhaltig bei 85°, wasserfrei bei 251°. — $C_{15}H_{14}N_2 + HCl$. Nadeln. F: 165°. Löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Wasser. — $2C_{15}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 216°.

3-p-Tolyl-3.4-dihydro-chinasolin-hydroxymethylat $C_{16}H_{19}ON_2 = C_6H_7N_2(C_6H_4 \cdot CH_2)(CH_2)\cdot OH.$ —Jodid $C_{16}H_{17}N_2\cdot I$. B. Beim Erhitzen von 3-p-Tolyl-3.4-dihydro-chinazolin mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100°, neben einer bei 150° schmelzenden Verbindung (Perjodid?) (PAAL, Busch, B. 22, 2697). Nadeln oder Schuppen. F: 186°.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3 - [2 - Methoxy - phenyl] - 3.4 - dihydro - chinasolin} & C_{16}H_{14}ON_2 = \\ C_{0}H_{4} & CH_{2} \cdot N \cdot C_{0}H_{4} \cdot O \cdot CH_{2} \\ N_{10} & CH_{2} \cdot N \cdot C_{10}H_{2} \cdot D \cdot CH_{2} \end{array}. \quad B. \quad \text{Bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-[form-o-anisidid]} \end{array}$

(Bd. XIII, S. 370) mit Zinkstaub und Essigsäure oder wäßrig-alkoholischer Salzsäure in der Wärme oder mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (PAAL, J. pr. [2] 54, 280). Bei Einw. von konz. Ameisensäure auf [2-Amino-benzyl]-o-anisidin (P.). Aus N-[2-Amino-benzyl]-[form-o-anisidid] (Bd. XIII, S. 382) beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Erwärmen mit verd. Mineralsäuren oder mit Ameisensäure (P.). — Öl. Ist nicht unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. Löslich in Mineralsäuren. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-[2-Methoxy-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydrochinazolin. — C₁₂H₁₄ON₂ + HCl. Blätter (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 128°. — C₁₅H₁₄ON₂ + HCl + SnCl₂. Tafeln. F: 140°. Leicht löslich in heißem Wasser. Leicht löslich in wäßrig-alkoholischer Salzsäure. — Pikrat C₁₅H₁₄ON₂ + C₂H₂O₇N₂. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 127°.

B. Beim Erhitzen von 3-[4-Methoxy-phenyl]-3.4-dihydro-chinazolin mit rauchender Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 130° (PAAL, J. pr. [2] 54, 287). — Prismen (aus Alkohol). F: 235°. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalien und verd. Mineralsäuren.

3 - [4 - Methoxy - phenyl] - 3.4 - dihydro - chinasolin $C_{18}H_{14}ON_8 = CH_4 \cdot N \cdot C_4H_4 \cdot O \cdot CH_8$. B. Bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-[form-p-anisidid] (Bd. XIII, S. 460) mit Zinkstaub und Salzsäure oder Essigsäure (Paal, J. pr. [2] 54, 285). —

Tafeln (aus Äther). F: 115°. Leicht löslich in Alkohol, Essigester und Benzol. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-[4-Methoxy-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin. Liefert beim Erhitzen mit konz. Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 130° 3-[4-Oxy-phenyl]-3.4-dihydro-chinazolin (s. o.) und bromhaltige farblose Blätter vom Schmelzpunkt 105°. — C_{1z}H₁₄ON_z + HCl. Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 237°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol. Die wäßr. Lösung schmeckt brennend und bitter. — C_{1z}H₁₄ON_z + HCl + ZnCl_z. Tafeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol in der Wärme. — 2C_{1z}H₁₄ON_z + 2HCl + PtCl₄. Goldgelbe Blättchen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Schwer löslich in Wasser. Wird beim Kochen mit Wasser zersetzt. — Pikrat C_{1z}H₁₄ON_z + C₂H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 181°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in heißem Eisessig.

8-[4-Åthoxy-phenyl]-8.4-dihydro-chinasolin $C_{10}H_{10}ON_{8} = C_{0}H_{4}\cdot N\cdot C_{0}H_{4}\cdot O\cdot C_{2}H_{8}$. B. Beim Erwärmen von N-[2-Nitro-benzyl]-[form-p-phenetidid] (Bd. XIII, S. 460) mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Paal, J. pr. [2] 48,

557; D.R. P. 51712; Frdl. 2, 126). — Tafeln oder Blätter (aus Äther oder Benzol + Ligroin). F: 109°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Eisessig, Essigester und Schwefelkohlenstoff, löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser und Ligroin. — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-[4-Åthoxy-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin. — C_{1e}H_{1e}ON₃ + HCl. Nadeln oder Blättehen (aus Alkohol + Åther). F: 207°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol. — C_{1e}H_{1e}ON₃ + HCl + AuCl₃. Orangefarbene Blätter (aus Wasser oder Alkohol). F: 179°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. — C_{1e}H_{1e}ON₃ + HCl + SnCl₃. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 132°. Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol und Essigester. — 2C_{1e}H_{1e}ON₃ + 2HCl + PtCl₄. Goldgelbe Flitter (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 206°. — Pikrat C_{1e}H_{1e}ON₂ + C₄H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 194°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter in Eisessig. — Saures Oxalat C_{1e}H_{1e}ON₂ + C₃H₃O₇N₃. Nadeln mit 1 H₃O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei ca. 100°, wasserfrei bei 162°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Wasser.

8 - [4 - Oxy - 8 - carboxy - phenyl] - 8.4 - dihydro - chinasolin $C_{18}H_{19}O_3N_3=C_6H_4\cdot N\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$. B. Man kondensiert 5-Amino-salicylsäure mit o-Nitrobenzylchlorid, kocht das Resktionsprodukt mit Ameisensäure und reduziert die entstandene Formylverbindung mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Kalle & Co., D.R.P. 12631; C. 1900 II, 463; Frdl. 6, 1220). — Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen. Die Salze werden durch Wasser zerlegt.

 $\textbf{3-[2-Amino-phenyl]-8.4-dihydro-chinasolin} \quad C_{14}H_{13}N_{3} = C_{6}H_{4} \\ \begin{matrix} CH_{2} \cdot N \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH_{2} \\ N = CH \end{matrix}.$

B. Beim Behandeln von N-[2-Nitro-benzyl]-N-formyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 20) mit Zinkstaub oder Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (PAAL, J. pr. [2] 54, 270). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 165°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. Leicht löslich in Säuren. Stark basisch. — Pikrat $C_{14}H_{13}N_3+2C_4H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 184°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig. — Oxalat $C_{14}H_{13}N_3+C_2H_3O_4+2H_3O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

8-[8-Amino-phenyl]-8.4-dihydro-chinasolin $C_{14}H_{13}N_2 = C_0H_4$ $CH_2 \cdot N \cdot C_0H_4 \cdot NH_2$ N=CH

B. Bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-N-formyl-3-nitro-anilin (Bd. XII, S. 1080) mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Paal, J. pr. [2] 48, 563). — Nadeln (aus verd. Alkohol); Blätter (aus Wasser oder Benzol + Ligroin). F: 147°. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Mineralsäuren. — Zersetzt sich an der Luft und in wäßr. Lösung. Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 3-[3-Amino-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin. — C₁₄H₁₃N₃ + 2 HCl. Nadeln. F: 230—232°. Leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol. Wird an der Luft allmählich rot. Krystallisiert aus Wasser mit ca. 0,5 H₂O. — C₁₄H₁₃N₃ + 2 HCl + 2 SnCl₂. Schwach gelbliche Nadeln. F: 264°. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol in der Kälte. Löslich in heißem salzsäurehaltigem Alkohol. — C₁₄H₁₂N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln (aus alkoh. Salzsäure). Zersetzt sich bei 240°. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat C₁₄H₁₃N₂ + 2C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle. F: 189°. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in heißem Eisessig. — Oxalat C₁₄H₁₂N₂ + C₅H₂O₄. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 157—159°. Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol.

8 · [8 · Benzamino - phenyl] - 3.4 - dihydro - chinasolin $C_{31}H_{17}ON_3 = CH_5 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Benzoylchlorid (Paal, J. pr. [2] 48, 566). — Krystallpulver. F: 82°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Ather, Benzol und Ligroin.

8-[8-Methylamino-phenyl]-3.4-dihydro-chinasolin-hydroxymethylat $C_{16}H_{18}ON_3 = C_9H_9N_9(C_9H_4\cdot NH\cdot CH_9)(CH_2)\cdot OH$. B. Das Hydrojodid des Jodids entsteht beim Erhitzen von 3-[3-Amino-phenyl]-3.4-dihydro-chinazolin mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Paal, J. pr. [2] 48, 566). — Jodid $C_{16}H_{18}N_3\cdot I$. Prismen (aus Wasser). F: 185°. Löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather. — $C_{16}H_{18}N_2\cdot I + HI$. Krystalle (aus Wasser). F: 153°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Methanol und Alkohol, unlöslich in Äther.

8-[4-Amino-phenyl]-8.4-dihydro-chinazolin $C_{14}H_{13}N_3 = C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$

B. Bei der Reduktion von N-[2-Nitro-benzyl]-N-formyl-4-nitro-anilin (Bd. XII, S. 1080) mit Zinn und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Paal, J. pr. [2] 54, 273). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 175°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Essigester und Benzol, sehr schwer in Wasser und Ligroin. Leicht löslich in verd. Mineralsäuren. — Die Lösungen werden am Licht allmählich rot. Bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol erhält man 3-[4-Amino-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin. — C₁₄H₁₂N₃+2HCl. Nadeln mit 2H₂O (aus verd. Salzsäure). Das wasserfreie Salz zersetzt sich zwischen 230° und 250°. Schwer löslich in Alkohol. Wird besonders in Lösung an der Luft rot. — C₁₄H₁₂N₃+2HBr. Nadeln (aus Alkohol) + Äther). Zersetzt sich oberhalb 260°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. — C₁₄H₁₃N₃+2HCl+2SnCl₂. Nadeln (aus verd. Alkohol), Blätter (aus Alkohol + Ather). Zersetzt sich bei 242°. Löslich in Wasser. — C₁₄H₁₃N₃+2HCl+PtCl₄. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 220°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. Löslich in alkoh. Salzsäure. — Pikrat C₁₄H₁₃N₃ + 2C₄H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 199°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Oxalat C₁₄H₁₃N₃ + C₂H₂O₄. Nadeln (aus Alkohol). F: 237°. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Eisessig.

3.8'- [Diphenylen - (4.4')] - bis - [3.4 - dihydro - chinasolin] $C_{38}H_{22}N_4 = C_8H_4\cdot N\cdot C_4H_4\cdot N\cdot CH_3\cdot C_6H_4\cdot B$. Bei der Reduktion von N.N'-Bis-[2-nitro-benzyl]-N.N'-diformyl-benzidin (Bd. XIII, S. 227) mit Zinkstaub und Eisessig unterhalb 20° (Francis, B. 29, 1452). — Gelbliche Tafeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°. Löslich in Eisessig, unlöslich in den meisten anderen Lösungsmitteln. — $C_{28}H_{22}N_4 + 2$ HCl. Tafeln (aus Wasser). Löslich in heißem Alkohol, unlöslich in konz. Salzsäure. — $C_{29}H_{22}N_4 + 2$ HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle. Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol,

8-[4-Nitro-phenyl]-6-nitro-3.4-dihydro-chinazolin $C_{14}H_{19}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. MAFFEI, G. 58 [1928], 266. — B. Beim Kochen von 3-[4-Nitro-phenyl]-6-nitro-2-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3508) mit Eisessig (J. MEYER, STILLICH, B. 35, 744). — Goldgelbe Tafeln (aus Aceton). F: 243—246° (Zers.) (MEY., St.).

- 4. 3-Methyl-indazol C₈H₈N₂ = C₈H₄ C(CH₃) N bezw. C₆H₄ C(CH₃) NH. B. Aus dem Natriumsalz der 3-Methyl-indazol-sulfonsäure-(2) beim Kochen mit Salzsäure (E. Fischer, Tafel, A. 227, 327). Farblose Nadeln (aus Wasser). F: 113° (F., T.). Kp₇₈₆: 280—281° (korr.) (F., T.). Sublimierbar (F., T.). Ist mit Wasserdampf leicht flüchtig (F., T.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, ziemlich leicht in heißem Wasser, schwerer in kaltem Wasser (F., T.). Fast unlöslich in konz. Alkalien (F., T.). Verändert sich nicht an der Luft und am Licht (Auwers, v. Meyenburg, B. 24, 2380). Gibt beim Behandeln mit Natriumnitrit und verd. Salzsäure 1(oder 2)-Nitroso-3-methyl-indazol (S. 142) (F., T.). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100° 2.3-Dimethyl-indazol (F., T.). Beim Erwärmen mit Acetanhydrid entsteht 1-Acetyl-3-methyl-indazol (S. 142) (Au., v. M., B. 24, 2379; vgl. v. Au., B. 58 [1925], 2083). C₃H₆N₅ + HCl. Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 177° (F., T.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol (F., T.).
- 1.3-Dimethyl-indasol $C_0H_{10}N_2=C_6H_4 < \frac{C(CH_3)}{N(CH_3)} > N$. B. Durch Erhitzen von 2-Aminoscetophenon mit Methyljodid auf 100°, Einw. von Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure auf das Reaktionsprodukt und Reduktion der entstandenen Nitrosoverbindung mit Zinkstaub und Essigsäure (E. Fischer, A. 227, 336). Blätter. F: 36,5°. Sehr leichtig mit Wasserdampf; der Dampf reizt zum Niesen. Die Salze werden derne Wasser teilweise zersetzt. Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser. Sulfat. Nadeln (aus Alkohol).
- 2.8-Dimethyl-indasol $C_9H_{10}N_9=C_6H_4$ $C(CH_9)$ $N\cdot CH_9$. B. Beim Erhitzen von 3-Methyl-indasol mit Methyljodid auf 100° (E. FISCHER, TAFEL, A. 227, 322). Blättchen. F: 79—80°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und

heißem Wasser. — Sulfat. Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol. — Chloroplatinat. Gelbliche Nadeln (aus verd. Salzsäure). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in heißem Alkohol.

- 1-Åthyl-3-methyl-indasol $C_{10}H_{12}N_3 = C_0H_4 < N(C_1H_4) > N$. B. Beim Behandeln von 2-Åthylamino-acetophenon mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure und Reduzieren der entstandenen Nitrosoverbindung mit Zinkstaub und Essigsäure (E. Fischer, Tayel, A. 227, 334). Beim Erhitzen von [1-Åthyl-indazyl-(3)]-essigsäure auf 180—190°, zum Schluß auf 230° (F., Kuzel, A. 221, 289). Blätter. F: 29,5° (F., T.). Kp₄₄: 234—235° (F., K.). Ist mit Wasserdampf leicht flüchtig; der Dampf risoht stechend (F., K.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (F., K.). Die wäßr. Lösung schmeckt beißend (F., K.). Gibt mit konz. Säuren leicht lösliche Salze, die durch Wasser zerlegt werden (F., K.). Ist beständig gegen Zink oder Zinn und Salzsäure sowie gegen salpetrige Säure und gegen Acetanhydrid (F., K.). Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100° 1-Åthyl-2.3-dimethylndazoliumjodid (s. u.) (F., K.). $C_{10}H_{12}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Schmeckt beißend. Sehr leicht löslich in Wasser. $2C_{10}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Prismen (aus verd. Salzsäure). Schwer löslich in Wasser.
- 2-Äthyl-3-methyl-indasol $C_{10}H_{19}N_3 = C_6H_4$ $C_6(CH_9)$ $N \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von 3-Methyl-indazol mit Äthyljodid im Rohr auf 100° (E. Fischer, Tafel, A. 227, 321). Braunliches Öl. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, mit Alkohol und Äther misohbar. $C_{10}H_{12}N_3 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 1 Äthyl 2.3 dimethyl indasoliumhydroxyd $C_{11}H_{16}ON_2 = C_3H_4 < \frac{C(CH_2)}{N(C_2H_3)} > N(CH_3) \cdot OH$ bezw. $C_6H_4 < \frac{C(CH_2)}{N(C_2H_3)(OH)} N \cdot CH_2$. Jodid $C_{11}H_{16}N_3 \cdot I$. B. Beim Erhitzen von 1-Äthyl-3-methyl-indazol mit Methyljodid im Rohr auf 100° (E. FISCHER, Kuzel, A. 221, 292). Nadeln (aus Alkohol). F: 192° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser. Wird durch Alkalien nicht zersetzt.
- 1-Acetyl-3-methyl-indasol C₁₀H₁₀ON₃ = C₀H₄ C(CH₃) N. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 58 [1925], 2083. B. Beim Erwärmen von 3-Methyl-indazol mit Acetanhydrid (Auwers, v. Meyenburg, B. 24, 2379). Nadeln oder Blätter (aus verd. Alkohol). F: 72° (Au., v. M.). Riecht süßlich (Au., v. M.). Leicht löslich in heißem Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln (Au., v. M.). Liefert beim Erwärmen mit verd. Natronlauge 3-Methyl-indazol zurück (Au., v. M.).

 Eine früher von Au., v. M., ala 1. Acet vl. 2 mach vl. in den

Eine früher von Au., v. M. als 1-Acetyl-3-methyl-indazol beschriebene Verbindung wird jetzt als 3.7-Dimethyl-4.5-benzo-[hept-1.2.6-oxdiazin]

C₆H₄<\(\frac{C(CH₂):N}{N:C(CH₂)} \rightarrow O (Syst. No. 4492) formuliert (vgl. Bd. XIV, S. 42 Anm. 1).

3-Methyl-indasol-sulfonsäure-(2) $C_2H_2O_2N_2S = C_0H_4 \stackrel{C(CH_2)}{N} N \cdot SO_3H$. B. Aus 2-Amino-acetophenon bei aufeinanderfolgender Behandlung mit Natriumnitrit + Salzsäure und mit Natriumsulfit (E. FISCHER, TAFEL, A. 227, 305, 316). — Na $C_2H_7O_2N_2S$. Blättchen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in heißem Wasser. Gibt beim Erwärmen mit Salzsäure 3-Methyl-indazol.

1(oder 2)-Nitroso-3-methyl-indazol $C_8H_7ON_8 = C_8H_4 < \frac{C(CH_3)}{N(NO)} > N$ oder

C₅H₄ N·NO. B. Beim Behandeln von 3-Methyl-indazol mit Natriumnitrit und verd. Salzasure (E. Fischer, Tafel, A. 227, 320). — Gelbe Nädelchen (aus Ligroin). F: 60,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Eisessig, leicht in warmem Ligroin. Löst sich in heißem Wasser und in verd. Alkohol unter teilweiser Rückbildung von 3-Methyl-indazol. — Liefert bei Einw. von Zinkstaub und Essigsäure 3-Methyl-indazol.

5. 4-Methyl-indazol C.H.N., Formel I bezw. II.

5-Nitro-4-methyl-indasol C.H.O.N., Formel III bezw. IV. B. Beim Diazotieren von 6-Nitro-3-amino-o-xylol in Eisessig mit Natriumnitrit-Lösung und Aufbewahren der

Diazo-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (Norlitung, B. 37, 2586). — Gelbliche Nadeln. F: 259°. Ziemlich schwer löslich in Eisessig.

6-Nitro-4-methyl-indasol C₂H₇O₂N₃, Formel I bezw. II. B. Analog der vorangehenden Verbindung aus 5-Nitro-3-amino-o-xylol (Norlyng, B. 37, 2586). — Gelbliche Nadeln. F: 177—178°.

$$I. \xrightarrow[O_3N]{\text{CH}_3} \qquad \qquad CH_3 \qquad \qquad CH_3$$

$$I. \xrightarrow[O_3N]{\text{CH}_3} \qquad II. \xrightarrow[O_4N]{\text{CH}_3} \qquad III. \xrightarrow[NH]{\text{CH}_3} \qquad IV. \xrightarrow[NH]{\text{CH}_3} \qquad NH$$

7-Nitro-4-methyl-indasol $C_0H_7O_4N_9$, Formel III bezw. IV. B. Beim Verkochen von diazotiertem 4-Nitro-3-amino-o-xylol in mineralsaurer Lösung (Nozuring, B. 37, 2586). — Goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 180—181°.

6. 5-Methyl-indazol C₂H₂N₃, Formel V bezw. VI. B. In sehr geringer Menge bei Einw. V. CH₃. VI. CH₃. VII. CH₃. VII. VII. CH₃. VII. CH₃. VII. VII. CH₃. VII. VII. CH₃. VII. VII. CH₃. VII. VII. VII. VII. VII. VIII. V

m-Xylidin (Bamberger, A. 305, 363). Beim Behandeln von Acet-asymm.-m-xylidid mit salpetriger Säure in Eisessig und Kochen des entstandenen Nitrosamins mit Benzol (Jacobson, Huber, B. 41, 667). Beim Erhitzen von 5-Methyl-indazol-carbonsäure-(3) (Schad, B. 26, 219). Man diazotiert 7-Amino-5-methyl-indazol in starker Schwefelsäure und kocht die Reaktions-Lösung mit Alkohol (Gabrier, Steizner, B. 29, 308). — Nadeln (aus Wasser oder durch Sublimation). F: 114—115° (B.), 115° (Sch.), 116—117° (G., St.; J., H.). Kp₇₄₇: 293—294° (korr.) (G., St.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Amylalkohol und Essigester, schwer in Ligroin (G., St.). Löslich in Säuren und in warmer Kalilauge (G., St.). — Pikrat $C_2H_3N_3+C_3H_2O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 159—160° (G., St.). Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol.

 $\begin{array}{ll} \textbf{1(oder 2)-Nitroso-5-methyl-indasol} & C_8H_7ON_8 = CH_3 \cdot C_6H_8 < \overbrace{N(NO)}^{CH} > N & \text{oder } \end{array}$

CH₂-C₆H₈ CH N·NO. B. Beim Behandeln von 5-Methyl-indazol mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure (Gabriel, Stelener, B. 29, 309). — Citronengelbe Nädelchen (aus Ligroin). F: 61°. — Liefert beim Behandeln mit verd. Schwefelsäure 5-Methyl-indazol zurück.

4-Nitro-5-methyl-indazol C₂H₇O₂N₂, Formel VII bezw. VIII. B. Bei der Zersetzung von diazotiertem 2-Nitro-4-amino-m-xylol in siedendem Eisessig (Noelting, B. 37, 2590). — F: 198—199°. In Alkalien mit gelbroter Farbe löslich.

6-Nitro-5-methyl-indasol C₆H₇O₂N₃, Formel IX bezw. X. B. Man diazotiert 6-Nitro-4-amino-m-xylol in Eisessig mit Natriumnitrit-Lösung und läßt die Diazo-Lösung in siedenden Eisessig tropfen (Nomlyng, B. 37, 2588). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 173—174°. Sehr leicht löslich in Aceton und Eisessig, leicht in Alkohol und Benzol, sehr schwer in Ligroin.

1 (oder 2) - Acetyl - 6 - nitro - 5 - methyl - indazol $C_{10}H_{9}O_{3}N_{3} = (CH_{9})(O_{9}N)C_{0}H_{2} < CH_{9}N > N \cdot CO \cdot CH_{2}$ N oder $(CH_{9})(O_{9}N)C_{0}H_{2} < CH_{9}N \cdot CO \cdot CH_{2}$. B. Beim Behanhandeln von 6-Nitro-5-methyl-indazol mit Acetanhydrid in der Kälte (Noellting, B. 37, 2589). — Nadeln. F: 182—183°.

7-Nitro-5-methyl-indasol C_pH₇O₂N₂, Formel XI bezw. XII. B. Aus 5-Nitro-4-aminom-xylol beim Diazotieren und Verkochen in verd. Schwefelsäure (Gabriel, Stelener, B. 29, 305) oder besser in Eisessig (Norlating, B. 87, 2588). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 192,5° (G., St.). — Liefert bei der Reduktion mit alkoh. Ammoniumsulfid-Lösung 7-Amino-

5-methyl-indazol, bei der Reduktion mit Zinn und rauchender Salzsäure 4-Chlor-7-amino-5-methyl-indazol (G., Sr.).

4.6-Dinitro-5-methyl-indasol C₂H₂O₂N₄, Formel XIII bezw. XIV. B. Beim Kochen von diazotiertem 2.6-Dinitro-4-amino-m-xylol in verd. Schwefelsäure (NOELTING, B. 87, 2591). — Nadeln (aus Methanol). F: 190—191°. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin.

7. 6-Methyl-indazol C₃H₈N₂, Formel I bezw. II.

4-Nitro-6-methyl-indazol C₂H₇O₂N₃, Formel III bezw. IV. B. Beim Diazotieren von 6-Nitro-2-amino-p-xylol in Eisessig mit Natriumnitrit-Lösung und Aufbewahren der Diazo-Lösung in der Kälte (Noelting, B. 37, 2592). — Nadeln. F: 206—207°.

5-Nitro-6-methyl-indagol $C_8H_7O_2N_3$, V. O_2N CH₂ VI. O_2N VII. O_2N VIII. O_2N

1 (oder 2) - Acetyl - 5 - nitro - 6 - methyl - indasol $C_{10}H_0O_3N_3 = (CH_3)(O_3N)C_0H_2 \underbrace{CH}_{N(CO \cdot CH_3)}N$ oder $(CH_3)(O_2N)C_0H_3 \underbrace{CH}_{N} N \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln. F: 203° bis 204° (Norlting, B. 37, 2593). Leicht verseifbar.

7-Nitro-6-methyl-indazol C₈H₇O₂N₃, Formel VII bezw. VIII. B. Aus 3-Nitro-2-aminop-xylol beim Diazotieren in schwefelsaurer Lösung und nachfolgenden Erwärmen oder beim Diazotieren in Eisessig und Aufbewahren der Diazo-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (Noelting, B. 37, 2591). — Gelbliche Nadeln oder Blättchen (aus Wasser, Alkohol oder Benzol), Prismen (aus Methanol). F: 162°. Sublimierbar. Ist mit Wasserdampf ziemlich leicht flüchtig. — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 7-Amino-6-methyl-indazol.

5.7-Dinitro-6-methyl-indasol C₂H₂O₄N₄, Formel IX bezw. X. B. Man diazotiert 3.5-Dinitro-2-amino-p-xylol mit Nitrosylschwefelsäure und zersetzt das entstandene Diazoniumsalz in siedender Schwefelsäure oder in Eisessig (Nobliting, B. 37, 2594). Aus 3.5-Dinitro-2-nitramino-p-xylol (Bd. XVI, S. 675) durch Erhitzen mit 35% iger Salpetersäure oder durch Behandeln mit Natriumnitrit und Säure und Kochen der Lösung des entstandenen 3.5-Dinitro-p-xylol-diazoniumsalzes-(2) (Zincke, A. 339, 209). — Nadeln (aus Eisessig). F: 228° (Z.), 229° (N.). Sublimiert teilweise unzersetzt (Z.). Fast unlöslich in Wasser und Ather, sehr schwer in Chloroform, Benzol, Ligroin und Schwefelkohlenstoff, leichter in heißem Alkohol und Eisessig (Z.). — Liefert eine bei 185° schmelzende Acetylverbindung (Z.). — Natriumsalz. Rötlichgelbe Nadeln. Wird in wäßr. Lösung durch Kohlendioxyd zerlegt (Z.). — Silbersalz. Hellgelbes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser (Z.).

8. 7 - Methyl - indazol C₂H₂N₂, Formel XI
bezw. XII. B. Beim Kochen von N-Nitroso-[acet-vic.m-xylidid] (Bd. XII, S. 1110) mit Benzol (JACOBSON,
HUBER, B. 41, 666). — Nach Jodoform riechende CH3 CH3
Krystalle (aus Benzol + Petroläther), Nadeln (aus Wasser). F: 138°. Ist leicht sublimierbar und mit Wasserdampf flüchtig. — Gibt mit Natriumnitrit und Salzsäure eine gelbe, krystallisierte Nitrosoverbindung.

4-Nitro-7-methyl-indazol $C_0H_7O_2N_3$, Formel XIII bezw. XIV und 6-Nitro-7-methyl-indazol $C_0H_7O_2N_3$, Formel XV bezw. XVI. B. Beide Verbindungen entstehen nebeneinander

beim Diazotieren von 4-Nitro-2-amino-m-xylol in Eisessig und Aufbewahren der Diazo-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur; man trennt die Isomeren durch Krystallisation aus Wasser (NOELZING, B. 37, 2587). — Die sohwerer lösliche Verbindung schmilzt bei 222,5°, die leichter lösliche unschaff bei 175—176°. 4.6 - Dinitro - 7 - methyl - indazol C₂H₄O₄N₄, Formel I bezw. II. B. Beim Kochen von diazotiertem 4.6 - Dinitro - 2 - amino - m - xylol in schwefelsaurer Lösung (Noelting, B. 37, 2587).

Blaßgelbe Prismen (aus Benzol). F: 200° (Zers.). Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Aceton und Benzol, fast unlöslich in siedendem Wasser. Löslich in Alkalien mit blutroter Farbe.

- 9. N.N-Athenyl-o-phenylendiamin, 2-Methyl-benzimidazol C₈H₈N₈ = C₆H₄ N_H C·CH₃. B. Aus 2-Nitro-acetanilid bei der elektrolytischen Reduktion in stark essigsaurer Lösung (Brand, Stohe, B. 39, 4062) oder beim Erhitzen mit Zinn und Eisessig auf 100° (Hübner, A. 209, 353). Aus 4-Brom-2-nitro-acetanilid durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Natriumamalgam in wäßrigalkoh. Lösung (H., A. 209, 357). Aus o-Phenylendiamin beim Erwärmen mit Acetaldehyd in verd. Essigsäure (Hinsberg, Funcke, B. 27, 2189) oder durch Kochen mit Eisessig (Ladeneurg, B. 8, 677). Aus N.N'-Diacetyl-o-phenylendiamin beim Destillieren (Rupe, Porat-Koschitz, C. 1904 I, 102) oder beim Erhitzen mit wasserfreier Oxalsäure auf 170° bis 175° (Manuelli, Galloni, G. 31 I, 22). Aus 2-Methyl-benzimidazol-carbonsäure-(5 bezw. 6) bei der trocknen Destillation in Gegenwart von Natronkalk (Bamberger, Berliß, A. 273, 327). Beim Kochen der wäßr. Lösung des salzsauren Salzes der Verbindung C₈H₄ N.C(CH₂) CH₂ (S. 193) oder der Verbindung C₈H₄ N.C(C₈H₅) CH₃ (S. 262) (Thiele, Steinmig, B. 40, 956). Krystalle (aus Wasser). F: 175° (unkorr.) (L.; Hi., F.). Unzersetzt destillierbar (Hü.; L.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und siedendem Wasser (HÜ.). Liefert mit 1 Mol Brom in Eisessig 4(bezw.7)-Brom-2-methyl-benzimidazol, mit 2 Mol Brom in Eisessig das Hydrobromid des 2.3.4-Tribrom-2-methyl-benzimidazol, mit 2 Mol Brom in Eisessig das Hydrobromid des 2.3.4-Tribrom-2-methyl-benzimidazol (B., N.). Gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure 5(bezw. 6)-Nitro-2-methyl-benzimidazol (O. Fischer, Hess, B. 38, 3970). C₈H₈N₈ + HeCl. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (HÜ.). 2C₈H₈N₈ + 2HCl. + PtCl₄ + aq. Orangefarbene Nadeln (HÜ.). C₈H₈N₈ + 2HCl. PtCl₄ + aq. Orangefarbene Nadeln (HÜ.). 2C₈H₈N₈ + 2HCl. PtCl₄ + aq. Orangefarbene Nadeln (HÜ.).
- 1.2-Dimethyl-bensimidasol $C_0H_{10}N_3=C_0H_4$ $N_{(CH_4)}$ $C\cdot CH_3$. B. Aus N-Methyl-o-phenylendiamin durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (Ö. FISCHER, B. 25, 2838). Aus N.N-Dimethyl-N'-acetyl-o-phenylendiamin durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 160° (PINNOW, B. 32, 1669). Aus 2-Methyl-bensimidasol durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° (F.). Nadeln (aus Wasser). F: 112° (F.). Kp: 290° (F.). $C_0H_{10}N_3 + HCl + AuCl_3$. Goldgelbe Nadeln (F.). $2C_0H_{10}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Braune Nadeln (F.).
- 1.2.3-Trimethyl-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 2-Oxy-1.2.3-trimethyl-benzimidazolin $C_{10}H_{14}ON_2$, Formel III bezw. IV. Die Konstitution der Base entspricht der Formel IV,

$$III. \ C_{e}H_{e} < \underbrace{\stackrel{N(CH_{a})(OH)}{N(CH_{a})}} C \cdot CH_{a} \qquad \qquad IV. \ C_{e}H_{e} < \underbrace{\stackrel{N(CH_{a})}{N(CH_{a})}} C(CH_{a}) \cdot OH$$

die der Salze der Formel III. — B. Aus N.N'-Dimethyl-o-phenylendiamin und Easigsäure-anhydrid (O. FISCHER, B. 34, 938). Das Jodid entsteht durch Erhitzen von 1.2-Dimethylbenzimidazol mit Methyljodid im Rohr auf 100° (O. FISCHER, B. 25, 2841); das aus dem Jodid erhaltene Chlorid liefert bei der Einw. von Natriummethylat-Lösung oder Kalilauge die freie Base (PINNOW, SIMANN, B. 32, 2185 Anm., 2191). — Prismen (aus Methanol). F: 164° bis 165° (P., S.). — Das Chlorid liefert bei der Oxydation mit Permanganat N.N'-Dimethyl-N.N'-o-phenylen-harnstoff (P., S.). — Chlorid C₁₀H₁₃N₃·Cl. Prismen mit 2H₂O (aus Alkohol). Sohmilst wasserfrei bei 241° (P., S.). — Jodid C₁₀H₁₃N₃·I. Prismen (aus Alkohol). F: 254° (F., B. 25, 2841).

1-Äthyl-2-methyl-bensimidasol $C_{10}H_{12}N_2 = C_0H_4 \underbrace{N(C_0H_4)}_{N(C_0H_4)} C \cdot CH_2$.

a) Praparat von Hinsberg, Funcke. B. Aus o-Phenylendiamin und Acetaldehyd in verd. Essignaure, neben 2-Methyl-benzimidazol (Hinsberg, Funcke, B. 27, 2187). Aus N-Äthyl-BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXIII.

o-phenylendiamin beim Erhitzen mit Eisessig im Rohr auf 170° (H., F., B. 27, 2188). — Anscheinend nicht rein erhalten (vgl. H., F., B. 27, 2188 Anm.). Kp_{783} : 293—295°; Kp_{34} : 187° (Brühl, Ph. Ch. 22, 386). $D_1^{in.*}$: 1,0726 (B.). Schwer löslich in Wasser, leicht in den meisten organischen Lösungsmitteln (H., F.). $n_0^{in.*}$: 1,5742; $n_1^{in.*}$: 1,5802; $n_0^{in.*}$: 1,5962; $n_1^{in.*}$: 1,6105 (B.). — $C_{10}H_{12}N_2 + HI + H_2O$. Nadeln. F: 159,5—160° (H., F.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. — $C_{10}H_{12}N_2 + HNO_3$. Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). Leicht löslich in Alkohol und Wasser (H., F.).

b) Präparat von Hempel. B. Aus N-Athyl-o-phenylendiamin bei Zusatz von Essigsäureanhydrid oder bei Behandlung mit Acetylchlorid in äther. Lösung (HEMPEL, J. pr. [2] 41, 166). Aus nicht näher beschriebenem N-Athyl-2-nitro-acetanilid, das aus N-Athyl-2-nitro-anilin durch Behandlung mit Acetylchlorid entsteht, durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (He.). — Tafeln (aus Alkohol). F: 179—180°. Leicht löslich in Äther und warmem Wasser, unlöslich in Benzol, Chloroform und Petroläther.

1.3 - Dibenzyl - 2 - methyl - benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.3 - Dibenzyl - 2 - methyl-benzimidazolin $C_{23}H_{22}ON_3$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. — B. Durch Kochen von N.N'-Dibenzyl-

$$I. \ C_{6}H_{4} < \underbrace{N(CH_{2} \cdot C_{6}H_{5})(OH)}_{N(CH_{2} \cdot C_{6}H_{5})} > C \cdot CH_{3} \quad II. \ C_{6}H_{4} < \underbrace{N(CH_{2} \cdot C_{6}H_{5})}_{N(CH_{2} \cdot C_{6}H_{5})} > C(CH_{3}) \cdot OH$$

o-phenylendiamin mit Eisessig und etwas Acetanhydrid (O. FISCHER, B. 38, 324). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 153°. — Wird bei mehrstündigem Kochen mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge nicht angegriffen. — $2C_{23}H_{21}N_{2}\cdot Cl + PtCl_{4}$. Hellgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). Schwer löslich.

1-[4-Amino-phenyl]-2-methyl-bensimidasol $C_{14}H_{13}N_3 = C_{14}H_{13}N_{13} = C_{14}H_{13}N_{14}N_$

5(begw. 6) - Chlor - 2-methyl-benz-imidazol C₈H₂N₈Cl, Formel III bezw. IV. III. Cl. NH Cc CH₃ IV. Cl. NH Cc CH₃ B. Aus 4-Chlor - phenylendiamin - (1.2) durch Erhitzen mit Eisessig (O. FISCHER, MOUSON, B. 38, 328). Bei der Destillation von N.N'-Diacetyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) (ULLMANN, MAUTHNER, B. 36, 4028). Aus β-[4(oder 5)-Chlor-2-amino-phenylimino]-buttersäureäthylester (Bd. XIII, S. 27) durch Erhitzen (O. FISCHER, LIMMER, J. pr. [2] 74, 59). — Blättchen. F: 199° (U., MAU.), 203° (F., MOU.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol (U., MAU.).

5-Chlor-1.2-dimethyl-benzimidasol C₀H₀N₂Cl, s. neben-cl. stehende Formel. B. Aus N¹.N¹-Dimethyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im Rohr auf 145—160° (Pinnow, B. 31, 2985). — Prismen (aus Schwefelkohlenstoff), Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 130—131°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, heißem Äther und heißem Benzol, schwer in kaltem Schwefelkohlenstoff. — Hydrochlorid. Nadeln. — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: 277—278°.

5-Chlor-1.2.3-trimethyl-bensimidasoliumhydroxyd bezw. 5-Chlor-2-oxy-1.2.3-trimethyl-bensimidasoliu $C_{10}H_{12}ON_1Cl$, Formel V bezw. VI. Die Konstitution der Base entspricht der Formel VI, die der Salze der Formel V. — B. Das Jodid entsteht aus

$$V. \quad C_{e}H_{s}Cl \underbrace{\stackrel{N(CH_{s})(OH)}{N(CH_{s})}} C \cdot CH_{s} \qquad \qquad VI. \quad C_{e}H_{s}Cl \underbrace{\stackrel{N(CH_{s})}{N(CH_{s})}} C(CH_{s}) \cdot OH$$

5(bezw. 6)-Chlor-2-methyl-benzimidazol durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 110—120°; die freie Base erhält man aus dem Jodid durch längeres Kochen mit Natronlauge (O. Fischer, Mouson, B. 38, 328). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 152° bis 153°. — Jodid $C_{10}H_{10}CiN_3 \cdot I$. Krystalle (aus verd. Methanol).

1-Phenyl-6-chlor-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_{11}N_{9}Cl$, Cl-N($C_{6}H_{5}$) c·CH₃ s. nebenstehende Formel. B. Aus N³-Phenyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (Ernst, B. 28, 3425). — Nådelchen (aus wäßrig-alkoholischem Ammoniak), F: ca. 96°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — $2C_{14}H_{11}N_{9}Cl + 2HCl + PtCl_{4}$. Nadeln (aus Alkohol). — Pikrat $C_{14}H_{11}N_{9}Cl + C_{6}H_{2}O_{7}N_{3}$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Äther.

4.5.7(besw. 4.6.7) - Trichlor-2-methyl-bensimidasol C₂H₄N₈Cl₃, Formel I bezw. II. B. Aus 3.4.6-Trichlor-2-nitro-I I. Columbia Soutanilid beim Erhitzen mit Eisen, Essigsäure und Xylol (BASF, D. R. P. 178299; C. 1907 I, 197; Frdl. 8, 99). Aus N¹-Acetyl-3.4.6-trichlor-phenylendiamin-(1.2) durch Erhitzen für sich auf 200—290° oder mit Eisessig auf 100° (BASF). — F: 285°.

4.5.7(oder 4.6.7)-Trichlor1.2 - dimethyl - benzimidazol
C₅H_{*}N₅C₁, Formel III oder IV. B.
Aus der Natriumverbindung des
4.5.7(bezw.4.6.7)-Trichlor-2-methyl-benzimidazols beim Methylieren (BASF, D. R. P. 180126; C. 1907 I, 1473). — F: 120°
bis 121°. — Verwendung als Campherersatz: BASF.

4.5.7-Trichlor-1-äthyl-2-methyl-benzimidasol C₁₀H₂N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Das essigsaure Salz entsteht durch Reduktion von N-Äthyl-3.4.6-trichlor-2-nitro-acetanilid mit Eisen und Essigsäure und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Eisessig (BASF, D. R. P. 178299; C. 1907 I, 197; Frdl. 8, 100). — F: 116° Cl

- 4.5.6.7-Tetrachlor-2-methyl-benzimidazol $C_8H_4N_2Cl_4 = C_6Cl_4 < N_H > C \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von N-Acetyl-3.4.5.6-tetrachlor-phenylendiamin-(1.2) auf 300° (BASF, D. R. P. 178299; C. 1907 I, 197; Frdl. 8, 100). Schmilzt oberhalb 300°.
- 1-Äthyl-4.5.6.7-tetrachlor-2-methyl-benzimidazol $C_{10}H_8N_2Cl_4 = C_6Cl_6 \stackrel{N}{\searrow} C \cdot CH_8$. B. Aus N-Äthyl-N-acetyl-3.4.5.6-tetrachlor-phenylendiamin-(1.2) durch Erhitzen mit Eisessig (BASF, D. R. P. 178299; C. 1907 I, 197; Frdl. 8, 100). F: 149°.
- 1-Bensyl-4.5.6.7-tetrachlor-2-methyl-bensimidazol $C_{15}H_{16}N_3Cl_4=C_6Cl_4$ $N(CH_2\cdot C_5H_5)$ $C\cdot CH_3$. B. Aus N-Benzyl-N-acetyl-3.4.5.6-tetrachlor-phenylendiamin-(1.2) durch Erhitzen mit Eisessig (BASF, D. R. P. 178299; C. 1907 I, 197; Frdl. 8, 100). F: 176—177°.

4 (bezw. 7)-Brom-2-methyl-benzimidazol C₈H₇N₂Br, Formel V bezw. VI. B. Aus
2-Methyl-benzimidazol und 1 Mol Brom in Eisessig (Baczyński, Niementowski, C. 1902 II,
941). Aus dem Hydrobromid des 2.3.4-Tribrom-2-methyl-benzimidazolins beim Kochen
mit Benzol oder Anilin oder beim Behandeln mit Kaliumjodid-Lösung (B., N.). Bei der
Reduktion von 4.6(bezw. 5.7)-Dibrom-2-methyl-benzimidazol mit Zinkstaub und Eisessig
(B., N.).—Blättchen, F: 210—211°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in siedendem Wasser. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig 2-Methylbenzimidazol. Bei der Einw. von 2 Mol Brom in Eisessig erhält man das Hydrobromid des
2.3.4.6-Tetrabrom-2-methyl-benzimidazolins. — C₈H₇N₂Br + HCl + H₄O. Blättchen. Zersetzt sich bei 260—285°. Sehr leicht löslich in Wasser. — C₈H₇N₂Br + HNO₈. Nadeln. Zersetzt sich bei 215°. — 2C₈H₇N₂Br + 2 HCl + PtCl₄ + H₄O. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich
bei 273—275°.

5 (besw. 6) - Brom - 2 - methyl - bensimidasol C₂H₂N₂Br, Formel VII VII. Br. NH C·CH₃ VIII. Br. NH C·CH₃ bezw. VIII. B. Aus 4-Brom-phenylendiamin-(1.2) und Eisessig (O. FISCHER, B. 38, 327). Aus 4-Brom-2-nitro-acetanilid beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure (Remmers, B. 7, 348). — Blättchen (aus Wasser). F: 216° (F.), 218° (Backyński, Niemernowski, C. 1902 II, 940). Leicht löslich in siedendem, schwer in kaltem Wasser (R.). Gibt bei langem Erhitzen mit Zinkstaub und Eisessig 2-Methylbenzimidazol (B., N.). Liefert bei der Einw. von 2 Mol Brom in Eisessig das Hydrobromid des 2,3.4.6-Tetrabrom-2-methyl-benzimidazolins. — C₂H₂N₂Br + HCl + H₂O. Tafeln. F: 260° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser (B., N.). — C₂H₂N₃Br + HNO₂. Nadeln. Zersetzt sich bei 212° (B., N.). — C₃H₂N₃Br + HCl + AuCl₃ + H₂O. Gelbe Nadeln. F: 237° (B., N.). — 2C₃H₂N₃Br + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Orangegelbe Nadeln. F: 260° (Zers.) (B., N.). Leicht löslich in Wasser.

5-Brom-1.2.3-trimethyl-bensimidasoliumhydroxyd bezw. 5-Brom-2-oxy-1.2.3-trimethyl-bensimidasolin $C_{10}H_{12}ON_2Br$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. — B. Das Jodid entsteht aus 5(bezw. 6)-

I.
$$C_eH_3Br < N(CH_3)(OH) > C \cdot CH_3$$
II. $C_eH_3Br < N(CH_3) > C(CH_3) \cdot OH$

Brom-2-methyl-benzimidazol durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol unter Druck auf 120°; man erhält die freie Base aus dem Jodid durch Kochen mit Kalilauge (O. FISCHER, B. 38, 327). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 173°. — Jodid C₁₀H₁₂N₁Br·I. Gelbliche Prismen (aus Wasser), gelbe Säulen (aus verd. Alkohol).

4.6 (bezw. 5.7) - Dibrom - 2 - methyl benzimidasol C<sub>H₂N₂Br₃, Formel III bezw.
IV. B. Aus 2-Methyl-benzimidazol bei der
Einw. von 2 Mol Brom in alkal. Lösung
Br. NH C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Einw. von 2 Mol Brom in alkal. Lösung
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Einw. von 2 Mol Brom in alkal. Lösung
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Einw. von 2 Mol Brom in alkal. Lösung
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Einw. von 2 Mol Brom in alkal. Lösung
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Einw. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Einw. NH
C·CH₃
Br. NH
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
Br. NH
C·CH₃
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH
Br. NH</sub>

1-Oxy-4.6-dibrom-2-methyl-benzimidasol bezw. 5.7-Dibrom-2-methyl-benzimidasol-3-oxyd bezw. 5.7-Dibrom-2-methyl-benzimidasol-2.3-oxyd $C_8H_4ON_2Br_p$, Formel V bezw. VII. B. Aus 4.6-Dibrom-2-nitro-acetanilid beim Behandeln mit

$$V. \xrightarrow[Br]{Br} N \xrightarrow[N(OH)]{C \cdot CH_3} VI. \xrightarrow[Br]{Br} NH \xrightarrow[N(:O]{C \cdot CH_3} VII. \xrightarrow[Br]{Br} NH \xrightarrow[N(:O]{C \cdot CH_3} VII.$$

Zinnchlorür und Salzsäure (Baczyński, Niementowski, C. 1902 II, 940). — Tafeln. Erweicht bei 255°; F: 269°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Einw. von Essigsäureanhydrid 4.6(bezw. 5.7)-Dibrom-2-methyl-benzimidazol.— KC₆H₅ON₅Br₂. — C₈H₆ON₅Br₃ + HCl. Nadeln. Zersetzt sich bei 350°. — C₈H₆ON₅Br₃ + 2 HNO₅. Gelbliche Platten. Zersetzt sich bei 130—135°.

4.5.6 (besw. 5.6.7)-Tribrom-2-methyl-benzimidazol oder 4.5.7 (besw. 4.6.7) - Tribrom-2-methyl-benzimidazol $C_8H_5N_2Br_3$, Formel VIII bezw. IX oder X bezw. XI. B.

Aus 4.6(bezw. 5.7)-Dibrom-2-methyl-benzimidazol bei der Einw. von 1 Mol Brom in warmer alkalischer Lösung (Baczyński, Niementowski, C. 1902 II, 941). Aus dem Hydrobromid des 2.3.4.6-Tetrabrom-2-methyl-benzimidazolins beim Behandeln mit heißem Wasser (B., N.). — Krystalle. F: 273—278°. Schwer löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in Äther, unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und siedendem Eisessig (bezw. 7)-Brom-2-methyl-benzimidazol. Beim Erhitzen mit Brom auf 100° erhält man das Hydrobromid des Pentabrom-2-methyl-benzimidazolins (S. 108). — C₂H₂N₂Br₂ + HCl + H₂O. Nadeln. F: 280° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. — C₂H₂N₂Br₂ + HNO₃. Nadeln. F: 313°. Sehr schwer löslich in Wasser.

4.5.6.7-Tetrabrom-2-methyl-benzimidasol $C_8H_4N_8Br_4 = C_6Br_4 < N_H > C \cdot CH_6$. B. Bei der erschöpfenden Bromierung von 2-Methyl-benzimidazol oder einem seiner vorbeschriebenen Bromderivate in alkoh. Lösung (Baczyński, Niementowski, C. 1902 II. 941).

Aus dem Hydrobromid des Pentabrom-2-methyl-benzimidazolins (S. 108) durch Kochen mit Wasser (B., N.). — Körner. F: 317°. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Bei der Einw. von Benzaldehyd erhält man 4.5.6.7-Tetrabrom-2-styryl-benzimidazol. — $C_8H_4N_2Br_4+HCl$. Nadeln. F: 278—280° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. — $C_8H_4N_2Br_4+HNO_3$. Nadeln. F: 313°.

5(bezw. 6)-Nitro-2-methyl-benzimidazol C₈H₇O₈N₃, Formel I bezw. II. I.

B. Aus 2-Methyl-benzimidazol beim
Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure (O. FISCHER, HESS, B. 36, 3970). Aus 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2) durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im Rohr auf 1900 (HEIM, B. 21, 2307) oder durch Kochen mit Eisessig (Weller-ter Meer, D. R. P. 157862; C. 1905 I, 485; Frdl. 8, 815). — Nadeln (aus Wasser). F: 219° (F., H.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und heißem Wasser (H.). — Liefert beim Erhitzen mit Benzidin und Schwefel auf 200—240° einen gelben Schwefelfarbstoff (W.-t. M.).

5 - Nitro - 1.2.3 - trimethyl - benzimidazoliumhydroxyd bezw. 5 - Nitro - 2 - oxy-1.2.3-trimethyl-benzimidazolin $C_{10}H_{13}O_2N_3$, Formel III bezw. IV. Die Konstitution der Base entspricht der Formel IV, die der Salze der Formel III. — B. Beim Kochen von N.N'-

$$III. \quad O_2N \cdot C_6H_3 \underbrace{\stackrel{N(CH_3)(OH)}{N(CH_3)}} C \cdot CH_3 \qquad IV. \quad O_2N \cdot C_6H_3 \underbrace{\stackrel{N(CH_3)}{N(CH_3)}} C(CH_3) \cdot OH$$

Dimethyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, HESS, B. 36, 3969). Das Jodid und das Perjodid entstehen aus 5(bezw. 6)-Nitro-2-methylbenzimidazol durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol auf 140° (F., H.). — Goldgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 175°. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge oder Natronlauge N.N'-Dimethyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2). — Jodid C₁₀H₁₂O₂N₃·I. Gelbe Nädelchen (aus verd. Methanol). F: 267° 1). — Perjodid C₁₀H₁₂O₂N₃·I + 2I. Dunkelbraune Nadeln (aus Methanol).

1-Phenyl-5-nitro-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_{11}O_2N_3$, O_2N .

s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-2-amino-diphenyl-amin durch Kochen mit Essigsäureanhydrid (v. Walther, Kessler,

J. pr. [2] 69, 41; 74, 193). Aus 4-Nitro-2-acetamino-diphenylamin durch Kochen mit Salzsäure (v. W., K.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 170—1710 (v. W., K., J. pr. [2] 74, 193). — Salze: v. W., K., J. pr. [2] 74, 194. — $C_{14}H_{11}O_2N_3$ + HCl. Blättchen. F: 2280. Sehr leicht löslich in Wasser. — $C_{14}H_{11}O_3N_3$ + HgCl₂. Gelbliche Nadeln. — $2C_{14}H_{11}O_2N_3$ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Blättchen (aus verd. Salzsäure). — Pikrat $C_{14}H_{11}O_2N_2$ + $C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt noch nicht bei 270°.

1-Phenyl-5-nitro-2.3-dimethyl-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1-Phenyl-5-nitro-2-oxy-2.3-dimethyl-benzimidazoliu $\mathrm{C_{15}H_{15}O_5N_3}$, Formel V bezw. VI bezw. VII. Die Konstitution der freien Base entspricht der Formel VII, die der Salze der Formel V bezw. VII.

— B. Aus N³-Methyl-N¹-phenyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) durch Erhitzen mit Essigsäure-anhydrid in Eisessig (v. Walther, Kessler, J. pr. [2] 74, 242). Das Jodid entsteht aus ¹-Phenyl-5-nitro-2-methyl-benzimidazol durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 110°; man erhält die freie Base beim Behandeln des Jodids mit warmer Natronlauge (v. W., K., J. pr. [2] 74, 195). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 206°; sehr leicht löslich in Ather und Eisessig (v. W., K., J. pr. [2] 74, 196). — Jodid C₁₅H₁₄O₂N₃·I. Gelbe Prismen (aus Methanol). Beginnt bei 270° unter Zersetzung zu schmelzen; leicht löslich in Eisessig, schwer in heißem Alkohol und in Benzol (v. W., K., J. pr. [2] 74, 195).

1-[3.4-Dinitro-phenyl]-5-nitro-1.2-dimethylbensimidasoliumhydroxyd C₁₈H₁₃O₇N₅, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 4.2'.4'-Trinitro-2-amino-N-methyl-diphenylamin mit Essigsäureanhydrid und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Nietzki, Raillard, B. 31, 1464).—Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 264°.

¹⁾ In der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von PHILLIPS (Soc 1931, 1152) wird der Schmelzpunkt zu 280° angegeben.

1-\$\textit{n-Naphthyl-5-nitro-2-methyl-benzimidasol} \(\text{C}_{19} \mathbb{H}_{12} \text{O}_{2} \mathbb{N}_{2} \) ozn.

s. nebenstehende Formel. \$B\$. Aus \$N^{1}\$-\$\text{\$\text{\$\sigma}\$} \] Anaphthyl-\$N^{2}\$-acetyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) beim Schmelzen, beim längeren Erhitzen auf 170° oder beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (Heng, \$B\$. 21, 592). — Nadeln (aus verd. Alkohol). \$F\$: 162°. Leicht löslich in Alkohol, \$A\$ ther und Essigsäure, sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform.

1-[4-Oxy-phenyl]-5-nitro-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_{11}O_2N_3$, s. nebenztehende Formel. B. Aus 4-Nitro-4'-oxy-2-amino-diphenylamin beim Kochen mit Essigasure-anhydrid (Maron, D. R. P. 175829; C. 1906 II, 1798; Frdl. 8, 818). — Krystalle (aus Alkohol). F: 187—188°. Leicht löslich in heißem Benzol. — Beim Erhitzen mit Benzidin und Schwefel auf 220—240° entsteht ein gelber Farbstoff. Löslich in konz. Schwefelsäure mit resedagrüner Farbe.

3 - Amino - 3' - [5 - nitro - 2 - methyl-bensimidasyl - (1)] - asobensol C₂₀H₁₆O₂N₆, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Acetamino-3'-[5-nitro-2-methyl-benzimidasyl-(1)]-asobenzol beim Erwärmen mit alkoh. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Beand, B. 40, 3340). — Orangegelbe Prismen (aus Alkohol). F: 175—176°. Löslich in Mineralsäuren. — Gibt beim Kochen mit Eisessig und Acetanhydrid das Ausgangsmaterial.

3-Acetamino-3'-[5-nitro-2-me-O₂N·N·C·CH₃
thyl-bensimidasyl-(1)]-asobensol
C₂₂H₁₈O₅N₆, s. nebenstehende Formel.
B. Aus 3-Amino-3'-[4-nitro-2-amino-anilino]-azobenzol beim Kochen mit Eisessig und Acetanhydrid (Brand, B. 40, 3339). — Gelbrote Prismen mit 1H₂O (aus Alkohol). Schmilzt bei 148° unter Verlust von Krystallwasser zu einem gelbroten Firniß, der beim Umkrystallisieren aus Alkohol die wasserhaltigen Krystalle zurückliefert.

5(besw. 6) - Chlor - x - nitro - 2 - methyl - benzimidasol $C_8H_6O_2N_3Cl = O_2N \cdot C_6H_4Cl < N > C \cdot CH_4$. B. Aus 5(besw. 6)-Chlor-2-methyl-benzimidasol durch Einw. von Salpeterschwefelsäure (O. FISCHER, LIMMER, J. pr. [2] 74, 66). Aus N.N'-Diacetyl-4-chlor-x-nitro-phenylendiamin-(1.2) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (F., L., J. pr. [2] 74, 65). — Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). F: 210°. Leicht löslich in heißem Eisesig und heißem Alkohol, schwer in Benzol, Äther und Ligroin. — Pikrat. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 221°.

5-Chlor-x-nitro-1.2.8-trimethyl-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 5-Chlor-x-nitro-2-oxy-1.2.8-trimethyl-benzimidazoliu $C_{10}H_{12}O_2N_2Cl$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. — B. Das Jodid

 $I. \quad O_2N \cdot C_4H_2Cl < \underbrace{N(CH_3)(OH)}_{N(CH_3)} > C \cdot CH_2 \qquad \qquad II. \quad O_2N \cdot C_4H_3Cl < \underbrace{N(CH_3)}_{N(CH_3)} > C(CH_3) \cdot OH$

entsteht aus 5(bezw. 6)-Chlor-x-nitro-2-methyl-benzimidazol durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol unter Druck auf 110°; man erhält die freie Base beim Erwärmen des Jodids mit Alkalilauge (FISCHER, LIMMER, $J.\ pr.\ [2]$ 74, 66). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). Bräunt sich bei ca. 190°; F: ca. 205°. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge N.N'-Dimethyl-4-chlor-x-nitro-phenylendiamin-(1.2). — Jodid $C_{10}H_{11}O_{2}ClN_{3}\cdot I$. Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 263°.

4.6(besw. 5.7) - Dinitro - 2 - methyl-bensimidasol $C_0H_0O_4N_4$, Formal III. No. C_0H_0 IV. Mel III bezw. IV. B. Aus N.N'-Diacetyl-3.5-dinitro-phenylendiamin-(1.2) durch Kochen mit verd. Schwefelsäure (Nietzel, Hagenbach, B. 30, 543). — Gelbe Nadeln. F: 242°.

10. N.N' - Methenyl - vic. - o - toluylen-diamin, 4(besw. 7) - Methyl - benzimidazol V. C.H., N.S., Formel V besw. VI. B. Aus 6-Brom-4-methyl-benzimidazol bei der Einw. von Natriumamalgam und Wasser (Hübner, Schüpphaus, B. 17, 776). — Nadeln (aus Benzol). F: 143°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser. — C.H., N.S. + HNO. Nadeln (aus Wasser). — 2C., H., N.S. + 2HCl. + PtCl. + 3H2O. Orangefarbene Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.

 $\begin{array}{c} \textbf{6(besw. 5) - Brom - 4(besw. 7) - methyl-bensimidasol $C_2H_1N_2Br$, Formel I bezw. II. I. B. Aus 5-Brom-2.3-diamino-toluol beim Behandeln mit Ameisensäure (Hübnus, Schüppenstein Schüppenstein Schüppenstein Schüppenstein Alkohol, Chloroform, Eisessig und Äther, fast unlöslich in Petroläther. — <math>C_2H_1N_2Br + HCl.$ Nadeln. Leicht löslich. — $C_2H_1N_2Br + H_2SO_4 + H_2O.$ Nadeln (aus Wasser). — $C_2H_1N_2Br + H_2Cr_2O_7.$ Rote Nadeln (aus Wasser). — $C_2H_1N_2Br + HNO_2.$ Nadeln (aus Wasser). — $C_2H_1N_2Br + 2HCl + HCl_4.$ Rötlichgelbe Krystalle. — Pikrat $C_3H_7N_2Br + C_4H_3O_7N_3.$ Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 229°.

11. N.N' - Methenyl - asymm. - o - toluylendiamin, 5(bezw. 6)-Methyl- III.

CH3 - NH CH IV.

CH3 - NH CH IV.

B. Aus 3.4-Diamino-toluol durch Kochen mit Ameisensäure (Ladenburg, B. 10, 1123; Bambergee, Berlé, A. 273, 321). Aus dem Hydrochlorid des 3.4-Diamino-toluols durch Erhitzen mit Ameisensäurešthylester im Rohr auf 225 (Niementowski, B. 30, 3070) oder durch Erhitzen mit Formamid (N., B. 30, 3064). Durch Erhitzen von 5(bezw. 6)-Methyl-benz-imidazol-carbonsäure-(2) (B., B., A. 273, 333). — Krystalle (aus Wasser). F: 114° (O. Fischer, B. 22, 644; N.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat Benzimidazol-carbonsäure-(5 bezw. 6)-Methyl-benzimidazol-carbonsäure-(5 bezw. 6)-methyl-benzimidazol (O. F., Hess, B. 36, 3971). Bei der Einw. von Benzoyl-chlorid und Natronlauge erhält man 3.4-Bis-benzamino-toluol (B., B., A. 273, 349). — Verwendung als Campherersatz: BASF, D.R.P. 180126; C. 1907 I, 1473. — AgC₂H₂N₃. Niederschlag. Fast unlöslich in organischen Lösungsmitteln, Wasser und Ammoniak (Ba., Lorenzen, A. 273, 280). — 2C₈H₆N₃ + 2HCl+PtCl₄. Gelbe Prismen (aus Wasser) (La.).

1.5-Dimethyl-bensimidazol C₀H₁₀N₃, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 3-Amino-4-methylamino-toluol durch Kochen mit Ameisensäure (O. Fischer, B. 26, 195; Pinnow, B. 30, 3121). Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-toluol bei der Reduktion mit Zinn und siedender verdünnter Salzsäure (P., B. 28, 3044; 30, 3120; P., Simann, B. 32, 2186) oder, in geringer Menge, bei der elektrolytischen Reduktion in salzsaurer Lösung (P., J. pr. [2] 63, 356; 65, 582). — Nadeln (aus Ather). F: 94° (F.), 94,5—95,5°; Kp₇₈₀: 301° (unkorr.) (P., B. 30, 3120). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin (P., B. 30, 3121; vgl. F.). — C₉H₁₀N₂ + HCl + H₂O. Nadeln (aus konz. Salzsäure + Aceton). Schmilizt teilweise bei 110°, erstarrt dann wieder und schmilzt erneut bei 214—215° (unkorr.) (P., B. 30, 3121). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln (aus Salzsäure). F: 206—207° (unkorr.) (P., B. 30, 3120). — Pikrat C₂H₁₀N₂ + C₄H₂O₇N₂. Gelbe Nadeln (aus Amylalkohol). F: 254,5° (unkorr.) (P., B. 38, 3044; 30, 3121). — Tartrat C₂H₁₀N₃ + C₄H₄O₆ + 2H₅O. Nadeln. F: 187,3—188° (unkorr.) (P., J. pr. [2] 63, 356). Schwer löslich in Wasser.

1.6-Dimethyl-benzimidazol C₈H₁₀N₈, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 3.4-Diamino-toluol und Formaldehyd in verd. Salzzāure
(O. Fischer, Wreszinski, B. 25, 2711). Das Hydrojodid entsteht
aus 5(bezw. 6)-Methyl-benzimidazol bei der Einw. von Methyljodid in Methanol (F., B. 22,
644). — Kp: ca. 280° (unkorr.) (F.). — C₆H₁₀N₈ + HCl. Prismen (aus verd. Salzzāure) (F.,
W.). — C₈H₁₀N₃ + HI + H₂O. Nadeln (F.).

1.3.5 - Trimethyl - bensimidasoliumhydroxyd bezw. 2 - Oxy - 1.3.5 - trimethylbensimidasolin $C_{10}H_{14}ON_{2}$, Formel V bezw. VI. Die Konstitution der Base entspricht der Formel VI, die der Salze der Formel V. — B. Das Jodid entsteht aus 5(bezw. 6)-Methyl-benzimid-

azol beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol unter Druck auf 140—150° (O. FISCHER, RIGAUD, B. 35, 1261) sowie aus 1.5-Dimethyl-benzimidazol beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° (PINNOW, SIMANN, B. 32, 2187). Die Base entsteht aus dem Jodid durch Behandlung mit Natronlauge oder durch Behandlung mit Silberoxyd und Einw. von Natronlauge auf die nur in Lösung erhaltene, stark alkalisch reagierende Ammoniumbese (F., R., B. 35, 1262), ferner aus 3.4-Bis-methylamino-toluol durch Kochen mit Ameisensäure (F., R., B. 35, 1264). — Nadeln (aus Bensol). F: 110°; leicht löslich in Methanol und Alkohol, sohwer in Ligroin, sehr sohwer in Wasser (F., R.). Gibt bei der Destillation oder bei der Oxydation mit Permanganat 1.3.5-Trimethyl-benzimidazolon-(2). Bei energischer Oxydation des Chlorids mit

Permanganat erhält man 1.3-Dimethyl-benzimidazolon-(2)-carbonsäure-(5) (P., S.).—Chlorid. B. Aus der Base durch Behandlung mit Salzsäure (F., R.). Aus dem Jodid durch Behandlung mit Silberchlorid (F., R.) oder durch Einw. von Bleiacetat und Eindampfen des Filtrats mit Salzsäure (P., S.). Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 275°; sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol (F., R.). — Jodid C₁₀H₁₂N₂·I. B. Aus der Base mit Jodwasserstoffsäure (F., R.). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 227°. — C₁₀H₁₂N₂·Cl + AuCl₂. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 160° (F., R.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: 220° (F., R.). — 2C₁₀H₁₂N₂·Cl + Pt. — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 262°; ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (F., R.).

1.3-Diäthyl-5-methyl-bensimidasoliumhydroxyd bezw. 1.3-Diäthyl-2-oxy-5-methyl-bensimidasolin $C_{13}H_{18}ON_4$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. — B. Das Jodid entsteht aus 5(bezw. 6)-

 $I. \ CH_3 \cdot C_6H_3 < \underbrace{N(C_9H_5)(OH)}_{N(C_9H_5)} > CH \qquad \qquad III. \ CH_3 \cdot C_6H_9 < \underbrace{N(C_9H_5)}_{N(C_9H_5)} > CH \cdot OH$

Methyl-benzimidazol durch Erhitzen mit Äthyljodid und Alkohol auf 150°; man erhält die Base aus dem Jodid bei der Einw. von Alkalilauge (O. FISCHER, RIGAUD, B. 35, 1265). — Gelbes Öl. Gibt beim Kochen mit Kalilauge 3.4-Bis-äthylamino-toluol. — Jodid C₁₂H₁₇N₂·I. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 129°.

1-Phenyl-6-methyl-bensimidszol $C_{14}H_{18}N_{29}$ s. nebenstehende CH_3 CH Formel. B. Aus 6-Amino-3-methyl-diphenylamin beim Kochen mit Ameisensäure (JACOBSON, LISCHER, A. 303, 373). — $2C_{14}H_{18}N_2 + HCl + 2HgCl_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 169° . — Pikrat $C_{14}H_{18}N_3 + C_4H_2O_7N_3$. Gelbe Tafeln. F: $198-200^{\circ}$.

1-[4-Dimethylamino-phenyl]-6-methyl-benzimidazol C₁₀H₁₇N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Amino-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylamin durch Kochen mit Ameisensäure (Boyd, Soc. 65, 882). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 110—111°.

1-p-Toluidino-6-methyl-bengimidasol $C_{15}H_{15}N_3$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] 104 [1922], 102. — B. Aus 6-Amino-3.4'-dimethyl-azobenzol durch Erhitzen mit Paraformaldehyd in Alkohol im Rohr auf 140° (Goldschmidt, Politzer, B. 34, 1008). — Prismen (aus Alkohol). F: 178°; leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther (G., P.). — $C_{15}H_{18}N_3 + HCl$. Tafeln. F: 220° (G., P.). — $2C_{15}H_{15}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber Niederschlag. F: 216° (G., P.).

6(besw.5) - Nitro - 5(besw.6) - methylbensimidazol C₈H₇O₂N₈, Formel III bezw. IV.

B. Aus 5(bezw. 6)-Methyl-benzimidazol bei der Einw. von rauchender Salpetersäure unter Kühlung (O. Fischer, Hess, B. 36, 3971). — Tafeln oder Spieße (aus Benzol + Alkohol). F: 241°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther und Benzol.

6-Nitro-1.3.5-trimethyl-bensimidasoliumhydroxyd bezw. 6-Nitro-2-oxy-1.3.5-trimethyl-bensimidasoliu $C_{19}H_{19}O_3N_3$, Formel V bezw. VI. Die Konstitution der Base entspricht der Formel VI, die der Salze der Formel V. — B. Das Jodid und das Perjodid

 $V. (CH_3)(O_3N)C_4H_3 \xrightarrow{N(CH_3)(OH)} CH \qquad VI. (CH_3)(O_2N)C_4H_3 \overset{N(CH_3)}{\underset{N(CH_3)}{\sim}} CH \cdot OH$

entstehen aus 6(bezw. 5)-Nitro-5(bezw. 6)-methyl-benzimidazol beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol auf 140°; man erhält die freie Base aus dem Jodid bei der Einw. von Natronlauge (O. Fischer, Hess, B. 36, 3971). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: ca. 150° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther. — Liefert beim Behandeln mit heißer Natronlauge 6-Nitro-3.4-bis-methylamino-toluol. — Jodid C₁₆H₁₈O₂N₃·I. Gelbe Blättchen (aus Wasser). F: 238°. Leicht löslich in Methanol. — Perjodid C₁₆H₁₈O₂N₃·I+2I. Braune Krystalle (aus Methanol).

²) Zur Stellungsbezeichnung iu diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

(F., B. 22, 640). Aus Apoharminmonocarbonsäure (Syst. No. 3646) beim Erhitzen auf 330° (F., Bucx, B. 38, 330). Aus Dihydroapoharmin (S. 108) durch Oxydation mit Chromessigsäure in der Hitze (F., B., B. 38, 334). — Krystalle (aus Äther). F: 186° (F., B. 30, 2489). Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, ziemlich leicht in Wasser, schwerer in 2489). Sehr leicht löslich in Alkonol und Chlorotorm, ziemlich leicht in Wasser, schwerer in Ather und Benzol (F., T.). — Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,75) und amorphem Phosphor auf 155—165° Dihydroapoharmin (F., B. 22, 641). Beim Kochen mit konz. Salpetersäure erhält man Nitroapoharmin (F., B. 80, 2488; F., B.). Gibt bei der Einw. von Brom in verd. Schwefelsäure eine Verbindung $C_8H_8N_3Br_4$ (F., B. 22, 641). — $C_8H_8N_2+HI+H_3O$. Nadeln (aus verd. Methanol). Zersetzt sich bei 220° (F., B. 22, 640). — Chromat. Gelbe Nadeln. Färbt sich an der Luft braun (F., B. 30, 2488). — $C_8H_8N_2+HCl+AuCl_8$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser) (F., B. 22, 640). — $2C_8H_8N_2+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser (F., T.). — Pikrat $C_6H_8N_2+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln E. 2470 (F. B. 30, 2488). Nadeln. F; 247° (F., B. 80, 2488).

N-Methyl-apoharmin $C_0H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erwärmen von Apoharmin mit Methyljodid N in Methanol (O. Fischer, B. 30, 2488). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin).
F: 77—78°1). Löslich in Benzol und Äther mit blauer Fluorescenz. — CH3
C₂H₁₀N₂ + HI (bei 100°). Nadeln (aus Wasser). — 2C₂H₁₀N₃ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Prismen (aus Wasser oder verd. Alkohol). Färbt sich von 240° an dunkel und zersetzt sich bei ca. 260° vollständig.

Nitroapoharmin $C_8H_7O_3N_3 = HNC_7H_3(NO_2)(CH_3)N$. B. Das Nitrat entsteht aus Apoharmin beim Kochen mit konz. Salpetersäure (O. Fischer, B. 30, 2488; F., Buck, B. 38, 331). — Nadeln (aus Methanol). Färbt sich bei 240° dunkel; F: 270° (Zers.); löslich in Alkalien (F., B. 30, 2488). — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure Aminoapoharmin (F., B.). — $C_6H_7O_3N_3 + HNO_3 + \frac{1}{2}H_4O$. Rötlichgelbe Krystalle (aus Wasser) (F., B.). — $2C_6H_7O_3N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Rötlichgelbe Prismen. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser (F., C. 1901 I, 958).

in-modiyi-maroaponarmin $U_9n_9U_2N_3 = CH_3 \cdot NC_7H_3(NO_3)(CH_3)N$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erhitzen von Nitroaponarmin mit Methyljodid in Methanol unter Druck auf 100° (Fischer, Buck, B. 38, 332). — Nadeln (aus verd. Methanol). Zersetzt sich bei ca. 225°. — $C_9H_9O_2N_3 + HI$. Gelbliche Blättchen (aus Wasser). — $C_9H_9O_2N_3 + HCl + AuCl_3 + H_9O$. Goldgelbe Nadeln. F: 174°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. — $2C_9H_9O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Rötlichgelbe Prismen (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei 240—245°. **N-Methyl-nitroapoharmin** $C_9H_9O_2N_3 = CH_3 \cdot NC_7H_3(NO_2)(CH_3)N$. B. Das Hydro-

Hydroxymethylat des N - Methyl - nitroapoharmins $C_{10}H_{13}O_3N_3=CH_3\cdot NC_7H_3$ (NO₂)(CH₂)N(CH₂)·OH. — Jodid $C_{10}H_{12}O_2N_3\cdot I$. B. Beim Erhitzen von Nitroapoharmin mit Methyljodid in Methanol unter Druck auf 120—130° (O. FISCHER, Buck, B. 38, 333). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 230°.

3. Stammkerne C₂H₁₀N₂.

1. 3-Phenyl-
$$\Delta^2$$
-pyrazolin $C_0H_{10}N_2 = \frac{H_2C - C \cdot C_0H_5}{H_2C \cdot NH \cdot N}$

1. 3-Phenyl- Δ^2 -pyrazolin $C_9H_{10}N_2 = \frac{H_9C - C \cdot C_6H_5}{H_2C \cdot NH \cdot N}$.

1.8-Diphenyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{18}H_{16}N_2 = \frac{H_9C - C \cdot C_6H_5}{H_2C \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Beim Behandeln on Vinyl-phenyl-keton (Rd. VII. S. 250) mit Phenyl-ydwsnin in osoiogāynchaltigar all-phaliadas. von Vinyl-phenyl-keton (Bd. VII, S. 359) mit Phenylhydrazin in essigsäurehaltiger, alkoholischer Lösung (Kohler, Am. 42, 387; vgl. Schäfer, Tollens, B. 39, 2186, 2188). Bei der Reduktion von 1.3-Diphenyl-pyrazol (S. 178) mit Natrium + Alkohol (Knore, Duden, B. 26, 115; vgl. v. Auwers, B. 65 [1932], 833). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 152—1530 (Sch., T.; Straus, Berkow, A. 401 [1913], 143; v. Au.). Schwer löslich in Alkohol, Ather (Ko.) und Ligroin, leichter in Benzol, sehr leicht in Chloroform (Sch., T.). Die äther. Lösung zeigt blaue Fluorescenz (Sch., T.; Kn., D.).

2. 5-Phenyl- Δ^2 -pyrazolin $C_2H_{10}N_2 = \frac{H_2C - CH \cdot C_6H_5}{H\dot{C}: N \cdot \dot{N}H}$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Hencke, A. 458 [1927], 190. — B. Beim Erhitzen von Zimtaldehyd mit überschüssigem Hydrazinhydrat im Rohr auf 120° (v. Rothenburg, B. 27, 788; J. pr. [2] 52,

¹⁾ Nach HASENFRATZ (C. r. 154 [1912], 1521; A. ch. [10] 7 [1927], 205) schmiltt N-Methylapoharmin, das 2 Mol H₂O enthält, bei 64⁰, wasserfreies N-Methyl-apoharmin bei 183⁰.

53). — Öl von pilzähnlichem Geruch; nicht unzersetzt destillierbar (v. R.). — Gibt bei der Einw. von Brom in Chloroform 3(bezw. 5)-Phenyl-pyrazol (S. 177) (BUCHNER, HACHUMIAN, B. 85, 42). Färbt in salzsaurer Lösung Holzpapier intensiv gelb (B., Ha.).

Verbindung $C_{18}H_{20}N_4$ (?), dimeres 5-Phenyl-pyrazolin (?). B. Beim Erwärmen von 5-Phenyl- A^2 -pyrazolin mit konz. Salzsäure (v. Rotherburg, B. 27, 788; J. pr. [2] 52, 53). — Orangegelbe Flocken. Löslich in Säuren mit gelber bis roter Farbe. — $2C_{18}H_{20}N_4 + 2HCl + PtCl_4 + 7H_2O$ (?). Orangegelbe Körner. Sehr schwer löslich. Zersetzt sich schon bei 80° unter Abgabe von Chlorwasserstoff.

- 1.5-Diphenyl-△²-pyrazolin C₁₅H₁₆N₂ = H₂C—CH·C₆H₅ B. Aus Zimtaldehyd-phenylhydrazon (Bd. XV, S. 144) bei der Destillation für sich (Laubmann, B. 21, 1213) oder beim Kochen mit Eisessig (Auwers, Müller, B. 41, 4232). Bei der Reduktion von 1.5-Diphenyl-pyrazol (S. 178) mit Natrium + Alkohol (Knors, L., B. 22, 176; vgl. Kn., Duden, B. 26, 112). Nadeln (aus Alkohol). F: 136—137° (Kn., D.), 137—138° (Au., M.). Unlöslich in Wasser, sohwer löslich in Ligroin, leichter in Alkohol, leicht in Ather, Chloroform und Benzol (Kn., L.). Die Lösungen fluorescieren nicht (Kn., D.).
- 1-[4-Brom-phenyl]-5-phenyl- Δ^2 -pyrasolin $C_{15}H_{15}N_2Br = H_2C$ — $CH \cdot C_6H_5$ HC: $N \cdot N \cdot C_6H_4Br$ Beim Kochen von Zimtaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon] mit Eisessig (Auwers, Voss, B. 42, 4419). Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 140°. Leicht löslich in Alkohol.
- 3. 4-Phenyl-A²-pyrazolin C₈H₁₀N₂ = C₈H₅·HC——CH H₂C·NH·N

 SJOLLEMA, A. 279, 254; KNORR, B. 28, 688; J. pr. [2] 53, 127. B. Beim Kochen von 4-Phenyl-pyrazolin-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Syst. No. 3670) mit konz. Salzsäure (Buchner, Dessauer, B. 26, 261; B., Perrel, B. 38, 3777). Ol. Oxydiert sich an der Luft zu 4-Phenyl-pyrazol (S. 182) (B., Pe.). Auch beim Eintragen der äther. Lösung in ein auf 230—240° erhitztes Gefäß im Kohlendioxydstrom (B., Pe.) oder beim Behandeln des Hydrochlorids mit Brom in Gegenwart von Wasser (B., D.) entsteht 4-Phenyl-pyrazol. Die wäßr. Lösung des Hydrochlorids färbt Holzpapier intensiv gelb (B., Pe.). C₉H₁₀N₂ + HCl. Krystalle (aus Alkohol). F: 162° (geringe Zers.); sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Äther (B., D.). C₉H₁₀N₂ + HCl + AuCl₂. Unbeständiger, gelber Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (B., Pe.). 2C₉H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelber Niederschlag. F: 116—117°; unbeständig (B., Pe.). Oxalat 2C₉H₁₀N₂ + C₂H₂O₄. Krystalle (aus Alkohol). F: 120° (B., Pe.).
- 4. N.N'-Benzenyl-dthylendiamin, 2-Phenyl-\$\Delta^2\$-imidazolin \$C_0H_{10}N_2\$ = \$H_2C_N\$

 H_2C'NH

 C'C_6H_5\$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Dibenzoyl-āthylendiamin (Bd. IX, S. 262) im Chlorwasserstoffstrom (A. W. Hofmann, B. 21, 2335). Beim Erhitzen von Thiobenzamid mit Athylendiamin-hydrat (Forsser, B. 25, 2135). Vierseitige Prismen (aus Benzol). F: 101° (H.; F.). Schwer löslich in Wasser und Ligroin (F.), sehr leicht in Alkohol und Ather, etwas schwerer in Benzol (H.). Stark basisch (F.). Geht beim Behandeln mit Natriumnitrit und Essignäure in 1-Nitroso-2-phenyl-\$\Delta^3\$-imidazolin (s. u.) fiber (F.). \$C_0H_{10}N_2\$+ HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, durch Ather fällbar (F.). \$C_0H_{10}N_2\$+ HNO_3\$. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather (F.). \$C_0H_{10}N_2\$+ Hcl + AuCl_3\$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in Wasser (H.). \$C_0H_{10}N_2\$+ HCl + HgCl_3\$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in Wasser (H.). \$C_0H_{10}N_2\$+ HCl + HgCl_5\$. Nadeln. F: 192—195° (F.). \$2C_2H_{10}N_2\$+ 2HCl + PtCl_4\$. Nadeln. F: 200° (F.). Schwer löslich in Wasser (H.). \$Pikrat \$C_0H_{10}N_2\$+ Colle Nadeln. F: 233° (F.).
- 1-Bensoyl-2-phenyl- Δ^2 -imidasolin $C_{1e}H_{1e}ON_2 = H_{1e}C N C \cdot C_{e}H_{5e}$. B. Aus N.N'-Bensenyl-āthylendiamin und Bensoylchlorid in Gegenwart von Natronlauge (Forssel, B. 25, 2136). Leicht löslich in kaltem Alkohol, in Chloroform und Bensol, unlöslich in kaltem Ligroin.
- 1-Nitroso-2-phenyl- Δ^2 -imidasolin $C_8H_8ON_8 = \frac{H_2C_--N}{H_1C_-N(NO)}C_-C_8H_8$. B. Bei der Einw. von Kaliumnitrit auf N.N.-Benzenyl-āthylendamin in Essignāure (Forssur, B. 25, 2136). Nadeln (aus Alkohol). F: 66—67°.

- 1.3-Dimethyl-3.4-dihydro-phthalazin $C_{10}H_{12}N_2 = C_6H_4$ $C(CH_2):N$. B. Bei der Destillation von 1-Methyl-phthalazin-jodmethylat-(3) (S. 183) in verd. Kalilauge mit Wasserdampf, neben 1.3-Dimethyl-phthalazon-(4) (GABRIEL, ESCHENBACH, B. 30, 3031). $C_{10}H_{12}N_3 + HCl$. Flache Nadeln oder Würfel (aus Alkohol + Åther). F: 245°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol. $2C_{10}H_{12}N_3 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Orangegelbe Krystallkörner. Zersetzt sieh bei 230°. Pikrat $C_{10}H_{12}N_2 + C_6H_3O_7N_2$. Citronengelbe Nadeln. F: 120° (Zers.).
- 6. 2-Methyl-3.4-dihydro-chinazolin C₉H₁₀N₂ = C₆H₄·NH
 N=C·CH₃· B. Bei der Destillation von N-[2-Amino-benzyl]-acetamid (Bd. XIII, S. 169) (Gabriel, Jansen, B. 23, 2812); man erhitzt auf 240° und destilliert den Rückstand im Vakuum (G., B. 36, 810). Die von Bischleb, B. 26, 1893, 1894 aus 2-Acetamino-benzylamin (Bd. XIII, S. 169) durch wiederholtes Eindampfen mit konz. Salzsäure oder durch Erhitzen mit Zinkchlorid auf 200° erhaltene Verbindung war wahrscheinlich unreines 2-Methyl-dihydro-chinazolin. Gelbliches, sohwach fluorescierendes Öl, das lackartig erhärtet. Löslich in Wasser; schmeckt stark bitter (G., J.). Wird durch Natriumferricyanid in verd. Kalilauge zu 2-Methyl-chinazolin (S. 183) oxydiert (G.). Die Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser führt zu 2-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (S. 109) (G.). Liefert mit Methyljodid ein Jodmethylat, das beim Behandeln mit Kalilauge in 2.3-Dimethyl-3.4-dihydro-chinazolin (s. u.) übergeführt wird (G., J., B. 24, 3094, 3096). C₂H₁₀N₂ + HCl. Prismen (aus Methanol). Sohmilzt noch nicht bei 250°; leicht löslich in Wasser (G., J., B. 23, 2812). 2C₂H₁₀N₂ + 2HCl+PtCl₄ (bei 100°). Gelbliche Nadeln (G., J., B. 23, 2813). Pikrat C₂H₁₀N₂ + C₄H₂O₇N₃. Prismen (aus Alkohol). Beginnt bei cs. 175° zu sintern, schmilzt bei 185° bis 187° (G.).
- 2.3-Dimethyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{10}H_{12}N_1=C_6H_4$ $CH_1\cdot N\cdot CH_3$. B. Man behandelt 2-Methyl-3.4-dihydro-chinazolin mit Methyljodid und zersetzt das entstanlene Jodnethylat mit Kalilauge (Gabriel, Jansen, B. 24, 3096). Beim Kochen von N-Methyl-N-[2-amino-benzyl]-acetamid (Bd. XIII, S. 169) (G., J.). Nadeln (aus Äther). F: 75—77°. Kp: 300—305°. Löslich in Wasser. Schmeckt bitter.
- 3-Phenyl-2-methyl-3.4-dihydro-chinazolin C₁₈H₁₄N₂ = C₆H₄ CH₂ N·C₆H₅ B.

 Beim Behandeln von N·[2-Nitro-benzyl]-acetanilid (Bd. XII, S. 1081) in alkoh. Lösung mit Zinn + Salzsaure (Paal, Krecke, B. 23, 2638; 24, 3051; vgl. Widman, J. pr. [2] 47, 346, 351). Bei der Destillation von [2-Acetamino-benzyl]-anilin (Bd. XIII, S. 169) (P., Kr., B. 24, 3054). Beim Kochen von N·[2-Amino-benzyl]-acetanilid (Bd. XIII, S. 169) mit wäßrig-alkoholischer Salzsaure (W., J. pr. [2] 47, 360). Nadeln (aus Benzol). F: 80—82° (P., Kr., B. 24, 3054). Kp: 345—346° (P., Kr., B. 23, 2639). Unlöslich in Wasser, mäßig löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Ather, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Eisessig und Benzol (P., Kr., B. 23, 2639). Die freie Base ist ziemlich geränderlich; beim Kochen mit Ligroin tritt teilweise Zersetzung ein (W.). Beim Erhitzen in alkal. Suspension mit Kaliumpermanganat erfolgt Oxydation zu 3-Phenyl-2-methyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568) und 3-Phenyl-chinazolon-(4)-carbonsäure-(2), die beim Aufbewahren oder Umkrystallisieren unter Kohlendioxyd-Abspaltung in 3-Phenyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568) übergeht (P., Kr., B. 24, 3055). Die Reduktion in heißer alkoholischer Lösung mit viel überschüssigem Natrium führt zu 3-Phenyl-2-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (S. 109) (P., Kr., B. 24, 3057). C₁₈H₁₄N₃ + HCl+2 H₂O. Rhomboeder. F: 256—257° (P., Kr., B. 23, 2638), 263° (W.). Ziemlich sohwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und Alkohol (P., Kr., B. 23, 2638). C₁₈H₁₄N₃ + H₂SO₄ + H₃O. Prismen (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 78°, wasserfrei bei 201°; leicht löslich in Wasser (P., Kr., B. 24, 3055). C₁₈H₁₄N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). P., Kr., B. 23, 2638). 2C₁₈H₁₄N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Zersetzt sich bei 223°; schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol (P., Kr., B. 23, 2638).

3-[4-Brom-phenyl]-2-methyl-3.4-dihydro-chinasolin $C_{18}H_{18}N_8Br=C_4H_4\cdot N\cdot C_6H_4Br$. Beim Kochen von N-[2-Amino-benzyl]-N-acetyl-4-brom-anilin (Bd. XIII, S. 170) mit alkoh. Salzsäure (Widman, J. pr. [2] 47, 362). — Nadeln. Leicht löslich in Alkohol. Veränderlich. — $C_{18}H_{18}N_8Br+HCl$ (bei 100°). Krystalle. Beständig.

 $\textbf{3-p-Tolyl-2-methyl-3.4-dihydro-chinasolin} \quad C_{16}H_{16}N_2 \ = \ C_{6}H_{4} \cdot CH_{3} \cdot N \cdot C_{4}H_{4} \cdot CH_{3} \cdot N \cdot C_{5}H_{5} \cdot CH_{5} \cdot C$

B. Beim Kochen von N-[2-Amino-benzyl]-[acet-p-toluidid] (Bd. XIII, S. 170) mit konz. Salzsäure und Alkohol (W., J. pr. [2] 47, 361). Bei der Destillation von [2-Acetamino-benzyl]-p-toluidin (Bd. XIII, S. 169) (W., J. pr. [2] 47, 365). — Tafeln (aus Chloroform). F: 104—106°.

3-[4-Nitro-phenyl]-6-nitro-2-methyl-3.4-dihydro-O2N·C4H4·NO2 chinasolin C18H12O4N4, s. nebenstehende Formel. B. Man erhält das acetylschwefelsaure und sulfoessigsaure Salz bei kurzem Kochen von N-[5-Nitro-2-amino-benzyl]-4-nitro-anilin (Bd. XIII, S. 173) mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure (STILLICH, B. 36, 3118; 38, 1241). — Rotgelbe Tafeln (aus Aceton). Löslich in kaltem Chloroform, in heißem Alkohol, Essigester und Benzol, sehr sohwer löslich in Äther (St., B. 36, 3119). — Beim Kochen der Base mit sehr verd. Mineralsäuren oder der Salze mit Wasser entsteht 3-[4-Nitro-phenyl]-6-nitro-2-oxy-2-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3508) (St., B. 36, 3117). — C18H1104N4+HCl. Krystalle. Zersetzt sich bei 265—267°; leicht löslich in Eisessig (St., B. 36, 3120). — C18H1104N4+HNO3. Blättohen. Zersetzt sich bei 178° (St., B. 36, 3120). — Salz der Athylschwefelsäure C18H12O4N4+C2H5·O·SO3·OH. Blaßgelbe Prismen. Zersetzt sich bei 257—259° (St., B. 38, 1242). — Salz der Acetylschwefelsäure C15H12O4N4+CH3·CO·O·SO4H. Zur Konstitution vgl. Stillich, B. 38, 1241. Blättchen (aus Acetanhydrid). Zersetzt sich bei 214° (St., B. 36, 3119). Geht beim Kochen mit Eisessig oder Essigsäureanhydrid in das Salz der Sulfoessigsäure (s. u.) über (St., B. 36, 3115). Wird durch verd. Alkali unter Bildung von Essigsäure und Schwefelsäure zersetzt (St., B. 36, 3116; 38, 1241). — Salz der Sulfoessigsäure (s. u.) über (St., B. 36, 3115). Wird durch verd. Alkali unter Bildung von Essigsäure und Schwefelsäure zersetzt (St., B. 36, 3116; 38, 1241). — Salz der Sulfoessigsäure (s. u.) über (St., B. 36, 3115). Wird durch verd. Alkali unter Bildung von Essigsäureanhydrid). Zersetzt sich bei 268°; leicht löslich in Eisessig und Essigsäureanhydrid ohne Dissoziation; unlöslich in den üblichen wasserfreien Lösungsmitteln (St., B. 36, 3118). Spaltet beim Behandeln mit verd. Ammoniak Sulfoessigsäure ab (St., B. 38, 1243).

7. 6-Methyl-3.4-dihydro-chinazolin C₉H₁₀N₉, s. neben-stehende Formel.

 $\begin{array}{lll} \textbf{3-p-Tolyl-6-methyl-3.4-dihydro-chinasolin} & C_{16}H_{16}N_3 = \\ CH_3\cdot C_6H_3\cdot N\cdot C_6H_4\cdot CH_3 & B. & \text{Beim Erhitzen von [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin} \end{array}$

(Bd. XIII, S. 185) mit Orthoameisensäure - äthylester am Rückflußkühler (v. WALTHER, BAMBERG, J. pr. [2] 73, 209). — Blättchen (aus Alkohol). F: 158°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Ligroin und Petroläther, unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium + absol. Alkohol 3-p-Tolyl-6-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (S. 110). — $C_{12}H_{16}N_2+2Br$. B. Bei Einw. von 2 Atomen Brom auf die Base in absol. Alkohol (v. W., B., J. pr. [2] 73, 213). Rote Nadeln (aus Alkohol). Die rötliche alkoholische Lösung wird durch schweflige Säure entfärbt; aus dieser Lösung wird durch Alkali die freie Base wieder ausgefällt. — $C_{16}H_{16}N_2+HCl+3H_2O$. Nadeln. F (wasserfrei): 212°. — $C_{16}H_{14}N_2+HI+2I$. B. Bei Einw. von Jod auf die Base in Alkohol (v. W., B., J. pr. [2] 73, 213). Rötliche Krystalle (aus Alkohol). Die Lösung wird durch schweflige Säure entfärbt; aus der entfärbten Lösung scheidet Alkali die freie Base aus. — Sulfat. Nadeln. F: 132°. — Nitrat. Gelbliche Nadeln. F: 95°; zersetzt sich bei 170°. — $2C_{12}H_{16}N_2+2HCl+PtCl_4$. Gelbliche, zu Büscheln vereinigte Nadeln. F: 202°. — Pikrat $C_{14}H_{16}N_3+C_6H_2O_7N_8$. Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 201°.

8. 8-Methyl-3.4-dihydro-chinazolin C₂H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2.4-Dichlor-8-methyl-chinazolin (S. 184) mit Jodwasserstoff - Eisessig (JÜRGENS, B. 40, 4414). — Prismen (aus Ligroin). F: 112°. Sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer in Ligroin. — 2C₂H₁₆N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Krystalle.

9. 5.6-Dimethyl-indazol C₂H₁₀N₂, Formel I bezw. 1I.

4-Nitro-5.6-dimethyl-indazol $C_9H_9O_9N_3$, Formel III bezw. IV. B. Durch Eintragen von diazotiertem 3-Nitro-2.4.5-trimethyl-anilin (Bd. XII, S. 1158) in siedenden Eisessig

(Noelting, B. 37, 2596). — Blättchen (aus Ligroin + Benzol). F: 204°. Leicht löslich in Aceton und Eisessig. Ziemlich leicht löslich in heißem Benzol. Die alkal. Lösung ist dunkelgelb.

7 - Nitro - 5.6 - dimethyl - indazol $C_8H_9O_2N_8$, Formel V bezw. VI. B. Durch Verkochen von diazotiertem 6-Nitro-2.4.5-trimethyl-anilin (Bd. XII, S. 1158) in verd. O_2N O_2N O_2N Schwefelsäure (Noeltting, B. 37, 2595). — Blaßgelbe Nadeln. F: 180,5—181,5°. Löslich in Kalilauge mit orangeroter Farbe.

4.7 - Dinitro - 5.6 - dimethyl - in-dazol C₉H₈O₄N₄, Formel VII bezw. VIII.

B. Man diazotiert 3.6 - Dinitro - 2.4.5 - trimethyl - anilin (Bd. XII, S. 1158) in Eisessig + Schwefelsäure und läßt die Diazoniumsalz-Lösung in siedende verdünnte Schwefelsäure fließen (Noelting, B. 37, 2597).—

Grünliche Nadeln (aus Anisol). F: 221—222°. Löslich bei Siedehitze in Alkohol, Anisol und essigsäurehaltigem Wasser. Die Lösung in Alkali ist orange.

10. 5.7 - Dimethyl - indazol C₀H₁₀N₂, CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ NH von Mesidin (Bd. XII, S. 1160) in verd. Salzsäure und Zersetzen der Diazoniumsalz-Lösung CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ mit Natronlauge unter Kühlung (BAMBERGER, A. 305, 308, 310). Durch Behandeln von 3-Amino-5.7-dimethyl-indazol (Syst. No. 3567) mit Natrium + absol. Alkohol bei Siedehitze (B., A. 305, 324). — Nadeln (aus Benzol-Ligroin). F: 133—134°. Sehr schwer löslich in kaltem, schwer in heißem Wasser und in Ligroin, sehr leicht in Alkohol, Benzol und in verd. Salzsäure. Die wäßr. Lösung gibt mit Quecksilberchlorid und mit Silbernitrat Niederschläge, die in heißem Wasser löslich sind.

1-Acetyl-5.7-dimethyl-indasol $C_{11}H_{12}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 = \frac{CH}{N(CO \cdot CH_3)}N$. Die Verbindung dieser Konstitution (F: 72°) ist von v. Auwers, Ernecke, Wolter, A. 478 [1930], 156, 166 dargestellt worden. Die von Bamberger, Weiler, J. pr. [2] 58, 348 als 1-Acetyl-5.7-dimethyl-indazol beschriebene Verbindung (F: 166,5—168°) ist $_{CH_3}$ CH:N DIEDRICH, B. 57 [1924], 1717 und v. Auwers, B. 57, 1723 mit nebenstehender Formel (Syst. No. 4492) eingeordnet.

2-Acetyl-5.7-dimethyl-indasol $C_{11}H_{12}ON_2 = (CH_3)_2C_0H_2 < \frac{CH}{N} > N \cdot CO \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Ernecke, Woltter, A. 478 [1930], 156. — B. Beim Kochen von 5.7-Dimethyl-indazol mit Essigsäureanhydrid (Bamberger, A. 305, 311). — Nadeln (aus Alkohol). F: 116—117°; schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, sehr leicht in Petroläther; die heiße wäßr. Lösung verbreitet einen intensiven süßen Geruch (B.). Wird durch Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge leicht verseift (B.).

3-Chlor-5.7-dimethyl-indazol C₂H₂N₂Cl = (CH₃)₂C₆H₂C_NCl N bezw.

(CH₃)₂C₆H₂CCl NH. B. Beim Kochen von 5.7-Dimethyl-indazol-diazohydroxyd-(3)

(Syst. No. 3567) mit konz. Salzsäure (Bamberger, A. 305, 332). — Wollige Nadeln. F: 174°.

Mit Wasserdampf flüchtig. Sublimierbar. Sehr leicht löslich in Alkohol und Ather, schwer

in kaltem Wasser. Wird durch Natronlauge gelöst und durch Essigsäure gefällt.

4(oder 6)-Nitro-5.7-dimethyl-indasol C₂H₂O₂N₂, Formel I bezw. II oder III bezw. IV. B. Man diazotiert 3-Nitro-2.4.6-trimethyl-anilin (Bd. XII, S. 1162) in Eisessig und läßt die Flüssigkeit bei Zimmertemperatur stehen (NOELTING, B. 37, 2594). — F: 180—181°.

4.6 - Dinitro - 5.7 - dimethyl - indasol C₅H₅O₄N₄, Formel V bezw. VI. B. Aus 3.5-Dinitro-2.4.6-trimethyl-anilin (Bd. XII, S. 1163) V. durch Behandeln in konz. Schwefelsäure mit Nitrosylsulfat und Erhitzen der mit Harnstoff

versetzten und verdünnten Lösung zum Sieden oder durch Diazotierung in Eisessig und Verkochen (Noelting, B. 37, 2595). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 247°.

- 11. 2-Åthyl-benzimidazol $C_9H_{10}N_2 = C_9H_4$ N_1 $C \cdot C_2H_5$. B. Aus o-Phenylendiamin beim Behandeln mit Propionaldehyd in verd. Essigsäure (Hinsberg, Funcke, B. 27, 2189, 2190) oder beim Erhitzen mit Propionsäure (Wundt, B. 11, 829). Beim Behandeln von Propionsäure-[2-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 692) mit Zinn + Eisessig (Smith, Am. 6, 173). Blättchen (aus Wasser), Nadeln (aus Benzol). F: 177—178° (H., F.). Mit Wasserdampf flüchtig (W.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (W.), leicht in Benzol und heißem Wasser (Sm.). $C_2H_{10}N_2 + HCl$. Krystalle (Sm.). Sehr leicht löslich in Wasser (W.). $2C_9H_{10}N_2 + H_2Cr_3O_7$ (Sm.). $C_2H_{10}N_2 + H_3Cl_2$. Nadeln (Sm.). $2C_9H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Krystalle (Sm.). $2C_9H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_3O$. Rotgelbe Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser (W.).
- 1-Propyl-2-äthyl-benzimidazol $C_{12}H_{16}N_2 = C_0H_4 \underbrace{N_1(CH_2 \cdot C_2H_3)}_{N_1(CH_2 \cdot C_2H_3)} C \cdot C_2H_5$. B. Neben 2-Äthyl-benzimidazol bei der Einw. von Propionaldehyd auf o-Phenylendiamin in verd. Essigsäure (Hinsberg, Funcke, B. 27, 2189). Hellgelbes Öl von stechend bitterem Geschmack. Kp₇₈₆: 304,5°; D_1^{866} : 1,0341; n_{Cl}^{866} : 1,5571; n_2^{866} : 1,5625; n_2^{866} : 1,5897 (Brühl, Ph. Ch. 22, 387, 390). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, sehr schwer im Wasser (H., F.). $C_{12}H_{16}N_2 + HI + H_2O$. Nadeln (aus Wasser). F: 128—129°; schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und in Alkohol (H., F.).

Bs. Bs. Dibrom - 2 - äthyl - bensimidasol $C_0H_0N_2Br_2 = C_0H_2Br_2 < \frac{N}{NH}$ C· C_2H_3 . B. Neben Bz. Bz. Tribrom - 2 - åthyl - benzimidazol beim Behandeln von 2 - åthyl - benzimidazol mit Bromwasser (SMITH, Am. 6, 175). — Krystalle (aus Alkohol). F: 224—226°. Sohwer löslich in siedendem Wasser, leicht in verd. Alkohol, in Åther, Benzol und konz. Natronlauge. — $C_0H_0N_2Br_3 + HCl + H_2O$. Nadeln. — $C_2H_0N_2Br_3 + HNO_3$. Krystalle. — $2C_0H_0N_3Br_3 + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Krystalle.

Bs.Bs.Bs.Tribrom-2-äthyl-bensimidasol $C_9H_7N_9Br_3=C_6HBr_8 < \frac{N}{NH} C \cdot C_2H_2$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Blaßgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 257—262°; schwer löslich in Alkohol, Ather, Benzol und heißem Wasser (Smith, Am. 6, 177). — $C_9H_7N_2Br_3+HCl+2H_2O$. Krystalle.

12. N.N'-Äthenyl-vic.-o-toluylendiamin, 2.4(bezw. 2.7) - Dimethyl-benzimidazol $C_0H_{10}N_{2}$. Formel VII bezw. VIII.

5.6.7(besw. 4.5.6) - Trichlor - 2.4(besw. 2.7) - dimethyl - bensimidasol C₂H₇N₂Cl₂, Formel IX bezw. X. B. Bei 40—50-stdg. Kochen von 4.5.6-Trichlor-2.3-diamino-toluol (Bd. XIII, S. 123) mit Eisessig (SERLIG, A. 237, 145). — Nadeln (aus Alkohol). F: 300—310°.

G(bezw. 5)-Brom-2.4(bezw. 2.7)dimethyl - benzimidasol C_bH₃N₄Br, I.
Formel I bezw. II. B. Bei der Reduktion von 5-Brom-3-nitro-2-acetaminotoluol (Bd. XII, S. 850) mit Zinn + Salzsäure (NIEMENTOWSKI, B. 25, 871). — Tafeln oder
Nadeln (aus Alkohol). F: 244—246° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform
und Aceton, leichter in Amylalkohol, fast unlöslich in Benzol. — C₂H₂N₄Br + HCl + H₂O.
Hellgelbe Schuppen (aus Alkohol), farblose Nadeln (aus Wasser). — C₂H₄N₃Br + HNO₃.
Nadeln (aus Wasser). F: 217—219° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.

13. N.N'-Athenyl-asymm.-o-toluylendiamin, 2.5(bezw. 2.6)-III.

Dimethyl-benzimidazol C₂H₁₀N₃,

Formel III bezw. IV. B. Aus 3-Nitro-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 1002) beim Behandeln mit Zinn + Salzsäure (Hobbreker, B. 5, 920; Nies-entowski, B. 25, 861) oder mit Eisenspänen in Eisessig in der Wärme (Boessneck, B. 19, 1757). Aus 3.4-Diamino-toluol (Bd. XIII, S. 148) bei der Einw. von Acetaldehyd in stark verdünnter Essigsäure, neben 1-Athyl-2.6-dimethyl-benzimidazol (Hinsberg, B. 20, 1589), beim Kochen mit Eisessig (Ladenburg, B. 8, 677), beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Noelting, Witt, B. 17, 81) oder beim Behandeln mit Acetylchlorid ohne Kühlung (Bistrayvoki, Cybulski, B. 24, 633). Aus salzsaurem 3.4-Diamino-toluol beim Erhitzen mit Essigsäureäthylester im Rohr auf 225° in geringer Menge oder, als ausschließliches Produkt, beim Erhitzen mit Acetamid im Rohr auf 180° (Nie., B. 30, 3064, 3070). Aus 3-Amino-4-acetamino-toluol (Bd. XIII, S. 157) bei der Destillation (Boe., B. 19, 1758) oder beim Erhitzen über 150° (Bankiewicz, B. 22, 1400). Bei der Destillation von 3.4-Bis-acetamino-toluol (Bd. XIII, S. 157) (Bl., Ulffers, B. 23, 1878). Beim Erhitzen von β-[2-Amino-4-methyl-phenylimino]-buttersäure-äthylester(?) (Bd. XIII, S. 761) auf 107—120° (La., Rügheimer, B. 12, 954; Witt, B. 19, 2977). Beim Erhitzen der Hydrochloride von 1.2.5-Trimethyl-benzimidazol oder von 1.2.6-Trimethyl-benzimidazol (O. Fischer, Rigaud, B. 35, 1259), von 1-Athyl-2.5-dimethyl-benzimidazol oder von 1-Athyl-2.6-dimethyl-benzimidazol (Fi., Ri., B. 34, 4209) zum Sieden. Beim Erhitzen von 1-Oxy-2.6-dimethyl-benzimidazol (S. 162) mit Zinkstaub auf 270° (Ban., B. 22, 1399).

Tafeln (aus Wasser). F: 203° (Hobbecker, B. 5, 921; Niementowski, B. 25, 862), 203° (korr.) (Fischer, Rigaud, B. 34, 4209). Kp: 350° (Noelting, Witt, B. 17, 81). Schwer löslich in kaltem, leichter in siedendem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther (Ho.), löslich in siedendem Benzol und Toluol (W., B. 19, 2978). Unlöslich in wäßr. Alkali (Bamberger, Lorenzen, A. 273, 282). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Wasser bei 100° 2-Methyl-benzimidszol-carbonsäure-5(bezw. 6) (Syst. No. 3646) (Ba., Berlié, A. 273, 324). Wird in essigsäurehaltiger Lösung durch Chlorkalk in 1-Chlor-2.5(oder 2.6)-dimethyl-benzimidazol übergeführt; läßt man viel überschüssigen Chlorkalk in Gegenwart von Salzsäure bei Siedehitze einwirken, so erhält man 4.6.7(bezw. 4.5.7)-Trichlor-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol (Ba., Lo., A. 273, 289, 296). Die Einw. von Brom in Eisessig oder Schwefelkohlenstoff (Nie., B. 25, 864) oder in Chloroform (Ba., Be., A. 273, 371) führt zu 4(bezw. 7)-Brom-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol oder 6(bezw. 5)-Brom-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol (S. 164). Beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,62) erhält man 6(bezw. 5)-Nitro-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol (Nie., B. 19, 723; Fi., Hess, B. 36, 3972; vgl. La., B. 8, 677). — Durch Einw. von Methyljodid in Methanol bei Zimmertemperatur entsteht ein Gemisch von 1.2.5-Trimethyl-benzimidazol, 1.2.6-Trimethyl-benzimidazol und 1.2.3.5-Tetramethyl-benzimidazol (Ki., Römer, J. pr. [2] 73, 424; vgl. Nie., B. 20, 1886; Ba., Lo., A. 273, 283). Beim Erhitzen mit Benzaldehyd auf 200° entsteht 5(bezw. 6)-Methyl-2-styryl-benzimidazol (S. 263) (Ba., Be., A. 273, 315). Erhitzen mit Phthalsäure-anhydrid auf 200° führt zu 5(bezw. 6)-Methyl-2-[1.3-dioxo-hydrindyl-(2)]-benzimidazol (Syst. No. 3600) (Ba., Be.). — NaC₂H₂N₂. Nadeln. Wird durch Wasser zu 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol und Natronlauge zersetzt (Ba., Lo.). — AgC₄H₂N₄ (bei 100°) (Ba., Lo.). — C₂H₁₀N₂ + HNO₃.

2.5-Dimethyl-benzimidazol-3-oxyd C₉H₁₀ON₂, Formel V. Vgl. 1-Oxy-2.6-dimethyl-benzimidazol, S. 162.

1.2.5-Trimethyl-benzimidazol $C_{10}H_{12}N_2$, Formel VI. B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-4-[acetylmethylamino]-toluol (Bd. XII, S. 1002) mit Zinn + konz. Salzsäure, neben

1.2.5-Trimethyl-benzimidazol-3(bezw. 2.3)-oxyd (Niementowski, B. 20, 1878). Beim Kochen von 3-Amino-4-methylamino-toluol (Bd. XIII, S. 153) mit Essigsäureanhydrid (O. Fischer, B. 26, 196) oder von salzsaurem 3-Amino-4-methylamino-toluol mit Eisessig und Natriumacetat (Bamberger, Wulz, B. 24, 2083). Beim Kochen von 3-Amino-4-dimethylamino-toluol (Bd. XIII, S. 154) mit Essigsäureanhydrid, neben etwas 4-Dimethylamino-3-acetamino-toluol (Pinnow, B. 26, 3042). Aus 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol durch Stehenlassen mit Methyljodid in Methanol bei Zimmertemperatur, neben 1.2.6-Trimethyl-benzimidazol und 1.2.3.5-Tetramethyl-benzimidazoliumjodid (F., Römer, J. pr. [2] 73, 424) oder beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 120—130°, neben 1.2.3.5-Tetramethyl-benzimidazoliumjodid (Ba., Lorenzen, A. 273, 283). Aus 1.2.5-Trimethyl-benzimidazols(bezw. 2.3)-oxyd bei der Destillation mit Zinkstaub oder Natronkalk oder beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im Rohr auf 100° (N., B. 20, 1882). — Blättchen oder Nadeln (N.), Prismen (aus Wasser oder Ligroin) (Ba., W.). Bildet mit Wasser ein Hydrat, das gegen 100° sohmilzt; die wasserfreie Verbindung schmilzt bei 140° (F., RIGAUD, B. 35, 1260), 142° (N.; F., B. 26, 196). Sublimiert in Würfeln; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Petroläther und in siedendem Wasser; wird durch konz. Salzsäure bei mehrstündigem Erhitzen auf 250° nicht zersetzt (N.). — C₁₀H₁₂N₂ + HCl + 1/₂ H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (N.). — C₁₀H₁₂N₂ + HCl + AuCl₂. Goldgelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 130° bis 131° (F., RI.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 199—200° (F., RI.). — 2C₁₀H₁₂N₃ + 2HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Gelbe Tafeln (aus verd. Salzsäure). F: 251° (F., RI.). — Pikrat. Gelbe Prismen. F: 259—260°. Viel schwerer löslich in verd. Alkohol als das Pikrat des 1.2.6-Trimethyl-benzimidazols (F., RI.).

1.2.6-Trimethyl-benzimidazol C₁₀H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-3-methylamino-toluol (Bd. XII, S. 876) mit Zinn + Salzsäure und Kochen der entstandenen öligen Base mit Eisessig (O. Fischer, Rigaud, B. 35, 1260). Neben 1.2.5-Trimethyl-benzimidazol und 1.2.3.5-Tetramethyl-benzimidazoliumjodid beim Stehenlassen von 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol mit Methyljodid in Methanol bei Zimmertemperatur (F., Römer, J. pr. [2] 73, 426). — Prismen (aus Ligroin). F: 122—123° (F., Ri.). — C₁₀H₁₂N₂ + HCl + AuCl₂. Goldgelbe Spieße (aus verd. Salzsäure). F: 189—190° (F., Ri.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 203—204° (F., Ri.). — 2C₁₀H₁₂N₃ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich gegen 259° (F., Ri.). — Pikrat. Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 232—233°; in absol. Alkohol viel schwerer löslich als in verdünntem (F., Ri.).

1.2.5-Trimethyl-benzimidazol-3(besw. 2.8)-oxyd $C_{10}H_{12}ON_3$, Formel I bezw. II. B. Neben 1.2.5-Trimethyl-benzimidazol bei der Reduktion von 3-Nitro-4-[acetylmethyl-benzimidazol bei der Reduktion von 3-Nitro-4-[

I.
$$(CH_3)$$
 $C \cdot CH_3$ $C \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot CH_3$

amino]-toluol (Bd. XII, S. 1002) mit Zinn + konz. Salzsäure (Niementowski, B. 20, 1878, 1880). — Nadeln mit 2 H₂O (aus verd. Alkohol). F: 163°. Leicht löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer in siedendem Benzol und Petroläther, fast unlöslich in Ather. — Geht beim Erhitzen für sich, glatter bei der Destillation mit Zinkstaub oder Natronkalk oder beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im Rohr auf 100° in 1.2.5-Trimethyl-benzimidazol über. Wird durch Kochen mit Zinn + konz. Salzsäure nicht verändert. Auch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 180° oder Kochen mit alkoh. Kalilauge bewirken keine Veränderung. — C₁₀H₁₂ON₂ + HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — 2C₁₀H₁₂ON₂ + 2HCl + PtCl₄ (bei 105°). Gelbe Blätter. F: 220° (Zers.). Schwer löslich in siedendem Wasser, etwas leichter in siedendem Alkohol.

1.2.3.5-Tetramethyl-bensimidasoliumhydroxyd bezw. 2-Oxy-1.2.3.5-tetramethyl-bensimidasolin $C_{11}H_{14}ON_2$, Formel III bezw. IV. Die Konstitution der Base entspricht der Formel IV, die der Salze der Formel III. — B. Durch Kochen von 3.4-Bis-methylamino-toluol

III.
$$CH_3 \cdot C_6H_3 \stackrel{N(CH_3)}{\sim} C \cdot CH_3$$
 IV. $CH_3 \cdot C_6H_3 \stackrel{N(CH_3)}{\sim} C(CH_3) \cdot OH$

(Bd. XIII, S. 153) mit Eisessig und etwas Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, RIGAUD, B. 35, 1264). Das Jodid entsteht durch Einw. von Methyljodid auf 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benz-imidazol in Methanol bei Zimmertemperatur (F., RÖMER, J. pr. [2] 73, 425) oder beim Erhitzen im Rohr auf 120—130° (NIEMENTOWSKI, B. 20, 1886; BAMBERGER, LOBENZEN, A. 273, 283). Das Jodid entsteht auch aus 12.5- oder 1.2.6-Trimethyl-benzimidazol und Methyljodid in Methanol bei Zimmertemperatur (F., J. pr. [2] 75, 93). Die freie Base erhält man beim Erhitzen des Jodids mit starker Kalilauge (N., B. 20, 1887; vgl. F., RIGAUD, B. 35, 1265 Anm.). — Die Base krystallisiert aus Wasser oder sehr verd. Alkohol in Tafeln vom Schmelz-

punkt 166—167°, aus Ligroin in Nadeln vom Schmelzpunkt 148—150°; sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt; wenig flüchtig mit überhitztem Wasserdampf (F., Rö.). Unlöslich in kaltem, löslich in heißem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol, löslich in Petroläther (N.). Unlöslich in Alkalien (N.). Löslich in kalten Säuren; wird aus der sauren Lösung durch Ammoniak oder Alkali unverändert ausgefällt; läßt man die saure Lösung einige Zeit stehen oder erwärmt sie, so scheidet sich infolge Salzbildung auf Zusatz von Ammoniak nichts mehr ab; die verdünnte Lösung der Base in wäßr. Salzsäure bleibt auf Zusatz von Eisenchlorid klar, scheidet jedoch beim Erwärmen, besonders auf Zusatz von konz. Salzsäure, ein gelbes, krystallinisches Doppelsalz ab (F., Rö.). — Das Chlorid liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung 1.3-Dimethyl-benzimidazolon-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3696) und etwas 1.3.5-Trimethylbenzimidazolon (Syst. No. 3567) (Pinnow, Sämann, B. 32, 2183). Die Base wird durch Kochen mit konzentrierter, wäßriger oder alkoholischer Kalilauge nicht verändert; erhitzt man mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge unter Druck auf 150°, so erhält man 3.4-Bismethylamino-toluol; dieses entsteht auch durch Reduktion der Base mit Natrium + Alkohol oder mit Zinkstaub in Alkalilauge und hydrolytische Spaltung des Reaktionsprodukts (F., Rö.). Durch Einw. von Natriumnitrit auf die Base in verd. Schwefelsäure bei 0° entsteht 3-[Acetylmethylamino]-4-methylnitrosamino-toluol (Bd. XIII, S. 162) (F., Rö.). — Chlorid C₁₁H₁₂N₂·Cl + 2H₂O. Nadeln (aus Aceton oder Aceton + Alkohol). Das wasserhaltige Salz schmilzt teilweise bei 110°, erstarrt dann wieder und bräunt sich beim Erhitzen auf 267°; sehr leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther (Pr., Sa., B. 32, 2182). — Jodid C₁₁H₁₅N₂·I. Nadeln (aus Alkohol). F: 221°; leicht löslich in siedendem Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther und Benzol (N.). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 147-1480 (F., Rö.).

1- $\ddot{\mathbf{A}}$ thyl-2.5-dimethyl-benzimidazol $\mathbf{C}_{11}\mathbf{H}_{14}\mathbf{N}_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-4-[acetyläthyl-- N Sc · CH₃ amino]-toluol (Bd. XII, S. 1002) mit Zinkstaub und 50%/eiger
Essigsäure (Niementowski, B. 20, 1884). Beim Kochen von 3-Amino-4-äthylamino-toluol (Bd. XIII, S. 154) mit Eisessig (O. Fischer, Rigaud, B. 34, 4208; vgl. F., B. 26, 200).

— Nadeln (aus Petroläther). F: 86—87°; sehr hygroskopisch; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser; löslich in verd. Schwefelsäure (F., R.). — Beim Erihlzen des salzsauren Salzes erhält man 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol und Athylchlorid (F., R.). — Hydrochlorid. Prismen (aus wenig Alkohol + Ather). Sehr leicht löslich (F., R.). — Nitrat. F: 133°; leicht löslich (F., R.). — C₁₁H₁₄N₂ + HCl + AuCl₃ (bei 110°). Gelbe Büschel (aus verd. Salzsäure). F: 129—130° (F., R.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: 149—150°; leicht löslich (F., R.). — 2C₁₁H₁₄N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Rötlichgelbe Prismen (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei 251° (F., R.). — Pikrat. Hellgelbe Prismen (aus viel siedendem Alkohol). F: 260—261°; sehr schwer löslich (F., R.). 1- \ddot{A} thyl-2.6-dimethyl-benzimidazol $C_{11}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Neben geringen Mengen 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol bei der Einw. von Acetaldehyd auf 3.4-Diamino-toluol in stark verdünnter Essigsäure (HINSBERG, B. 20, 1588). Beim Kochen von 4-Amino-3-äthylamino-toluol (Bd. XIII, S. 154) mit Eisessig (O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4208). Beim Erhitzen von 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol mit Äthyljodid im Rohr auf 150°, neben geringen Mengen 1.3-Diäthyl-2.5-dimethyl-benzimidazoliumperjodid (HÜBNER, A. 210, 351). — Krystalle mit 3 H₂O (aus sehr kaltem Wasser), die über Schwefelsäure das Wasser verlieren und dabei zuerst flüssig, dann wieder fest werden; die entwässerte Verbindung krystallisiert aus absol. Alkohol in Tafeln vom Schmelzpunkt 93° (korr.) (Hü.). Krystallisiert aus Petroläther in Prismen vom Schmelzpunkt 93° (F., R.). Destilliert unzersetzt; wenig flüchtig mit Wasserdampf; schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol (F., R.). Reim Erhitzen des sehrenzen Salzes erfelst Zersetzung unter Bildung zu 25 (ha.). Beim Erhitzen des salzsauren Salzes erfolgt Zersetzung unter Bildung von 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol und Athylchlorid (F., R.). — $C_{11}H_{14}N_2 + HI + H_4O$. Nadeln (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 141,5—143,5°, wasserfrei bei 171°; ziemlich leicht löslich in siedendem, schwer in kaltem Wasser; wird durch Kalilauge nur schwer zersetzt (Hü.).

— C₁₁H₁₄N₂ + HNO₂ + H₂O. Nadeln (aus Wasser). F (wasserfrei): 95°; ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (Hü.).

— C₁₁H₁₄N₂ + HCl + AuCl₃. Goldgelbe Prismen (aus verd. Alkohol).

F: 142—143° (F., R.).

— Quecksilberchlorid Doppelsalz. Nadeln. F: 190° (F., R.).

— Pikrat. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 232—233°; ziemlich leicht löslich (F., R.). 8-Athyl-1.2.5-trimethyl-benzimidasoliumhydroxyd C₁₉H₁₈ON₃, Formel I bezw. II. - Bromid C₁₂H₁₇N₂ Br. B. Aus 1.2.5-Trimethyl-benzimidazol und Athylbromid in Benzol

—N(C₂H₅)(OH) C·CH₃ N(CH3)(OH) C·CH3 —N(CH₈)/ bei 100° (Pinnow, Sämann, B. 32, 2187). Tafeln mit ½ H₂O (aus Alkohol + Aceton). BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXIII.

—N(C₈H₈)√

F: 236—237°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Aceton, unlöslich in Äther. Wird von Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung zu 1-Methyl-3-äthyl-benzimidazolon-carbon-säure-(5) (Syst. No. 3696) oxydiert.

- 1.8 Diäthyl 2.5 dimethyl benzimidazoliumhydroxyd $C_{12}H_{20}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot N(C_3H_5)(OH) \cdot C \cdot CH_4$. B. Das Perjodid entsteht beim Erhitzen von 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol mit Äthyljodid im Rohr auf 200—230° (HÜBNER, A. 210, 376). Jodid $C_{12}H_{12}N_3 \cdot I$. B. Beim Erhitzen des Perjodids mit Bleihydroxyd in Alkohol (H.). Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol. $C_{12}H_{12}N_3 \cdot I + 2I$. Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 111°. Unlöslich in Wasser und Ligroin, sohwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in siedendem Alkohol, Äther, Benzol und siedendem Eisessig. —
- 1 p Tolyl 2.5 dimethyl benzimidazol C₁₆H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 3-Amino-4-p-toluidino-toluol (Bd. XIII, S. 155) mit einem Gemisch von gleichen Teilen Eisessig und Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, B. 26, 187). Nadeln (aus Ligroin). F: 94—95°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol, schwerer in Ligroin. 2C₁₆H₁₆N₂ + 2HCl + PtCl₄ (bei 100°). Gelbe Prismen.

2C₁₂H₁₂N₂·Cl+2HCl+PtCl₄ (bei 135°). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 218°.

- 1-Benzyl-2.5 (oder 2.6)-dimethyl-benzimidasol $C_{16}H_{16}N_1=C_{16}H_{16}N_1$ = $CH_1 \cdot C_6H_3 \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5)$ C·CH₂. B. Beim Kochen von 2.5 (bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol mit Benzylchlorid und Natriumäthylat in Alkohol (Bamberger, Lorenzen, A. 278, 285). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 144°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Wasser, Ather und Ligroin. $2C_{16}H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Tafeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Schwer löslich in Wasser.
- 1 $[\beta.\beta.\beta$ Trichlor α oxy äthyl] 2.5 (oder 2.6) dimethyl bensimidazol $C_{11}H_{11}ON_2Cl_2 = CH_3 \cdot C_0H_2 \cdot N[CH(OH) \cdot CCl_2] \cdot C \cdot CH_2$. B. Beim Erwärmen von 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol mit Chloral im Rohr auf 100° (Bamberger, Berlé, A. 273, 368). Nadeln mit $\frac{1}{2}$ oder 1 $\frac{1}{2}$ oder 2 H₂O (aus Benzol oder Äther). Sintert gegen 110° und zersetzt sich allmählich bei stärkerem Erhitzen. Sehr schwer löslich in Ligroin. Wird durch Kochen mit Wasser, durch Behandeln mit verd. Natronlauge, heißer Soda-Lösung oder Mineralsäuren unter Rückbildung von Chloral und 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol zersetzt. Einw. von Brom in Chloroform führt zu 4 oder 6 (bezw. 7 oder 5)-Brom-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol (S. 164).
- 1 [α Sulfo isopropyl] 2.5 (oder 2.6) dimethyl benzimidazol $C_{12}H_{16}O_3N_2S=CH_2\cdot C_6H_3$ $N[C(CH_3)_2\cdot SO_2H]$ $C\cdot CH_2$. Zur Formulierung vgl. die Fußnote in Bd. XXII, S. 389. B. Man sättigt Aceton mit Schwefeldioxyd und fügt 2.5 (bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol zu (Boessneck, B. 21, 1909). Krystalle.
- 1-Acetyl-2.5 (oder 2.6) dimethyl-bensimidasol $C_{11}H_{12}ON_2 = CH_2 \cdot C_6H_3 \cdot N(CO \cdot CH_2) \cdot C \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes des 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazols mit Acetylchlorid in Benzol im Rohr auf 100° (Bamberger, Lorenzer, A. 273, 288). Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 241—242°. Wird durch Kochen mit Wasser rasch verseift. $2C_{11}H_{12}ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln. Wird schon durch Aufkochen mit salzsäurehaltigem Wasser verseift.
- [2.5 (oder 2.6)-Dimethyl-benzimidazyl-(1)]-essigzäure-äthylester $C_{12}H_{16}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot N(CH_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_3) C \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 2.5 (bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol mit Chloressigzäureäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung (Bamberger, Lorenzen, A. 273, 287). Nadeln (aus Wasser). F: 130,5°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform.
- 1-Oxy-2.6-dimethyl-benzimidasol bezw. 2.5-Dimethyl-benzimidasol-3-oxyd bezw. 2.5-Dimethyl-benzimidasol-2.3-oxyd $C_9H_{10}ON_2$, Formel I bezw. III bezw. III. B. Bei der

Reduktion von 3-Nitro-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 1002) mit kalter, mäßig konzentrierter Schwefelammonium-Lösung (Bankiewicz, B. 22, 1398). — Tafeln (aus Alkohol). F: 2320 bis 234° (Zers.). — Wird durch 10-stündiges Kochen mit konz. Salzsäure nicht verändert. Auch gegen Alkalien beständig. Beim Erhitzen mit Zinkstaub auf 270° entsteht 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol. — C₉H₁₀ON₂ + HCl (bei 110°). Prismen (aus verd. Salzsäure). — 2C₉H₁₀ON₂ + 2HCl + PtCl₄ (bei 110°). Rote Prismen.

 $\begin{array}{lll} \textbf{1-Chlor-2.5}\,(oder~\textbf{2.6}) - dimethyl - benzimidazol & C_0H_0N_2Cl = \\ CH_3 \cdot C_0H_8 < NC_1 > C \cdot CH_3. & B. & Durch Einw. von Chlorkalk auf 2.5(bezw.~2.6) - Dimethyl$ benzimidazol in essigsäurehaltigem Wasser bei 0—5° (BAMBERGER, LORENZEN, A. 278, 289). — Mikroskopische Nadeln. F: 92°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Ather, Chloroform und heißem Benzol. — Spaltet in feuchtem Zustande schon in der Kälte, rascher beim Erwärmen oder Übergießen mit Salzsäure Chlor ab unter Rückbildung von 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol; daneben erfolgt Umlagerung in Bz-Chlor-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol (s. u.). Dieses entsteht glatt beim Kochen von 1-Chlor-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol mit trocknem Benzol. — In warmer alkoholischer Lösung erzeugt Anilin eine rote, auf Zusatz von Salzsäure in Blauviolett umschlagende Färbung.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Be-Chlor-2.5 (besw. 2.6) - dimethyl-bensimidazol} & C_9H_9N_2Cl = \\ CH_3\cdot C_6H_2Cl < & N \\ > C\cdot CH_3. & B. & \text{Beim Kochen von 1-Chlor-2.5 (oder 2.6)-dimethyl-benzimidation} \end{array}$ azol mit trocknem Benzol (Bamberger, Lorenzen, A. 273, 291). --- Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 223°. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Chloroform, schwer in Ather, Benzol und Ligroin. Löslich in Natronlauge. — Wird in essigsäurehaltiger Lösung durch Chlorkalk in 1.Bz-Dichlor-2.5(oder 2.6)-dimethyl-benzimidazol (s. u.) übergeführt. — AgC₂H₂N₂Cl. Niederschlag. — C₂H₂N₂Cl+HCl. Nadeln (aus verd. Salzsäure). — 2C₂H₂N₂Cl+2HCl+2HCl₄. Goldgelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

1.Bz - Dichlor - 2.5 (oder 2.6) - dimethyl - benzimidazol $C_0H_8N_2Cl_2 =$

 $\text{CH}_3 \cdot \text{C}_6 \text{H}_2 \text{Cl} < \stackrel{\textbf{N}}{\sim} \text{C} \cdot \text{CH}_3. \quad \textbf{\textit{B}}. \quad \text{Durch Behandeln von Bz-Chlor-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-behandeln}$ benzimidazol in essigsäurehaltigem Wasser mit Chlorkalk bei 2—4° (BAMBERGER, LORENZEN, A. 273, 292). — Krystalle. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Ather, Chloroform und siedendem Benzol. — Zersetzt sich in feuchtem Zustande. Konz. Salzsäure bewirkt Entwicklung von Chlor und Rückbildung von Bz-Chlor-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol. Bej anhaltendem Kochen mit Benzol erhält man Bz.Bz-Dichlor-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol, daneben auch Bz-Chlor-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol und 4.6.7(bezw. 4.5.7)-Trichlor-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Bs.Bs-Dichlor-2.5 (besw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol} & C_{5}H_{8}N_{2}Cl_{2} = \\ CH_{3}\cdot C_{6}HCl_{2} < & N > C \cdot CH_{3}. & B. & Bei & 2-tägigem & Kochen & von & 1.Bz-Dichlor-2.5 (oder 2.6)-dimethyl-benzimidazol & C_{5}H_{6}N_{2}Cl_{2} = \\ & CH_{5}\cdot C_{6}HCl_{2} < & N > C \cdot CH_{3}. & B. & Bei & 2-tägigem & Kochen & von & 1.Bz-Dichlor-2.5 (oder 2.6)-dichlor-2.5 (oder 2.6)-dichl$ methyl-benzimidazol mit trocknem Benzol (Bamberger, Lorenzen, A. 273, 293). — Krystalle (aus Alkohol). F: 2380. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Wasser, Benzol und Ligroin. Leicht löslich in Natronlauge. — Wird in essigsäurehaltiger Lösung durch Chlorkalk in 1.Bz.Bz.Trichlor-2.5(oder 2.6)-dimethyl-benzimidazol übergeführt.

1.Bs.Bs - Trichlor - 2.5 (oder 2.6) - dimethyl - benzimidazol $C_0H_7N_2Cl_3 =$

 ${\rm CH_3 \cdot C_6 HCl_2 \stackrel{N}{<} NCl} \cdot {\rm C \cdot CH_3}. \ \ B. \ \ Beim \ Behandeln \ von \ Bz. Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-beim \ Behandeln \ von \ Bz. Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Beim \ Behandeln \ von \ Bz. Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Beim \ Behandeln \ von \ Bz. Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Beim \ Behandeln \ von \ Bz. Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Beim \ Behandeln \ von \ Bz. Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Beim \ Behandeln \ von \ Bz. Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Beim \ Behandeln \ von \ Bz. Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Beim \ Behandeln \ von \ Bz. Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Beim \ Behandeln \ Von \ Bz-Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Bz-Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Bz-Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ All \ Bz-Dichlor-2.5 (bezw. \ 2.6)-dimethyl-bell \ All \ A$ benzimidazol in essigsäurehaltigem Wasser mit Chlorkalk (BAMBERGER, LORENZEN, A. 273, 295). — Krystallflocken. F: 120° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, löslich in Benzol, schwer löslich in Ligroin. — Wird durch Säuren unter Chlorentwicklung zersetzt. Wird durch Kochen mit Benzol und etwas Alkohol zum Teil in 4.6.7(bezw. 4.5.7).Trichlor-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol umgelagert.

4.6.7 (besw. 4.5.7) - Trichlor - 2.5 (besw. 2.6) - dimethyl - benzimidazol C₃H₇N₃Cl₃, Formel I bezw. II. B. Neben I. Cl. NH C CH₃ II. Cl. NH C CH₃ anderen Produkten bei längerem Kochen von 1.Bz.Bz-Trichlor-2.5(oder 2.6)-dimethyl-benzimidazol mit Benzol und etwas Alkohol (Bamberger, Lorenzen, A. 278, 295). Man behandelt 2.5(bezw. 2.8) - Dimethyl - benzimidazol mit überschüssigem Chlorkalk in siedender Salzsäure (Ba., Lo.). — Prismen (aus Alkohol). F: 304—306°. Schwer löslich in Ather, Benzol und Ligroin. Unlöslich in verd. Essigsäure, löslich in Alkalilaugen. Die mineralsauren Salze scheiden beim Behandeln mit Wasser die freie Base als Gallerte ab, die beim Erwärmen oder auf Zusatz von Alkohol in die krystalline Form übergeht. — Durch Einw. von Chlorkalk auf die Lösung der Base in verd. Salzsäure bei 5—10° entsteht 1.4.6.7(oder 1.4.5.7). Tetrachlor. 2.5(oder 2.6). dimethyl-benzimidazol. — AgC₂H₂N₂Cl₃. Niederschlag. — C₂H₇N₂Cl₃ + HCl. Schuppen (aus verd. Salzsäure). — 2C₂H₇N₂Cl₃ + 2 HCl + PtCl₄. Nadeln.

1.4.6.7 (oder 1.4.5.7) - Tetrachlor 2.5 (oder 2.6) - dimethyl-benzimidazol
C₂H₄N₂Cl₄, Formel I oder II. B. Bei der
Einw. von Chlorkalk auf 4.6.7 (bezw.
4.5.7) - Trichlor - 2.5 (bezw. 2.6) - dimethylbenzimidazol in verd. Salzsäure bei 5—10° (BAMBERGER, LOBENZEN, A. 273, 299). — Krystallpulver. Schmilzt noch nicht bei 300°. Bleibt beim Kochen mit Benzol unverändert. Beim
Erwärmen mit Wasser oder Alkohol oder Mineralsäuren wird Trichlor-dimethyl-benzimidazol
regeneriert.

4 (bezw. 7)-Brom-2.5 (bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidasol oder 6 (bezw. 5)-Brom-2.5 (bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidasol $C_0H_0N_2Br$, Formel III bezw. IV oder V bezw. VI.

B. Beim Behandeln von 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol mit Brom in Eisessig, Schwefelkohlenstoff (Niementowski, B. 25, 864) oder in Chloroform (Bamberger, Berlé, A. 273, 371). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzol). F: 216° (N.), 214—215° (B., B.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton (N.) und heißem Benzol, schwer in Äther, fast unlöslich in Ligroin (B., B.) und Schwefelkohlenstoff (N.). Löslich in Alkalilauge (B., B.). — Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,53) 4 oder 6(bezw. 7 oder 5)-Brom-Bz-nitro-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol (S. 165). — C₉H₉N₂Br+HCl+2H₄O. Nadeln (N.). — C₉H₉N₂Br+HPCl+2H₄O. Nadeln (N.). — C₉H₉N₂Br+HPCl+2H₄O. Nadeln (N.). — C₉H₉N₂Br+HPCl+2H₄O. Nadeln (N.). — C₉H₉N₂Br+HPCl+2H₄O. Nadeln (N.).

7 (besw. 4)-Brom - 2.5 (besw. 2.6) - dimethyl - benzimidazol VII.

2.6) - dimethyl - benzimidazol VII.

B. Bei der Reduktion von 5-Brom-3-nitro-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 1007) mit Zinnchlorür + Salzsäure in der Wärme (Hartmann, B. 23, 1050). Beim Erhitzen von 5-Brom-3-amino-4-acetamino-toluol oder von 5-Brom-3.4-bis-acetamino-toluol (Bd. XIII, S. 163) über den Schmelzpunkt (H., B. 28, 1049). — Prismen (aus Alkohol). F: 197—198°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser und Benzol.

G (bezw. 5)-Nitro-2.5 (bezw. 2.6)-dimethyl - benzimidasol C_uH₉O₂N₃, IX. CH₃ CCH₃ X. CH₃ X. CH₃ X. CH₃ CCH₃ Formel IX bezw. X. Zur Konstitution vgl. Maron, Salzberg, B. 44 [1911], 3001. — B. Beim Erwärmen von 6-Nitro-3.4-bis-acetamino-toluol (Bd. XIII, S. 163) mit 70% jeger Schwefelsäure auf 90% (Bistrzycki, Uliffers, B. 25, 1993). Beim Behandeln von 2.5 (bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol mit Salpetersäure (D: 1,52) (Niementowski, B. 19, 723; O. Fischer, Hess, B. 36, 3972; vgl. Ladenburg, B. 8, 677). — Nadeln (aus Wasser) (N.) mit 1H₂O (B., U.). F: 201—202% (N.). Löst sich bei Siedehitze ziemlich leicht in Wasser und sehr leicht in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol (N.). — Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 140% 6-Nitro-1.2.3.5-tetramethyl-benzimidazolium-jodid und -perjodid (F., H.). — C₂H₂O₂N₃ + HNO₂. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 183—185%, ohne zu schmelzen (L.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{6-Nitro-1.2.3.5-tetramethyl-benzimidazoliumhydroxyd} & bezw. & \textbf{6-Nitro-2-oxy-1.2.3.5-tetramethyl-benzimidazolin} & C_{11}H_{18}O_3N_3, & Formel XI & bezw. XII. & Die-Konstitution der Base entspricht der Formel XII, die der Salze der Formel XI. — B. Das Jodid und Perjodid XI. & (CH_3)(O_2N)C_6H_2 & N(CH_3)(OH) & C \cdot CH_3 & XII. & (CH_3)(O_2N)C_6H_2 & N(CH_3) & C(CH_3) \cdot OH & CH_3 & C(CH_3)(OH) & C \cdot CH_3 & C(CH_3)(OH) &$

entstehen beim Erhitzen von 6(bezw. 5)-Nitro-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 140°; die freie Base erhält man beim Behandeln des

Jodids mit kalter Natronlauge (O. Fischer, Hess, B. 36, 3972). — Die Base krystallisiert aus verd. Alkohol in gelben Tafeln. F: 195°. Schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Äther. — Wird durch alkoh. Kalilauge in Essigsäure und 6-Nitro-3.4-bis-methylaminotoluol (Bd. XIII, S. 163) zersetzt. — Jodid $C_{11}H_{14}O_2N_3\cdot I$. Nadeln (aus Wasser). F: 297°. — $C_{11}H_{14}O_2N_3\cdot I+2I$. Rotbraune Prismen (aus Methanol).

7 (bezw. 4)-Nitro-2.5 (bezw. 2.6)-dimethyl - benzimidazol C₀H₉O₂N₃, Formel I bezw. II. B. Beim Behandeln von 3.5-Dinitro-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 1010) mit einem geringen Überschuß von alkoh. Schwefelammonium-Lösung (Bankiewicz, B. 21, 2402). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 246°. Sublimiert oberhalb 100°. Sehr leicht löslich in starkem Alkohol, schwer in Äther. — C₀H₉O₂N₃ + HCl (über Ätzkalk getrocknet). Prismen (aus Wasser). Sublimiert bei 100°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in kaltem Alkohol.

1-Oxy-4-nitro-2.6-dimethyl-benzimidazol bezw. 7-Nitro-2.5-dimethyl-benzimidazol-3-oxyd bezw. 7-Nitro-2.5-dimethyl-benzimidazol-2.3-oxyd $C_9H_9O_3N_9$, Formel III bezw. IV bezw. V. B. Beim Behandeln von 3.5-Dinitro-4-acetamino-toluol (Bd. XII, S. 1010)

III.
$$CH_3$$
 CH_3 $C \cdot CH_3$ CH_3 CH_3 $C \cdot CH_3$ CH_3 $C \cdot CH_3$ $C \cdot CH_3$ $C \cdot CH_3$ $C \cdot CH_3$

mit einer zur vollständigen Reduktion ungenügenden Menge alkoh. Schwefelammonium-Lösung (Bankiewicz, B. 21, 2404). — Grüne Nadeln. F: 255—256°. Leicht löslich in heißem Wasser und in verd. Alkohol, schwer in absol. Alkohol, Äther und Benzol. Löslich in Soda-Lösung mit roter Farbe; löslich in konz. Ammoniak. — Wird durch konz. Salzsäure im Rohr bei 200° nicht verändert, durch alkoh. Kalilauge verseift. Liefert bei der Reduktion mit Zinn + Salzsäure 1-Oxy-4-amino-2.6-dimethyl-benzimidazol.

4(bezw. 7)-Brom-Bz-nitro-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol oder 6(bezw. 5)-Brom - Bz - nitro - 2.5(bezw. 2.6) - dimethyl - benzimidazol $C_9H_8O_2N_3Br = (CH_3)(O_2N)C_9HBr< N C \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 4 oder 6(bezw. 7 oder 5)-Brom-2.5(bezw. 2.6)-dimethyl-benzimidazol (S. 164) mit rauchender Salpetersäure (D: 1,53) (NIEMENTOWSKI, B. 25, 867). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 219°. Löslich in siedendem Essigester, Alkohol, Chloroform und Aceton, etwas schwerer löslich in siedendem Benzol und Ather, sehr schwer in siedendem Wasser. — $C_9H_8O_2N_3Br + HNO_3$. Nadeln. F: 207°.

-4.6 (?) [bezw. 5.7 (?)]-Dinitro2.5 (bezw. 2.6)-dimethyl-benz-VI. CH3.

2.5 (bezw. 2.6)-dimethyl-benz-VI. CH3.

NH C·CH3 (?)

Dezw. VII. B. Beim Erwärmen von

2.6 (?)-Dinitro-3.4-bis-acetamino-toluol (Bd. XIII, S. 164) mit 70°/ojeer Schwefelsäure auf 90° (Bistrzycki, Ulffers, B. 25, 1992; vgl. Maron, D. R. P. 282374; C. 1915 I, 580; Frdl.

12, 133). — Citronengelbe Prismen (aus Benzol). F: 219°; leicht löslich in heißem Benzol; löslich in Natronlauge und in Mineralsäuren (B., U.).

14. 4.6 (bezw. 5.7)-Dimethyl-benzimidazol C₉H₁₀N₃, Formel VIII bezw. IX.

B. Beim Kochen von 4.5-Diamino-m-xylol
(Bd. XIII, S. 182) mit Ameisensäure (O. F1scher, Rigaud, B. 34, 4205). — Blättchen (aus verd. Methanol oder aus wenig Chloroform +
Ligroin). F: 175°. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser.

- 2C₉H₁₀N₃ + 2HCl + PtCl₄ (bei 110°). Orangefarbene Nadeln (aus verd. Salzsäure). Schwer
löslich in kaltem Wasser. — Pikrat C₉H₁₀N₃ + C₈H₃O₇N₃ (bei 110°). Gelbe Nadeln (aus verd.
Alkohol). Schwer löslich in Wasser.

1.4.6 (oder 1.5.7) - Trimethyl - CH₃ CH₃ CH₅ bensimidazol $C_{10}H_{12}N_3$, Formel X oder X. XI. B. Neben 1.3.4.6-Tetramethyl-benz-imidazoliumjodid beim Erhitzen von 4.6(bezw. 5.7)-Dimethyl-benzimidazol mit Methyljodid in Methanol (O. FISCHER, RIGAUD,

B. 34, 4206). — Prismen (aus Ligroin). F: 70°. Zerfließt mit Wasser unter Hydratbildung. — $2C_{10}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 110°). Rotlichgelbe Nadelbüschel (aus verd. Salzsäure).

1.3.4.6-Tetramethyl-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 2-Oxy-1.3.4.6-tetramethyl-benzimidazolin $C_{11}H_{16}ON_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. — B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 4.6(bezw.

I.
$$(CH_2)_2C_0H_2 < \frac{N(CH_3)(OH)}{N(CH_3)} > CH$$

II. $(CH_3)_2C_0H_2 < \frac{N(CH_3)}{N(CH_3)} > CH \cdot OH$

5.7)-Dimethyl-benzimidazol mit Methyljodid in Methanol unter Druck auf 130° (O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4206). Die freie Base erhält man beim Behandeln der heißen wäßrigen Lösung des Jodids mit Natronlauge (F., RI.). — Die Base krystallisiert aus Ligroin in Prismen; F: 135°; schwer flüchtig mit Wasserdampf; schwer löslich in heißem Wasser (F., RI.). Geht beim Behandeln mit Natrium und Alkohol in 4.5-Bis-methylamino-m-xylol (Bd. XIII, S. 182) über (F., Römer, J. pr. [2] 73, 430). — Jodid C₁₁H₁₈N₂·I. Nadeln. F: 278—279°; scheidet sich aus heißem Wasser in wasserhaltigen Krystallen aus, die bei 110° wasserfrei werden (F., RI.).

5(besw. 6)-Nitro-4.6(besw. 5.7)-dimethyl-bensimidasol oder 7(besw. 4)-Nitro-4.6(besw. 5.7)-dimethyl-bensimidasol $C_9H_9O_2N_3$, Formel III bezw. IV oder V bezw. VI.

B. Beim Behandeln von 4.6(bezw. 5.7)-Dimethyl-benzimidazol mit Salpeterschwefelsäure (O. Fischer, Hess, B. 36, 3973). — Prismen (aus Alkohol). F: 268°. Sehr schwer löslich in Wasser, kaltem Alkohol und Äther; löslich in heißem Ammoniak, leicht löslich in heißer Natronlauge mit gelber Farbe. — Natriumsalz. Gelbe Nadeln.

5-Nitro-1.8.4.6-tetramethyl-benzimidasoliumhydroxyd bezw. 5-Nitro-2-oxy-1.8.4.6-tetramethyl-benzimidasolin oder 7-Nitro-1.8.4.6-tetramethyl-benzimidasoliumhydroxyd bezw. 7-Nitro-2-oxy-1.8.4.6-tetramethyl-benzimidasolin $C_{11}H_{15}O_3N_3$, Formel VII bezw. VIII. Die Konstitution der Base entspricht der Formel VIII, die der Salze der Formel VIII. — B. Jodid und Perjodid entstehen beim Erhitzen von 5 oder 7 (bezw. 6

$$\text{VII.} \quad (\text{CH}_{\textbf{3}})_{\textbf{3}}(\text{O}_{\textbf{3}}\text{N})\text{C}_{\textbf{0}}\text{H} \underbrace{\stackrel{\text{N}(\text{CH}_{\textbf{3}})(\text{OH})}{\text{N}(\text{CH}_{\textbf{3}})}} \text{CH} \qquad \qquad \text{VIII.} \quad (\text{CH}_{\textbf{3}})_{\textbf{3}}(\text{O}_{\textbf{3}}\text{N})\text{C}_{\textbf{6}}\text{H} \underbrace{\stackrel{\text{N}(\text{CH}_{\textbf{3}})}{\text{N}(\text{CH}_{\textbf{3}})}} \text{CH} \cdot \text{OH}$$

oder 4)-Nitro-4.6-(bezw. 5.7)-dimethyl-benzimidazol (s. o.) mit 2 Mol Methyljodid in Methanol unter Druck auf 140—150°; die freie Base erhält man beim Behandeln des Jodids mit Natronlauge (O. FISCHER, HESS, B. 36, 3973). — Die Base krystallisiert aus Alkohol in orangeroten Prismen. F: 163°. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge oder beim Behandeln mit Kaliumpermanganat in Wasser Bz-Nitro-1.3.4.6-tetramethyl-benzimidazolon (Syst. No. 3567). — Jodid $C_{11}H_{14}O_{2}N_{2}\cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). F: 214°. Leicht löslich in Methanol. — Perjodid $C_{11}H_{14}O_{2}N_{2}\cdot I+2I$. Rotbraun.

15. 3- $[\Delta^2 \text{ oder } \Delta^4\text{-Pyrrolinyl-(2)]-pyridin, } 2-\beta\text{-Pyridyl-}\Delta^2 \text{ oder } \Delta^4\text{-pyr-rolin} C_8H_{10}N_1=NC_5H_4\cdot C_4H_4N.$

3 - [1 - Methyl - Δ² oder Δ⁴ - pyrrolinyl - (2)] - pyridin, 1 - Methyl - 2 - β - pyridylΔ³ oder Δ⁴ - pyrrolin, Dihydronicotyrin C₁₆H₁₂N₂, Formel IX oder X. Zur Konstitution
vgl. Picter, Ar. 244, 386; Wibaut,
HACKMANN, R. 51 [1932], 1159; Wi.,
OOSTERHUIS, Natuurvetenschappelijk
Tijdschrift 16 [1934], 110. — B. Beim
Erwärmen von Jodnicotyrin (S. 186)
mit Zink + verd. Salzsäure (Picter, Crápieux, B. 31, 2020) oder mit Zinn + Salzsäure (P., C. r. 187, 861). — Nicotinähnlich riechende Flüssigkeit; Kp: 248° (korr.); leicht und ohne Fluorescenz in Wasser, Alkohol und Äther löslich; die Lösungen in Mineralsäuren röten sich beim Eindampfen; Kaliumpermanganat-Lösung wird in Gegenwart überschüssiger Schwefelsäure sofort entfärbt (P., Cz.). Durch Behandeln mit Brom in Eisessig und Reduktion des entstandenen Perbromids (NC₂H₄·C₄H₄BrN·CH₃ + HBr+2Br(?)) mit Zinn + Salzsäure entsteht dl-Nicotin (S. 117) (P., B. 33, 2356; C. r. 187, 862; P., Rotschy, B. 37, 1228). — C₁₀H₁₂N₃ + 2HCl + PtCl₄. Ziegelrote, mikroskopische Kugeln. Beginnt bei 210° sich zu schwärzen, ist bei 300° noch nicht geschmolzen (P., Cz.). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 156° (P., Cz.).

Das von Piotet, Rotschy, B. 34, 697; Pi., Ar. 244, 385 in der Mutterlauge der Nicotindarstellung aus Tabak gefundene, als 1-Methyl-2- β -pyridyl- Δ^4 -pyrrolin $C_{10}H_{12}N_2$ (Formel X) aufgefaßte Nicotein wurde von Ehrenstein, Ar. 269 [1931], 629 als Gemisch erkannt.

Bis-hydroxymethylat $C_{12}H_{20}O_2N_2=(HO)(CH_3)NC_4H_4\cdot C_4H_5N(CH_2)_2\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Kochen von Dihydronicotyrin mit überschüssigem Methyljodid (Picter, Crépieux, B. 81, 2021). — $C_{12}H_{12}N_2Cl_2+PtCl_4$. Ziegelrote Kügelchen. Schwärzt sich bei etwa 220° und schmilzt bei 240—242°.

16. Di - α - pyrryl - methan, 2.2' - Methylen - di - pyrrol C₂H₁₀N₂ = HC—CH HC—CH

HC—CH HC—CH

HC-CH₂—C·NH·CH

B. Beim Erhitzen von 2 Mol Pyrrol-kalium mit 1 Mol Methylenchlorid im Rohr auf 120° bis 130°, neben N.N'-Methylen-di-pyrrol (Bd. XX, S. 165) (PICTET, RILLIET, B. 40, 1170). Beim Erhitzen von N.N'-Methylen-di-pyrrol im Rohr auf 300° (P., R., B. 40, 1171). — Blättchen oder Nadeln (aus Petroläther). F: 66°; leicht löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser, Säuren und Alkalien (P., R.). Reagiert bei seinem Schmelzpunkt heftig mit metallischem Kalium unter Bildung einer festen, in Äther unlöslichen Verbindung. — Liefert bei der Destillation durch ein schwach glühendes Rohr Pyrrol, Pyridin und andere Produkte (P., R.). Gibt eine violette Fichtenspanreaktion (P., R.).

4. Stammkerne $C_{10}H_{12}N_2$. 1. 2.5 - Dipropenyl - pyrazin $C_{10}H_{12}N_3 = {}^{CH_3 \cdot CH : CH \cdot CH_3 \cdot CH : CH \cdot CH_3 \cdot CH : CH \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot$

2.5-Bis- $[\gamma.\gamma.\gamma$ -trichlor- α -propenyl]-pyrasin $C_{10}H_8N_1Cl_6 = NC_4H_1(CH:CH:CCl_2)_2N$. B. Beim Aufbewahren von 2.5-Dimethyl-pyrazin mit 2 Mol Chloral (Franke, B. 38, 3725). — Krystalle mit 4 H_2O (aus Wasser). F: 89°. Sehr leicht löslich in Alkohol, löslich in heißem Wasser

2. N.N'-Benzenyi-trimethylendiamin, 2-Phenyi-1.4.5.6-tetrahydropyrimidin $C_{10}H_{12}N_3=H_2C<\frac{CH_2}{CH_2}N_H>C\cdot C_0H_5$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Dibenzoyltrimethylendiamin (Bd. IX, S. 262) für sich oder, in besserer Ausbeute, im Chlorwasserstoffstrom (A. W. Hofmann, B. 21, 2337). Neben anderen Produkten bei mehrwöchigem Aufbewahren von Benzamidin (Bd. IX, S. 280) mit Trimethylenbromid in alkoholisch-ätherischer Lösung bei 30-40° (PINNER, B. 26, 2122). — Krystalle (aus Benzol). Zersetzt sich beim Erhitzen im Vakuum (P.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Benzol, unlöslich in Wasser (H.). — $2C_{10}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 215° (Zers.); sehr schwer löslich in kaltem Wasser (P.).

3. 2-Phenyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyraxin $C_{10}H_{12}N_2 = HN < \frac{CH: C(C_0H_5)}{CH_2} > NH$.

1.2.4 - Triphenyl - 1.4.5.6 - tetrahydro - pyrasin $C_{12}H_{10}N_1 = C_6H_5 \cdot N < C_6H_5 \cdot N < C_6H_5 \cdot N \cdot C_6H_5 > N \cdot C_6H_5 \cdot B$. Beim Erhitzen von ω-Brom-acetophenon mit überschüssigem N.N'-Diphenyl-āthylendiamin und wasserfreiem Natriumacetat auf 100° (Garzno, G. 21 II, 499; 28 I, 12). — Krystalle (aus Äther). Rhombisch bipyramidal (Artini, G. 28 I, 13; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 840). F: 130—131°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in kaltem Alkohol. Die Lösungen in Äther und Benzol fluorescieren blau. Wird aus der Lösung in konz. Mineralsäuren durch Wasser gefällt. — Zerfällt beim Kochen mit Zinn und Salzsäure (D: 1,19) in Acetophenon und N.N'-Diphenyl-āthylendiamin. Bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol bildet sich 1.2.4-Triphenyl-piperazin (S. 117).

4. 4-Benzal-pyrazolidin $C_{10}H_{18}N_2 = \frac{C_6H_6 \cdot CH : C - CH_8}{H_6C \cdot NH \cdot NH}$ 1-Phenyl-4-benzal-pyrazolidin (P) $C_{16}H_{16}N_3 = \frac{C_6H_6 \cdot CH : C - CH_2}{H_6C \cdot N(C_6H_6) \cdot NH}$ Erhitzen von 1 - Phenyl - pyrazolidin (S. 2) mit 1 Mol Benzaldehyd im Kohlensäurestrom auf 4 50% (Mozra vyra 1 1 2000 4 50%)

Erhitzen von 1 - Phenyl - pyrazolidin (S. 2) mit 1 Mol Benzaldehyd im Kohlensäurestrom auf 150° (Michaelis, Lampe, A. 274, 326). — Dickes, hellgelbes Öl. Kp₁₀₀: 280—290°. Färbt sich an der Luft schnell rot. — Wird beim Behandeln mit verd. Salzsäure in die Komponenten gespalten.

tiefblau (Kn., Bl.).

5. 3-Methyl-5-phenyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{10}H_{12}N_2 = \frac{H_2C - C \cdot CH_2}{C_0H_5 \cdot HC \cdot NH \cdot N}$. $H_2C - C \cdot CH_3$

8-Methyl-1.5-diphenyl- A^2 -pyrazolin $C_{16}H_{16}N_2 = \frac{H_2 U - U \cdot C \cdot CH_3}{C_6 H_5 \cdot H \cdot N(C_6 H_5) \cdot N}$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Mauss, B. 59 [1926], 611. — B. Neben 3-Methyl-1.5-diphenyl-pyrazol beim Erhitzen von Benzalaceton-phenylhydrazon (Bd. XV, S. 145) (KNORE, B. 20, 1100). Beim Erwärmen von Benzalaceton phenylhydrazon mit Eisessig (Auwers, Voss, B. 42, 4419). Bei der Reduktion von 3-Methyl-1.5-diphenyl-pyrazol mit überschüssigem Natrium in siedendem Alkohol (K., Blank, B. 18, 316; vgl. K., Duden, B. 26, 113 Anm.). — Prismen (aus Ather). F: 109—114° (K., D.), 115—116° (Au., V.; v. Au., M.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Ligroin, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser; ist mit Wasserdampf etwas flüchtig (K., B.). Die Lösungen der reinen Substanz fluorescieren nicht (K., D.). Unlöslich in Alkalilaugen und verd. Säuren, löslich in konz. Säuren (K., B.). Zersetzt sich beim Erhitzen mit Salzsäure auf 1500 (K., B.). Die saure Lösung färbt sich durch Einw. von salpetriger Säure rot (K., B.).

1-Phenyl-3-methyl-5-[4-nitro-phenyl]- Δ^2 -pyrazolin $C_{16}H_{15}O_2N_3=$ H_2C — $C \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4-Nitro-benzalaceton-phenyl- $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot N(C_6H_5) \cdot N$ hydrazon mit Eisessig (Auwers, Voss, B. 42, 4425). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 112-113°.

6. **5-Methyl-3-phenyl-\Delta^2-pyrazolin** $C_{10}H_{12}N_2 = \frac{H_1C - CH \cdot CH_3}{C_6H_5 \cdot C \cdot N \cdot NH}$. **5-Methyl-1.3-diphenyl-\Delta^2-pyrazolin** $C_{16}H_{16}N_3 = \frac{H_1C - CH \cdot CH_3}{C_6H_5 \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5}$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Lämmerhirt, B. **54** [1921], 1011; v. Au., Mauss, B. **59** [1926], 611.

— B. Beim Kochen von Propenyl-phenyl-keton (Bd. VII, S. 368) mit Phenylhydrazin in Alkohol in Gegenwart, von wenig Figegeig (Kouler Am. 49, 204). Raim Robardeln einer Alkohol in Gegenwart von wenig Eisessig (Kohler, Am. 42, 394). Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von 5-Methyl-1.3-diphenyl-pyrazol mit Natrium (Knorr, Blank, B. 18, 934; vgl. v. Au., M., B. 59, 614). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 108° (Ko.). Kp: ca. 350° (Zers.) (Kn., Bl.). Sohwer löslich in Alkohol und Aceton, leicht in Ather (Ko.). Die Lösungen fluorescieren blau (Kn., Bl.). Die sauren Lösungen werden durch Einw. von Nitrit-Lösung

1-Phenyl-5-methyl-8-[4-brom-phenyl]- Δ^2 -pyrazolin $C_{16}H_{15}N_2Br =$ H₂C—CH·CH₃ . B. Bei der Einw. von Propenyl-[4-brom-phenyl]-keton auf Phenyl-BrC₆H₄·C:N·N·C₆H₅

Bel der Einw. von Fropenyi-[4-broin-phenyi]-keon am Luchyihydrazin in Alkohol in Gegenwart von wenig Eisessig (Kohler, Am. 42, 397). — Gelbe Tafeln. F: 136°. Die Lösungen fluorescieren.

- 7. Pyrazolderivat, von dem es ungewiß ist, ob es sich von 3-Methyl-5-phenyl-\$\Delta^2\$-pyrazolin \$C_{10}H_{12}N_2\$ = \begin{array}{cccc} H_2C & C \cdot CH_3 \\ C_6H_5 \cdot H \cdot C \cdot NH \cdot N \end{array} & oder von 5-Methyl-3-phenyl-\$\Delta^2\$-pyrazolin \$C_{10}H_{12}N_2\$ = \begin{array}{cccc} H_2C & CH \cdot CH_3 \\ C_6H_5 \cdot C \cdot N \cdot NH \end{array}\$ ableitet.
- 4.5 Dibrom 8 (oder 5) methyl 5 (oder 3) phenyl Δ^2 pyrazolin $C_{10}H_{10}N_2Br_2 = BrHC C\cdot CH_3$ BrHC $CBr\cdot CH_3$. Die von Sjollema, A. 279, 250 so for-C₆H₅·BrC·NH·N mulierte Verbindung ist von v. Auwers, Stuhlmann, B. 59 [1926], 1049 als das Hydrobromid des 4-Brom-3(bezw. 5)-methyl-5(bezw. 3)-phenyl-pyrazols erkannt und dementsprechend S. 188 abgehandelt.
- 8. 4(bezw. 5) Methyl 2 phenyl Δ^2 imidazolin $C_{10}H_{12}N_1 = CH_3 \cdot HC NH_4 \cdot NH_5 \cdot C \cdot C_6H_5$ bezw. $CH_3 \cdot HC \cdot NH_5 \cdot C \cdot C_6H_5$.
- $\begin{array}{ll} H_2C\cdot NH & H_2U-N' \\ \hline \textbf{5-Methyl-1.2-diphenyl-} \varDelta^2\text{-imidasolin} & C_{16}H_{16}N_3 = \\ & & H_2C-N \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{ll} C\cdot C_6H_5 \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{ll} C\cdot C_6H_5 \\ \hline \end{array}$ Beim Erhitzen von N-Allyl-benzamid mit Anilinhydrochlorid auf 210° (Clayton, B. 28, 1667). Beim Erhitzen von Benzanilid mit Allylaminhydrochlorid auf 240—250° (CL.). Krystalle. F: 65°. Kp_{12} : 192°. — $2C_{16}H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle.

9. 1-Åthyl-3.4-dihydro-phthalazin $C_{10}H_{12}N_2 = C_0H_4$ $C(C_2H_5):N$ CH_2 $N \cdot CH_3$

 $\textbf{3-Methyl-1-"athyl-3.4--dihydro-phthalazin} \quad C_{11}H_{14}N_2 = C_6H_4 < \underbrace{C_1\Omega_2 - \cdots }_{C_1C_9H_5):N}$ \boldsymbol{B} .

Neben 3-Methyl-1-āthyl-phthalazon-(4) beim Leiten von Wasserdampf in eine Suspension von 1-Āthyl-phthalazin-jodmethylat-(3) (S. 190) in verd. Kalilauge (PAUL, B. 32, 2019).

— Ferrocyanid 2C₁₁H₁₄N₂ + 4 HCN + Fe(CN)₂. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen.

— 2C₁₁H₁₄N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Goldgelbe Nadeln. — Pikrat C₁₁H₁₄N₂ + C₆H₃O₇N₃. Alizarinrote Nadeln (aus Alkohol). F: 108°.

- 10. 2-Athyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{10}H_{12}N_2 = C_6H_4 < \begin{array}{c} CH_2 \cdot NH \\ N = C \cdot C_2H_5 \end{array}$. B. Beim Erhitzen von N-[2-Amino-benzyl]-propionamid (Bd. XIII, S. 170) (Wolff, B. 25, 3037).

 — Stark bitter schmeckende Krystalle (aus Benzol). F: 99—102°. Sehr schwer löslich in Wasser mit alkal. Reaktion, schwer in Ligroin, leicht in den übrigen Lösungsmitteln. — $2C_{10}H_{12}N_2 + H_2Cr_2O_7$. Krystalle.
- 11. 2.4-Dimethyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{10}H_{12}N_2 = C_6H_6$ $CH(CH_3)\cdot NH$ B. Man reduziert 2-Acetamino-acetophenon-oxim mit 2½,00 igem Natriumamalgam in Alkohol und Eisessig und erhitzt das (nicht näher beschriebene) α-[2-Acetamino-phenyl]-äthylamin mit Phosphorpentoxyd auf 100—2000 (Bischler, B. 26, 1896). — Grünlichgelbes Öl von bitterem Geschmack und Mäusegeruch. Kp₇₂₃: 280°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwerer in Wasser. Reagiert stark alkalisch. — 2C₁₀H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Krystalle. F: 205—206° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Äther. — Pikrat C₁₀H₁₂N₂ + C₆H₃O₇N₃. Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 173° (unter Braunfärbung). Leicht löslich in kaltem Alkohol, schwer in Chloroform. Benzol. Åther und kaltem Wasser schwer in Chloroform, Benzol, Ather und kaltem Wasser.
 - 12. 2.6-Dimethyl-3.4-dihydro-chinazolin C₁₀H₁₂N₂, Formel I.
- 3-p-Tolyl-2.6-dimethyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{17}H_{18}N_2$, Formel II. B. Bei kurzem Erwärmen von [6-Amino-3-methyl-benzyl]-p-toluidin (Bd. XIII, S. 185) mit salzsaurem

I.
$$CH_3$$
 CH_2 NH $C+CH_3$ CH_3 CH_3 CH_2 $N+C_6H_4$ CH_3

Acetiminosthylather in wasserfreiem Benzol (v. Walther, Bamberg, J. pr. [2] 78, 220). — Krystalle (aus Ligroin). F: 89—93°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Alkohol und Chloroform, schwerer in Ligroin, unlöslich in Wasser. — Hydrochlorid. Blättchen. F: 261°. — 2C₁₇H₁₈N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Krystallisiert in 2 Formen: a) Orangegelbe Nadeln. F: 235°. b) Blättchen. F: 207° (Zers.).

- 13. 2-Isopropyl-benzimidazol $C_{10}H_{12}N_2 = C_8H_4 \sim \frac{N}{NH} \cdot C \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von o-Phenylendiamin mit 1 Mol Isobutyraldehyd in Alkohol (HINSBERG, FUNCKE, B. 26, 3093; vgl. Lassar-Cohn, B. 22, 2724). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Isobuttersäure im Rohr auf 200° (H., F.). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 234° (H., F.). Sublimiert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Nadeln (L.-C.). Sehr leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Ather (L.-C.). — C₁₀H₁₂N₂ + HCl. Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 184° (L.-C.). — 2C₁₀H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Goldgelb (L.-C.).
- 14. 5 (bezw. 6) Methyl 2-āthyl-benzimidazol $C_{10}H_{12}N_2$, III. CH_3 NH C C_2H_5 NH C C_2H_5 Formel III bezw. IV. B. In geringer Menge bei der Destillation von 3.4-Bis-propionylamino-toluol (Bd. XIII, S. 158) unter 84 mm Druck (BISTRZYCKI, ULFFERS, B. 23, 1879). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 166°. Sehr schwer löslich in Ligroin, ziemlich schwer in siedendem Wasser, leicht in den übrigen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Säuren.
- 1-p-Toluidino-6-methyl-2-äthyl-benzimidazol
 C₁₇H₁₈N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution
 vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] 104 [1922], 102. B. Beim
 Erhitzen von 3-p-Toluolazo-4-amino-toluol (Bd. XVI, S. 351) mit Propionaldehyd in Alkohol
 im Rohr auf 140° (Goldschmidt, Poltzer, B. 24, 1009). Nadeln (aus Benzol). F: 168°.
 Hydrochlorid. Nadeln. F: 96°. Chloroplatinat. Gelbe Nadeln. F: 221°.

15. 2.4.6 (bezw. 2.5.7) - Tri -CH₈ CHa methyl - benzimidazol C₁₀H₁₂N₂, Formel I bezw. II. B. Bei der Reduk-- N SC · CH₃ II. ·NH C·CHs CHa-1 tion von 5-Nitro-4-acetamino-m-xylol mit Zinn und Salzsäure (Hobrecker, B. 5, 922). — Spröde, harzartige Masse. Destilliert unzersetzt. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Ather. Die Salze krystallisieren gut. — $C_{10}H_{12}N_2 + HCl$. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol und verd. Säuren. — $C_{10}H_{12}N_2 + HNO_3$. Nadeln. Schwer löslich in Äther, leichter in siedendem Wasser und Alkohol. — $2C_{10}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Nadeln (aus Wasser).

2.4.6 (oder 2.5.7)-Trimethyl-benzimidazol-carbonsäure-(1)-äthylester $C_{13}H_{16}O_2N_2$, Formel III oder IV. B. Aus 2.4.6(bezw. 2.5.7)-Trimethyl-benzimidazol und Chlorameisen-

säureäthylester in Äther (Hobrecker, B. 5, 923). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt in siedendem Wasser. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

16. 1.4.1'.4' - Tetrahydro - dipyridyl - (4.4')
$$C_{10}H_{11}N_{2} = HN < CH:CH > CH:CH > CH:CH > NH$$
.

1.1' - Dibensyl - 1.4.1'.4' - tetrahydro - dipyridyl - (4.4') $C_M H_M N_1 =$ C₆H₅·CH₂·N<CH:CH>CH·HC<CH:CH>N·CH₂·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. Emmert, B. 52 [1919], 1351; 53 [1920], 370; Weitz, Nelken, A. 425 [1921], 187; W., Ludwig, B. 55 [1922], 395. — B. Aus N-Benzyl-pyridiniumchlorid (Bd. XX, S. 218) bei der Einw. von Natriumamalgam in Wasser (A. W. Hofmann, B. 14, 1504) oder bei der elektrolytischen Reduktion in Wasser bei 50—60° (Emmert, B. 42, 1998). — Nadeln (aus Äther + Alkohol). Leicht löslich in Äther; löslich in heißem Alkohol mit tiefbrauner Farbe; scheidet sich beim Abkühlen wieder fast farblos aus (H.). — Verharzt an der Luft (E., B. 42, 1998). Reduziert Silbernitrat-Lösung in der Kälte (H.). Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure Benzylamin und andere Produkte (H.).

5. Stammkerne C₁₁H₁₄N₂.

- 1. 3-Methyl-5-p-tolyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{11}H_{14}N_2 = \frac{H_1C--C\cdot CH_3}{CH_3\cdot C_4H_4\cdot HC\cdot NH\cdot N}$
- B. Beim Erhitzen von 4-Methyl-benzalaceton-phenylhydr-

 $CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot HC \cdot N(C_0H_3) \cdot N$ azon (Bd. XV, S. 147) über den Schmelzpunkt (Gattermann, A. 347, 362). — Nadeln (aus Ligroin). F: 112°. Die Lösung fluoresciert blau.

- 2. 3.4-Dimethyl-5-phenyl- Δ^2 -pyrasolin $C_{11}H_{14}N_2 = \frac{CH_1 \cdot HC C \cdot CH_2}{C_2H_1 \cdot HC \cdot NH \cdot N}$.
- - 3. 5(bezw. 6)-tert.-Butyl-benzimidazol C₁₁H₁₄N₂, Formel V bezw. VI.

7 (besw. 4) - Nitro - 5 (besw. 6) - tert. - butyl - bensimidasol $C_{11}H_{13}O_2N_3$. Formel VII bezw. VIII. B. Beim Kochen von 5-Nitro-3.4-diamino-1-tert.-butyl-bensol mit Ameisensäure (Jedlicka, J. pr. [2] 48, 108). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 261°.

4. 5 (bezw. 6) - Methyl-2-propyl-benzimidazol C₁₁H₁₄N₂, Formel I bezw. II. B. Beim Destillieren von 3-Amino-4-butyrylamino-toluol (Fichter, J. pr. [2] 74, 323). — Nadeln (aus Wasser). F: 156—157°.

5. δ (bezw. 6)-Methyl-2-isopropyl-benzimidazol $C_{11}H_{14}N_2$, Formel III bezw. IV. B. Neben wenig 1-Isobutyl-5(bezw. 6)-methyl-2-isopropyl-benzimidazol aus 3.4-Diamino-

$$III. \overset{CH_2}{\longrightarrow} \overset{N}{\longrightarrow} C \cdot CH(CH_3)_2 \qquad \qquad IV. \overset{CH_3}{\longrightarrow} \overset{N}{\longrightarrow} C \cdot CH(CH_3)_2$$

toluol und Isobutyraldehyd in wäßriger oder alkoholisch-wäßriger Essigsäure (HINSBERG, B. 20, 1589). — Nadeln von intensiv bitterem Geschmack (aus verd. Alkohol). F: 157—158°. Leicht löslich in Alkohol und Ather, schwer in Wasser. — Tartrat C11H14N2+C4H6O6+ 2H₂O. Nadeln. F: 98°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

- 1-Isobutyl-5 (besw. 6) methyl-2-isopropyl-bensimidasol $C_{15}H_{22}N_2=$ $CH_3 \cdot C_0H_3 \cdot \underbrace{N}_{[CH_2 \cdot CH(CH_3)_3]} C \cdot CH(CH_3)_2. \quad B. \text{ s. im vorangehenden Artikel.} - Ol. Unlös$ lich in verd. Essigsäure (HINSBERG, B. 20, 1590). — C₁₈H₂₂N₂ + HCl. Krystalle. Leicht löslich in konzentrierter, schwer in verdünnter Salzsäure.
- 6. 2.4.5.7(bezw.2.4.6.7)-Tetramethyl - benzimidazol C₁₁H₁₄N₂, CH₃. Formel V bezw. VI. B. Durch Reduk. V. tion von 6-Nitro-5-acetamino-1.2.4-trimethyl-benzol (Bd. XII, S. 1158) mit Zinn und Eisessig (Edler, B. 18, 629). — $C_{11}H_{14}N_2 + HCl$.
- 6. Stammkerne C₁₂H₁₆N₂.
- Stammkerne $C_{12}H_{16}N_2$.

 1. 3-Isopropyl-5-phenyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{12}H_{16}N_2 = \begin{array}{c} H_2C C \cdot CH(CH_3)_2 \\ C_6H_5 \cdot HC \cdot NH \cdot N \\ H_2C C \cdot CH(CH_3)_2 \end{array}$

8-Isopropyl-1.5-diphenyl- Δ^2 -pyrasolin $C_{18}H_{20}N_2=\frac{1}{C_4H_5\cdot HC\cdot N(C_4H_5)\cdot N}$

B. Aus Isopropyl-styryl-keton (Bd. VII, S. 376) und Phenylhydrazin in Alkohol + Eisessig (Auwers, Voss, B. 42, 4421). — Nadeln (aus Alkohol). F: 88,5°. Leicht löslich in Alkohol und Methanol, sehr leicht in Benzol und Ather. — Die schwefelsaure Lösung wird mit Ferrichlorid intensiv violett.

2. 2-Methyl-3-isopropyl-1.4-dihydro-chinoxalin $C_{12}H_{14}N_1=$

NH·C·CH(CH₂)₂. B. Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit 1 Mol Mesityloxyd in Benzel (EKELEY, WELLS, B. 38, 2260). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von o-Phenylendiamin in Aceton (E., W.). — Prismen (aus gesättigter Benzol-Lösung), Blättchen (aus verd. Benzol-Lösung). F: 124°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Äther, Alkohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Kohlenwasserstoffen und Säuren. Die Lösungen sind in der Kälte farblos, werden aber beim Erwärmen goldgelb. --- Wird in schwefelsaurer sind in der Kalte larbios, werden aber beim Erwarmen goldgelb. — Wird in schwereisaurer Lösung in Mesityloxyd und o-Phenylendiaminsulfat gespelten. Ist gegen Reduktionsmittel beständig. Wird von Oxydationsmitteln oxydiert. — C₁₂H₁₆N₂ + 2HCl. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Die konz. Lösungen sind farblos, die verdünnten gelb. — C₁₂H₁₆N₂ + HBr. Citronengelbes Pulver. — C₁₂H₁₆N₂ + 2HBr. Nadeln. — 2C₁₂H₁₆N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelb. — Pikrat C₁₂H₁₆N₂ + 2C₆H₂O₇N₃. Gelbe Krystalle.

1.4 - Dibensoyl-2 - methyl-3 - isopropyl-1.4 - dihydro - chinoxalin $C_{26}H_{24}O_{5}N_{2} = N(CO \cdot C_{6}H_{5}) \cdot C \cdot CH(CH_{5})_{2}$. B. Aus 2-Methyl-3-isopropyl-1.4-dihydro-chinoxalin und Benzoyl-1.6 - Chydlolorid (Exelex, Wells, B. 38, 2262). — Gelbe Nadeln. Erweicht bei 85—90° und zersetzt sich bei cs. 175°.

1.4 - Dinitroso - 2 - methyl - 3 - isopropyl - 1.4 - dihydro - chinoxalin $C_{12}H_{14}O_2N_4 =$ C_8H_4 $N(NO) \cdot C \cdot CH(CH_8)_2$. B. Aus 2-Methyl-3-isopropyl-1.4-dihydro-chinexalin und Natrium-N(NO) $\cdot C \cdot CH_8$ nitrit in Essigsäure unter Eiskühlung (ERELEY, WELLS, B. 38, 2262). — Gelbe Nadeln (aus Ather). F: 177°.

3. 5 (bezw. 6)-Methyl-2-isobutyl-benzimidazol $C_{12}H_{16}N_2$, Formel I bezw. II. B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-4-isovalerylamino-toluol mit Zinn und Salzsäure (Hübner,

- A. 209, 365). Beim Destillieren von 3-Amino-4-isovalerylamino-toluol (Bd. XIII, S. 158) (FICHTER, J. pr. [2] 74, 324). — Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus Petroleum vom Siedepunkt 140°). F: 145—146° (H.), 160° (F.). Sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in kaltem und siedendem Wasser (H.).

III.
$$(CH_3)_3C$$
 NH $C \cdot CH_3$ IV. $(CH_3)_3C$ NH $C \cdot CH_3$

4. 2-Methyl-5 (bezw. 6)-tert.-butyl-benzimidazol $C_{12}H_{16}N_2$, Formel III bezw. IV. III. (CH₃)₃C· CH₃ IV. (CH₃)₃C· CH₂ 7 (bezw. 4) - Nitro - 2 - methyl - 5 (bezw. 6) - tert. - butyl - benzimidazol $C_{12}H_{15}O_2N_3$, Formel V bezw. VI. B. Aus 5-Nitro-3.4-diamino-1-tert.-butyl-benzol und Acetylchlorid

auf dem Wasserbad (JEDLICKA, J. pr. [2] 48, 108). — Gelblichbraune Blättchen oder Prismen (aus verd. Alkohol). F: 258°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in heißem Wasser. — C₁₂H₁₅O₂N₃ + HCl. Krystalle.

- CH₃ 5. 2.4.5.6.7 - Pentamethyl - benzimidazol $C_{12}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 6-Nitro-5-acetamino-1.2.3.4-tetramethyl-benzol mit Zinn und Salzsäure (Töhl., B. 21, 906). — Flocken. — C₁₂H₁₆N₂ + HCl + 2 H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwerer in konz. Salzsäure. CH₂
- 6. 1.4.5.6.7.8.9.10 Oktahydro 2.3 benzo 1.8 naphthyridin , 1.2.3.4. 1'.4'.5'.6'-Oktahydro-fpyridino-2'.3': 2.3-chinolinj 1) $C_{12}H_{16}N_2$, Formel VII. B. In geringer Menge beim Erhitzen von 4-Oxo-1.4-dihydro-2.3-benzo-1.8-naphthyridin (Syst. No. 3571) mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und amorphem Phosphor im Rohr auf 220° bis 230° (Reissert, B. 28, 128). Ol.

1.8-Dibenzoyl-1.4.5.8.7.8.9.10-oktahydro-2.3-benzo-1.8-naphthyridin C₃₆H₃₆O₂N₂, Formel VIII. B. Aus 1.4.5.6.7.8.9.10-Oktahydro-2.3-benzo-1.8-naphthyridin und Benzoyl-chlorid in Natronlauge (Reissert, B. 28, 129). — Blättchen oder Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 160°.

7. 3-tert.-Butyl-5-phenyl-
$$\Delta^2$$
-pyrazolin $C_{13}H_{18}N_2 = \frac{H_2C - C \cdot C(CH_3)_3}{C_8H_5 \cdot HC \cdot NH \cdot N}$
8-tert.-Butyl-15-diphenyl- Δ^2 -pyrazolin $C_1H_1N_1 = \frac{H_2C - C \cdot C(CH_3)_3}{H_2C - C \cdot C(CH_3)_3}$

8-tert.-Butyl-1.5-diphenyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{19}H_{22}N_2 = C_6H_5 \cdot N(C_6H_5) \cdot N(C_6H$

B. Aus tert.-Butyl-styryl-keton (Bd. VII, S. 378) und Phenylhydrazin in Alkohol + Eisessig (Auwers, Voss, B. 42, 4422). — Nadeln (aus Alkohol). F: 108—108,5°. Ist beständig gegen siedenden Eisessig.

- 8. Stammkerne $C_{14}H_{20}N_2$.
- 1. 2.5.7 (oder 2.6.8) Trimethyl 3 isopropyl 1.4 dihydro chinoxalin $C_{14}H_{20}N_2$, Formel IX oder X. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von 4.5-Di-

amino-m-xylol (Bd. XIII, S. 182) in überschüssigem Mesityloxyd unter Kühlung (EKELEY,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

B. 39, 1647). — Gelbe Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 82—83°. Leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln und in Säuren. — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff oder Bromwasserstoff in die Chloroform-Lösung bilden sich kolloidale Lösungen. Die konzentrierten wäßrigen Lösungen der Salze sind farblos, die verdünnten hellgelb. Gibt mit Kaliumnitrit in verd. Essigsaure ein gelbes (nicht rein erhaltenes) Nitrosoderivat. — $C_{14}H_{20}N_2 + 2HCl$. Weißer Krystalle. — $C_{14}H_{20}N_2 + 2HBr$. Weißer Niederschlag. — Pikrat $C_{14}H_{20}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln.

2. 5 (bezw. 6)-Methyl-2-n-hexyl-benzimidazol C₁₄H₂₀N₂, Formel I bezw. II.

$$I. \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{N} C \cdot \{CH_2\}_5 \cdot CH_3 \qquad \qquad II. \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{N} C \cdot \{CH_2\}_5 \cdot CH_3$$

1-p-Toluidino-6-methyl-2-n-hexyl-benz-imidazol C₂₁H₂₇N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] 104 [1922], 102. — B. Beim Erhitzen von 3-p-Toluolazo-4-amino-toluol mit Onanthol in Alkohol im Rohr auf 175° (Goldschmidt, Politzer, B. 24, 1010). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 165°. — C₂₁H₂₇N₃ + HCl. Tafeln. F: 96°. — 2C₂₁H₂₇N₃ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle. F: 170. F: 171°.

3. 5 (bezw. 6)-Methyl-2-isohexyl-benzimidazol C₁₄H₂₀N₂, Formel III bezw. IV. B. Beim Destillieren von 3-Amino-4-[5-methyl-n-caproylamino]-toluol (Bd. XIII, S. 158) (FICHTER, J. pr. [2] 74, 325). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 119°.

III.
$$CH_3$$
: NH $C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ IV. $CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_$

4. 2.6-Dimethyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-1.5-phenanthrolin $C_{14}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2.6-Dimethyl-1.5-phenanthrolin $C_{14}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel. $C_{14}H_{20}N_2$ $C_{14}H_{20}N_3$ $C_{15}H_{20}N_3$ C_{1 anthrolin (S. 245) mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (v. MILLER, B. 24, 1742). - Wurde nur in Benzol-Lösung erhalten.

$$\begin{array}{c|c} H_2C & & NH \\ \hline CH-NH & & CH_2-CH_2 \\ \hline CH_3 & & \end{array}$$

Natronlauge (v. MILLER, B. 24, 1742). — Krystalle (aus Petroläther + Benzol). F: 167—168°. Sehr schwer löslich in Petroläther.

G. Stammkerne $C_n H_{2n-10} N_2$.

1. Stammkerne $C_8H_6N_2$.

1. 3.4-Benzo-pyridazin, Cinnolin C₈H₆N₂, s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die von "Cinnolin" abgeleiteten Namen.

— B. Beim Kochen von 1.2-Dihydro-cinnolin mit frisch bereitetem Quecksilberoxyd in Benzol (Busch, Rast, B. 30, 524). — Krystallisiert aus niedrigsiedendem Ligroin in hellgelben Krystalldrusen vom Schmelzpunkt 38—39°, aus kalter ätherischer Lösung in farblosen Nadeln mit 1 Mol Äther, die bei 24-25° schmelzen und bei 80° ätherfrei werden. Besitzt einen eigentümlichen, etwas an Geranien erinnernden Geruch. Schmeckt fast unlöslich in Wasser.

Cinnolin - mono - hydroxymethylat $C_9H_{10}ON_2 = NC_8H_6N(CH_3)\cdot OH$. — Jodid $C_9H_6N_4\cdot I$. B. Beim Erwärmen von Cinnolin mit Methyljodid in Methanol auf dem Wasserbad (Busch, Rast, B. 30, 527). Dunkelrotbraune Spieße (aus Alkohol). F: 168°. Löst sich in Alkohol mit dunkelbrauner Farbe; die wäßr. Lösung ist farblos und gibt mit Alkali eine dunkelblaue Färbung, die über Grünblau in Grün übergeht.

4-Chlor-cinnolin $C_8H_8N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4-Oxy-cinnolin mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid (Busch, Klett, B. 25, 2849). — Nadeln (aus Ligroin). F: 79°; sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwerer in Ligroin und Wasser (B., K.). Färbt sich an der Luft braun bis schwarz und ist dann unlöslich in Ather, dagegen löslich in Wasser (B., K.). — Liefert beim Behandeln mit Eisenfeile und 15°/ojegr Schwefelsäure 1.2-Dihydrocinnolin (B., Rast, B. 30, 523). Beim Kochen von 4-Chlor-cinnolin mit Wasser erhält man 4-Oxy-cinnolin, bei schwachem Erwärmen in Anilin 4-Anilino-cinnolin (B., K.). — $C_8H_8N_3Cl + HCl$. Nadeln. F: 151° (B., K.). — $C_8H_8N_3Cl + HI$. Rote Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (B., K.). — $2C_8H_8N_3Cl + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Prismen. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (B., K.).

Phthalaxin - mono - hydroxymethylat, N - Methyl - phthalaxiniumhydroxyd $C_9H_{10}ON_2=NC_8H_6N(CH_3)\cdot OH$. — Jodid $C_9H_9N_2\cdot I$. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf Phthalazin in Methanol (Gabriel, Müller, B. 28, 1831). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 235—240°. Leicht löslich in heißem Wasser, schwerer in Chloroform und Benzol, unlöslich in Äther und Ligroin. Liefert beim Erwärmen mit frisch gefälltem Silberoxyd in Wasser auf dem Wasserbad N-Methyl-phthalazon. Bei gelindem Erwärmen mit Kalilauge erhält man 2-Methyl-1.2-dihydro-phthalazin, das sich sehr rasch zu N-Methyl-phthalazon oxydiert.

Phthalasin-mono-hydroxyäthylat, N-Äthyl-phthalasiniumhydroxyd $C_{10}H_{12}ON_2=NC_8H_8N(C_2H_8)\cdot OH$. — Jodid $C_{10}H_{11}N_2\cdot I$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (G., M., B. 28, 1835). Gelbe Nadeln. F: 204—210°. Gibt beim Zersetzen mit Kalilauge eine mit Dampf flüchtige, chinolinartig riechende, ölige Base, die beim Aufbewahren an der Luft allmählich in eine Verbindung vom Schmelzpunkt 55—58° [N-Äthyl-phthalazon (?)] übergeht.

Phthalasin-mono-hydroxyphenylat, N-Phenyl-phthalasiniumhydroxyd bezw. 2 - Phenyl - 1 - oxy - 1.2 - dihydro - phthalazin $C_{14}H_{12}ON_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der For-CH≪N mel II, die der Salze der Formel I. — B. Das Chlorid entsteht beim Kochen von I. CH/N·CoHs П. o-Phthalaldehyd-bis-phenylhydrazon mit stark verdünnter Salzsaure oder beim Ermit hitzen von o-Phthalaldehyd mit 1 Mol salzsaurem Phenylhydrazin in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad; auf Zusatz von Soda scheidet sich die freie Base ab (THIELE, FALE, A. 347, 122). Das Chlorid bildet sich auch beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von 2-Phenyl-1-athoxy-1.2-dihydro-phthalazin (Syst. No. 3509) in Benzol (TH., F.). — Krystalle (aus Benzol). F: 128—129°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt beim Behandeln mit verdünnter sodaalkalischer Permanganat-Lösung auf dem Wasserbad N-Phenyl-phthalazon. Liefert beim Kochen mit Methanol oder Alkohol 2-Phenyl-1-methoxy(bezw. athoxy)-1.2-dihydro-phthalazin. — Chlorid $C_{14}H_{11}N_2 \cdot Cl$. Nadeln (aus Aceton + Benzol). F: 106—1070. Leicht löslich in Wasser mit saurer Reaktion. — $C_{14}H_{11}N_3 \cdot Cl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln. F: 1810. Sehr schwer löslich. — $2C_{14}H_{11}N_3 \cdot Cl + PtCl_4$. Orangerote Krystalle. F: 224—2250.

Phthalasin - mono - hydroxybensylat, N - Bensyl - phthalasiniumhydroxyd $C_{15}H_{16}ON_5 = NC_6H_6N(CH_5\cdot C_6H_5)\cdot OH$. — Chlorid $C_{15}H_{19}N_5\cdot Cl$. B. Beim Aufbewahren einer Lösung von Phthalazin in Benzylchlorid (Gabriel, Müller, B. 26, 1835). Nadeln (aus Alkohol + Ather). F: 97—99°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol, Ather und Essigester.

N-[Carbäthoxy-methyl]-phthalaziniumhydroxyd $C_{18}H_{14}O_8N_8 = NC_8H_6N(CH_2 \cdot CO_3 \cdot C_8H_5) \cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht beim Erwärmen von Phthalazin mit Chloressigester auf 100° (Gabriel, Müller, B. 28, 1835). — Chlorid. Zerfließliche Nadeln (aus Alkohol+Ather). F: 155—159°. — Pikrat $C_{18}H_{18}O_8N_2 \cdot O \cdot C_6H_8O_6N_8$. Hellgelbe Nadeln. F: 129—131°.

1-Chlor-phthalasin C₈H₅N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Phthalazon mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Gabriel, Neumann, B. 26, 525). — Gelbliche Nadeln (aus Äther). F: 113° (G., N.). Leicht löslich in Methanol und Alkohol, mäßig löslich in Äther, schwerer in Ligroin; leicht löslich in verd. Mineralsäuren (G., N.). — Liefert bei ¹/₅ stündigem Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor Phthalazin (G., Eschenbach, B. 30, 3024; Paul., B. 33, 2015); bei kurzem Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) erhält man 1-Jodphthalazin (G., B. 36, 3377). Gibt beim Behandeln mit Zink oder Zinn und Salzsäure (D: 1,19) Isoindolin (Bd. XX, S. 258) (G., N.; G., E.). Liefert beim Kochen mit Natriummethylat in Methanol 1-Methoxy-phthalazin (G., N.). — 2C₆H₅N₂Cl + 2HCl + PtCl. Orangegelbe Nadeln. F: 205° (Paul.). Schwer löslich (G., N.). — Pikrat C₈H₅N₂Cl + C₈H₂O₇N₂. Nadeln. F: 135° (Paul.). — 2C₈H₅N₃Cl + H₄Fe(CN)₆. Orangegelbe Nadeln, die sich beim Erhitzen zersetzen, ohne zu schmelzen (Paul.).

1 - Jod - phthalagin C₀H₅N₂I, s. nebenstehende Formel.

B. Bei kurzem Erwärmen von 1-Chlor-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) (Gabriel, B. 36, 3377). — Nadeln.

F: 78°.

3. Benzopyrimidin, Chinazolin C_aH_aN_a, s. nebenstehende Formel.
Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die von "Chinazolin" abgeleiteten Namen. — B. Bei der Oxydation von 3.4-Dihydro-chinazolin mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung (Gabriel, B. 36, 808). Beim Erhitzen von 2-Oxalylaminobenzaldehyd (dargestellt durch Verseifen von 2-Äthoxalylamino-benzaldehyd mit alkoh.
Kalilauge) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 150° und Destillieren des Reaktionsprodukts
mit Kalk (Bischler, Lang, B. 28, 292). Beim Behandeln von 2-Nitro-benzal-bis-formamid
mit Zinkstaub in schwach essigsaurer Lösung unterhalb 35° (Riedel, D. R. P. 174941; C.
1906 II, 1372; Frdl. 8, 1238). — Etwas bitter schmeckende Blättchen (aus wenig Petroläther),
die beim Erwärmen einen an Chinolin oder Phthalazin erinnernden Geruch verbreiten. F: 48°
bis 48,5° (G.). Kp_{778,8}: 243° (korr.) (G.); Kp₇₈₄: 241,5° (R.). Sehr leicht löslich in Wasser
mit neutraler Reaktion; leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln (G.). Kryoskopisches
Verhalten in Naphthalin und Diphenyl: Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 393; vgl. a. G. — Liefert
bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in heißer alkalischer Lösung Pyrimidin-dicarbonsäure-(4.5) und 4-Oxy-chinazolin (Syst. No. 3568) (G., Colman, B. 37, 3647). Zersetzt sich
beim Eindampfen mit Salzsäure auf dem Wasserbad unter Abspaltung von Ammoniak (G.).
— C₂H₆N₂ + HCl + AuCl₂ + H₂O. Orangerote, rhomboederähnliche Krystalle. F: 185°;
ziemlich schwer löslich (G.). — 2C₂H₆N₃ + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Prismen, die bei 250°
noch nicht schmelzen (G.). — Pikrat. Nadeln. F: 188—190° (G.).

Chinasolin -hydroxymethylat-(3), 3-Methyl-chinasolinium-hydroxyd C₂H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Chinasolin mit Methyljodid im Rohr auf 100°; es liefert beim Behandeln mit kalter verdünnter Kalilauge die freie Base (Gabriel, Colman, B. 37, 3651; D. R. P. 161401; C. 1905 II, 182; Frdl. 8, 1180). — Prismen (aus Wasser). F: 163—165°. Schwer löslich in Wasser, Benzol und Äther; leicht löslich in Salzsäure. — Liefert beim Destillieren mit verd. Kalilauge 2-Amino-benzaldehyd-methylimid, das zum Teil in 2-[2-Amino-benzalamino]-benzaldehyd-methylimid übergeht, und Ameisensäure (G., C., B. 37, 3653). — Chlorid. B. Beim Lösen von 3-Methyl-chinazoliniumhydroxyd in warmer konzentrierter Salzsäure oder beim Behandeln des Jodids mit Silberchlorid in Wasser (G., C., B. 37, 3653). Nadeln. Sintert bei 165—166° und sohmilzt bei 171—172° unter Gelbfärbung und starkem Schäumen. Leicht löslich in Wasser. — Bromid. B. Beim Lösen von 3-Methyl-chinazoliniumhydroxyd in warmer, farbloser Bromwasserstoffsäure oder beim Erwärmen von Chinazolin mit Methylbromid (G., C., D. R. P. 161401). F: 150° bis 152°. Löslich in Wasser. — Jodid C₂H₂N₂·I+CH₃·OH. Gelbliche Prismen (aus Methanol + Äther). Erweicht und färbt sich dunkler bei ca. 115°, schmilzt bei 125—127° und schäumt bei 127,5—128° stark auf; sehr leicht löslich in Wasser (G., C., B. 37, 3651, 3652).

Chinasolin-hydroxyäthylat-(3), 8-Äthyl-chinasoliniumhydroxyd C₁₀H₁₂ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Äthyljodid auf Chinazolin bei 100°; beim Behandeln des Jodids mit verd. Kalilauge erhält man die freie Base (Gabriel, Colman, D. R. P. 161401; C. 1905 II, 182; Frdl. 8, 1180). — F: 145—146°. Löslich in heißem, unlöslich in kaltem Wasser. — Reizt stark zum Niesen. — Chlorid. F: 150—151°. Sehr leicht löslich in Wasser.

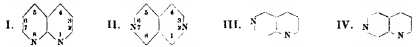
- 2-Chlor-chinazolin C₈H₈N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Chinazolon-(2) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid (Gabriel, Stelzner, B. 29, 1313). Gelbliche Nadeln (aus Ligroin oder Wasser). F: 108°. Verbreitet beim Erwärmen acetamidähnlichen Geruch und sublimiert langsam auf dem Wasserbad in Nädelchen. Sehr leicht löslich in Geruch und sublimiert langsam auf dem Wasserbad in Nädelchen. Sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln, sehr schwer löslich in Ligroin. Liefert beim Erwärmen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Phosphoniumjodid 3.4-Dihydro-chinazolin.
- 4-Chlor-chinazolin C₈H₈N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Chinazolon-(4) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid (GABRIEL, STELZNER, B. 29, 1314; Bogert, May, Am. Soc. 31, 509). Nadeln (aus Ligroin). Riecht stechend und reizt zum Niesen (G., St.). F: 96° (G., St.; B., M.). Sublimiert langsam auf dem Wasserbad; mit Wasserdampf flüchtig; leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln (G., St.). Beim Behandeln mit Jodwasserstoff-Eisessig erhält man ein Perjodid des 3.4-Dihydro-chinazolins, das in wäßr. Lösung durch Zusatz von schwefliger Säure das freie 3.4-Dihydro-chinazolin liefert (G., Colman, B. 38, 3560). Beim Kochen mit Wasser sowie beim Erwärmen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Phosphoniumjodid erhält man Chinazolon-(4) (G., St.). Liefert beim Behandeln mit Natriummethylat-Lösung 4-Methoxy-chinazolin (B., M.).
- 2.4-Dichlor-chinasolin C₈H₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus
 2.4-Dioxy-chinazolin (Syst. No. 3591) beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid
 und Phosphortrichlorid im Rohr auf 150—160° (Abt. J. pr. [2] 39, 150) oder
 beim Kochen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid bis zum Aufhören der Salzsäure-Entwicklung (Gabriel, Colman, B. 38, 3561). Aus 3-Methyl-2.4-dioxo1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 160°
 bis 170° (Abt.). Nadeln (durch Sublimation). F: 115° (Abt.). Ziemlich leicht löslich in
 Benzol (Abt.). Zersetzt sich an der Luft und unter der Einw. von Wasser unter Rückbildung
 von 2.4-Dioxy-chinazolin (Abt.). Liefert beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure
 und Phosphoniumjodid auf 50—60° das Hydrojodid des Chinazolons-(4) (G., C.). Beim Lösen
 von 2.4-Dichlor-chinazolin in warmem Jodwasserstoff-Eisessig unter Zusatz von Phosphoniumjodid erhält man 3.4-Dihydro-chinazolin (G., C.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh.
 Ammoniak auf 150° 2.4-Diamino-chinazolin (Syst. No. 3591) (Körz, J. pr. [2] 47, 303).
 Beim Erhitzen mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung auf 100° entsteht 2.4-Dimercaptochinazolin (Syst. No. 3591) (K.). Liefert mit Natriummethylat-Lösung bei höchstens 100°
 2.4-Dimethoxy-chinazolin (Syst. No. 3535) (Abt.). Umsetzung mit Methylamin und Anilin: K.
- 4. Benzopyrazin, Chinoxalin C₈H₆N₂, s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die von "Chinoxalin" abgeleiteten Namen.

 Das Molekulargewicht ist vaporimetrisch in Diphenylamin bestimmt (Merz, Ris, B. 20, 1194). B. Aus o-Phenylendiamin und Glyoxal oder dessen Natriumdisulfit-Verbindung in wäßr. Lösung bei 50—60° (Hinsberg, B. 17, 320; A. 237, 334; vgl. Koerner, B. 17 Ref., 573). Bei der Oxydation von 1.2.3.4-Tetrahydro-chinoxalin mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (M., R.). Krystalle. Riecht in der Kälte chinolinähnlich, beim Erwärmen piperidinähnlich. F: 27° (H.), 27,5° (M., R.), 28° (K.), 30,5° (korr.) (Brühl., Ph. Ch. 22, 383). Kp: 220—223° (unkorr.) (H.), 225—226° (M., R.); Kp_{760,3}: 229,5° (K.); Kp₄₀: 140° (B.). Di. 1,1334 (B., Ph. Ch. 22, 390). na. 1,6143; ni. 1,6231; ni. 1,6486; ny. 1,6734 (B.). In jedem Verhältnis löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol (H.). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin und Diphenyl: Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 393. Beständig gegen Kaliumdichromat in siedender verdünnter Schwefelsäure (H.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung bei Wasserbadtemperatur Pyrazindicarbonsäure-(2.3) (Gabrel, Sonn, B. 40, 4850). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol 1.2.3.4-Tetrahydro-chinoxalin (M., R.). Wird von salpetriger Säure nicht angegriffen (H.). CsH₄N₂ + HCl. Nadeln. Sintert von 170° an, zersetzt sich bei 184° (H., A. 237, 335); F: 180° (K.). Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol (H.). CsH₄N₂ + 2HCl + PtCl₄ (bei 100°). Gelbe Nadeln (M., R.). Oxalat. Nadeln (H.). F: 169° (K.). Schwer löslich in Wasser (H.).

Mono-hydroxymethylat $C_9H_{10}ON_2 = NC_8H_6N(CH_3)\cdot OH$. — Jodid $C_9H_9N_2\cdot I$. B. Bei mehrtägigem Aufbewahren von Chinoxalin mit Methyljodid im geschlossenen Gefäß bei gewöhnlicher Temperatur (HINSBERG, A. 292, 245). Gelbrote Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 175° unter Zersetzung (H.); F: 176° (KOERNER, R. A. L. Transunti [3] 8 [1884], 221). Leicht löslich in Wasser, mäßig in Alkohol (H.).

Mono-hydroxyäthylat $C_{10}H_{12}ON_2 = NC_8H_6N(C_2H_5)\cdot OH$. — Jodid $C_{10}H_{11}N_2\cdot I$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (HINSBERG, A. 292, 246). Rote Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 1460 unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser.

- 6-Chlor-chinoxalin C₈H₅N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus salzsaurem 4-Chlor-phenylendiamin-(1.2) und der Bariumsulfit-Verbindung des Glyoxals in Gegenwart von frisch gefälltem Bariumcarbonat (Koerner, R. A. L. Transunti [3] 8, 221; B. 17 Ref., 573). Nadeln. F: 74°. Sublimiert schon bei gewöhnlicher Temperatur. Mit Wasserdampf flüchtig. Ziemlich schwer löslich in Wasser.
- 2.3-Dichlor-chinoxalin C₈H₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.3-Dioxy-chinoxalin (Syst. No. 3591) (HINSBERG, POLLAK, B. 29, 784) oder von 1-Benzyl-2.3-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin (H., N. 293, 257) mit Phosphorpentachlorid auf 160°. Aus 2-Oxy-chinoxalin (Syst. No. 3568) durch Erhitzen mit Phosphorpentachlorid (Motylewski, B. 41, 805). Krystalle (aus Alkohol). F: 150°; leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Wasser (H., P.). Liefert beim Erhitzen mit o-Phenylendiamin in Gegenwart von etwas Natriumchlorid auf 120—130° Fluoflavin C₆H₄ N:C·NH C₆H₄ (Syst. No. 4027) (H., P.).
- 6-Nitro-chinoxalin $C_8H_5O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2) mit Glyoxal-Natriumdisulfit in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (HINSBERG, A. 292, 253; vgl. KOERNER, B. 17 Ref., 573). Bräunliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 177° (H.), 176,5° (K.). Leicht löslich in Chloroform, mäßig in Alkohol und Äther, schwer in Wasser (H.).
- 5. Pyridinopyridine, Naphthyridine C₈H₈N₂ = NC₈H₆N, z. B. 1.8-Naphthyridin (Formel I). Zur Benennung und Bezifferung vgl. REISSERT, B. 26, 2137, 2138. Das 2.7-Naphthyridin (Formel II) wird von Gabriel Colman (B. 35, 1358) Copyrin genannt;



die eingezeichnete Bezifferung gilt auch für die von diesem Namen abgeleiteten Namen. — Als Chinopyrin-Derivate bezeichnet Fels (B. 37, 2129) Verbindungen, von denen es noch unsicher ist, ob sie sich von 1.6-Naphthyridin (Formel III) oder vom 1.7-Naphthyridin (Formel IV) ableiten.

Naphthyridine sind bis zum Literatur-Schlußtermin der 4. Auflage dieses Handbuchs [1. I. 1910] nur in Form von Derivaten bekanntgeworden.

2. Stammkerne C.H.N.

1. 3(bezw. 5)-Phenyl-pyrazol $C_0H_8N_2 = \frac{HC}{HC \cdot NH \cdot N} \frac{-C \cdot C_0H_6}{bezw.} \frac{HC = C \cdot C_0H_5}{HC \cdot N \cdot NH}$

B. Bei der Einw. von Hydrazinhydrat auf Benzoylacetaldehyd in Äther oder von Hydrazinsulfat auf das Natriumsalz des Benzoylacetaldehyds in alkal. Lösung (KNORR, A. 279, 254 Anm.; B. 28, 691, 696; J. pr. [2] 53, 127; BUCHNER, HACHUMIAN, B. 35, 38). Beim Behandeln von 5-Phenyl-A¹-pyrazolin (S. 153) mit Brom in Chloroform (Bu., Ha.). Bei der Destillation von 5(bezw. 3)-Phenyl-pyrazol-carbonsäure-(3 bezw. 5) (SJOLLEMA, A. 279, 251, 254; KN., A. 279, 253 Anm. 3; Bu., Lehmann, B. 35, 36) oder von 5(bezw. 3)-Phenyl-pyrazol-dicarbonsäure-(3.4 bezw. 4.5) (Bu., Fritsch, B. 26, 258; SJo.; vgl. Kn., B. 26, 688). — Nadeln (aus Wasser). Besitzt süßlichen Geruch (SJo.). F: 78° (Bu., Fr.; SJo.; Kn., A. 279, 253 Anm. 3; B. 28, 697). Kp: 310—315° (Kn., B. 28, 697); Kp₇₅₀: 305—307° (Bu., Le.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (SJo.). Gibt mit Quecksilberchlorid und Silbersalzen Niederschläge (Bu., Fr.; SJo.). — Liefert beim Kochen mit Kaliumpermanganat-Lösung als Hauptprodukt Benzoesäure (Wenglein, Dissertation [Jena 1895], S. 28; vgl. Kn., J. pr. [2] 53, 129). Bei der Einw. von Brom in essigsaurer Lösung entsteht 4-Brom-3(bezw. 5)-phenyl-pyrazol (W.; Kn., B. 28, 698; vgl. v. Auwers, Schmidt, B. 58 [1925], 534, 542; v. Au., Ottens, B. 58, 2073, 2078). Beim Behandeln mit roter rauchender Salpetersäure unter Kühlung

bildet sich salpetersaures 3(bezw. 5)-[x-Nitro-phenyl]-pyrazol (Bu., Ha.; vgl. W.; Kn., B. 28, 698), in der Wärme entsteht 4(?)-Nitro-3(bezw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrazol (Bu., Ha.). — $C_9H_9N_2+HCl$. Krystallpulver. F: 144—145° (Bu., Fr.; vgl. Sjo.). — $2C_9H_8N_2+2HCl+PtCl_4+2H_9O$. Hellgelbe Blättchen oder Prismen. Zersetzt sich bei 193°, erstarrt dann wieder und schmilzt erneut bei 218° (Bu., Fr.; vgl. Kn., B. 28, 698; Sjo.). Schwer löslich (Bu., Fr.; W.). — Pikrat $C_9H_9N_2+C_9H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 168° (Sjo.), 170—171° (W.; Kn., B. 28, 698). Löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Äther (W.).

 $\textbf{1-Methyl-8-phenyl-pyrazol} \ \, C_{10}H_{10}N_{s} = \frac{HC-----C\cdot C_{\phi}H_{\delta}}{HC\cdot N(CH_{s})\cdot N}. \ \, \text{Zur Konstitution vgl.}$

v. Auwers, Schmidt, B. 58 [1925], 532, 539; v. Au., Mausolf, B. 60 [1927], 1730. — B. Bei der Destillation von 1.2-Dimethyl-3-phenyl-pyrazoliumjodid (Wenglein, Dissertation [Jena 1895], S. 24; vgl. Knorr, B. 28, 698)\(^1\). — Krystalle. F: 53—54\(^0\) (W.). Kp₇₆₅: 280\(^0\) bis 281\(^0\) (W.). — $2C_{10}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Blättchen (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei ca. 190\(^0\) (W.; K.). — Pikrat $C_{10}H_{10}N_2 + C_6H_2O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 130—131\(^0\) (W.).

1.2 - Dimethyl - 3 - phenyl - pyrasoliumhydroxyd $C_{11}H_{14}ON_3 = HC$ $C \cdot C_6H_5$ $HC = C \cdot C_6H_5$ $C \cdot C_6H_5$ E Das Jodid entsteht beim Erhür $C \cdot N(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ $C \cdot N(CH_3) \cdot OH$ C

1.3-Diphenyl-pyrazol $C_{15}H_{12}N_2=\frac{HC----C\cdot C_6H_5}{HC\cdot N(C_6H_5)\cdot N}$. B. Neben 1.5-Diphenyl-pyrazol bei der Destillation des aus Benzoylacetaldehyd und Phenylhydrazin in Ather bei längerem Stehen sich bildenden Reaktionsgemisches (KNorr, Duden, B. 26, 115; vgl. Claisen, A. 278, 263; v. Auwers, Schmidt, B. 58 [1925], 529, 538; v. Au., Mauss, A. 452 [1927], 183, 199). Aus 1.3-Diphenyl-pyrazolon-(5) beim Erhitzen mit Phosphorpentasulfid auf ca. 200° (K., D.) oder mit Phosphortribromid auf 180–200° (Stoermer, B. 36, 3988). Beim Erhitzen von 1.3-Diphenyl-pyrazol-dicarbonsäure-(4.5) auf 200–250° (K., D.). — Nadeln (aus Ligroin oder Alkohol). F: 84–85° (K., D.; St.). Kp₂₇₀: 341–342° (kort.) (K., D.). Mit Wasserdampf leichter flüchtig als 1.5-Diphenyl-pyrazol (v. Au., Sch.; vgl. K., D.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol 1.3-Diphenyl- Δ^2 -pyrazolin (S. 153) (K., D.; vgl. v. Au., B. 65 [1932], 833).

1.5-Diphenyl-pyrasol C₁₆H₁₂N₂ = HC C·C₆H₅
HC:N·N·C₆H₅
Bei der Destillation des aus Benzoylacetaldehyd und Phenylhydrazin in Åther entstehenden α-Oxo-γ-phenylhydrazono-α-phenyl-propans (Claisen, L. Fischer, B. 21, 1139; vgl. v. Auwers, Schmidt, B. 58 [1925], 529, 539; v. Au., Mauss, A. 452 [1927], 183, 196). Beim Erhitzen von 1.5-Diphenyl-pyrazolon-(3) mit Phosphorpentasulfid auf 220° (Knorr, Duden, B. 26, 109). Bei der Destillation von 1.5-Diphenyl-pyrazol-carbonsäure-(3) (Beyer, Cl., B. 20, 2187; Bischler, B. 25, 3145) oder von 1.5-Diphenyl-pyrazol-dicarbonsäure-(3.4) (K., Laubmann, B. 22, 176; vgl. K., D., B. 26, 112). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder verd. Salzsäure). F: 55° (K., D., B. 26, 113), 56° (Bey., Cl.; K., L.). Kp₇₃₆: 337° (korr.) (K., L.; K., D., B. 26, 113). Mit Wasser (ampt flüchtig (K., D., B. 26, 110). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol, unlöslich in Wasser (Bl.). Löslich in konz. Mineralsäuren (Bey., Cl.; Bl.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol 1.5-Diphenyl-Δ²-pyrazolin (S. 154) (K., L.; vgl. K., D., B. 26, 112, 113; v. Auwers, B. 65 [1932], 832). — 2C₁₅H₁₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Rhombenförmige Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Wasser (Bl.).

1-Bensoyl-8-phenyl-pyrasol $C_{15}H_{18}ON_2 = \frac{HC_{0}C \cdot C_6H_5}{HC \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N}$. Zur Formulierung vgl. v. Auwers, Cauer, J. pr. [2] 126 [1930], 146, 177; v. Au., A. 508 [1934], 55; v. Au., Dietrich, J. pr. [2] 139 [1934], 65, 73. — B. Aus 3(bezw. 5)-Phenyl-pyrazol und Benzoylchlorid in äther. Lösung (Wenglein, Dissertation [Jena 1895], S. 26) oder nach Schotten-Baumann (Buchner, Fritsch, B. 26, 258; Sjollema, A. 279, 255). — Nadeln (aus Alkohol). F: 57—59° (B., F.), 59—60° (S.), 64—65° (W.).

¹⁾ Bei dieser Beaktion bildet sich auch das isomere 1-Methyl-5-phenyl-pyrasol (vgl. v. AUWERS, SCHMIDT, B. 58 [1925], 534, 540).

3-Phenyl-pyrasol-carbonsäure-(1)-amid $C_{10}H_{2}ON_{3}=\frac{HC}{HC}\cdot N(CO\cdot NH_{2})\cdot N$ Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Ottens, B. 58 [1925], 2075, 2077. — B. Beim Eintragen von Kaliumcyanat in eine konzentrierte wäßrige Lösung von salzsaurem 3(bezw. 5)-Phenyl-pyrazol (Wenglein, Dissertation [Jena 1895], S. 27; vgl. Knorr, B. 28, 698). — Spieße (aus Alkohol). F: 137—139° (W.; K.), 142—143° (v. Au., O.).

5-Phenyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid $C_{10}H_9ON_3 = \frac{HC - C \cdot C_6H_5}{HC \cdot N \cdot N \cdot CO \cdot NH_2}$. Die von Moureu, Delange, Bl. [3] 31, 1338; C. r. 138, 1341 als 5-Phenyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amid beschriebene Verbindung $C_{10}H_9ON_3$ wurde von v. Auwers, Ottens, B. 58 [1925], 2060, 2066 als ein Gemisch der cis- und trans-Form des Phenylpropiolaldehyd-semicarbazons erkannt. Über die Eigenschaften des wirklichen 5-Phenyl-pyrazol-carbonsäure-(1)-amids vgl. v. Au., O., B. 58 [1925], 2077.

 $\textbf{5 (bezw. 3)-Chlor-3 (bezw. 5)-phenyl-pyrasol} \quad C_9H_7N_2Cl = \frac{HC_- - C \cdot C_9H_5}{ClC \cdot NH \cdot N} \quad bezw.$

HC=C·C₀H₅. B. Beim Erhitzen von 3-Phenyl-pyrazolon-(5) mit Phosphoroxychlorid ClC:N·NH in Benzol im Rohr auf 190—200° (Michaelis, Rassmann, A. 352, 159). — Nadeln (aus Wasser). F: 142° (Mi., R.). Sublimierbar (Mi., R.). Kp: 295° (Mi., R.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in kaltem Wasser (Mi., R.). Leicht löslich in konz. Säuren und verd. Alkelien (Mi., R.). — Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 120° 4.5(bezw. 3.4)-Dichlor-3(bezw. 5)-phenyl-pyrazol (Mi., R.). Bei der Einw. von Brom in Eisessig bildet sich 5(bezw. 3)-Chlor-4-brom-3(bezw. 5)-phenyl-pyrazol (Mi., R.). Beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure entsteht 5(bezw. 3)-Chlor-3(bezw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrazol (Mi., R.). Beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° erhält man 1-Methyl-5-chlor-3-phenyl-pyrazol (Mi., Dorn, A. 352, 169); erhitzt man mit Methyljodid in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung am Rückflußkühler, so entsteht ein Gemisch von 1-Methyl-5-chlor-3-phenyl-pyrazol und 1-Methyl-3-chlor-5-phenyl-pyrazol (V. Auwers, Mauss, J. pr. [2] 110 [1925], 210, 223; vgl. Mi., D.). — AgC₀H₆N₂Cl. Blaßgelber Niederschlag (Mi., R.). — C₉H₇N₂Cl + HCl. Nadeln. F: 131° (Mi., R.). Wird durch Wasser sofort in die Komponenten zerlegt (Mi., R.).

 $\textbf{1-Methyl-5-chlor-3-phenyl-pyrazol} \quad C_{10}H_{\textbf{0}}N_{\textbf{2}}Cl = \frac{HC----C\cdot C_{6}H_{5}}{ClC\cdot N(CH_{3})\cdot N}. \quad \textit{B.} \quad \text{Beim}$

Erhitzen von 5(bezw. 3)-Chlor-3(bezw. 5)-phenyl-pyrazol mit Methyljodid im Rohr auf 100° (MICHAELIS, DORN, A. 352, 169). Aus 1-Methyl-3-phenyl-pyrazolon-(5) beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 160° (M., D.). — Blättchen (aus Ligroin). F: 62°. Kp: 296° bis 297° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in Ligroin, schwer löslich in Wasser. Löslich in konz. Salzsäure. — Verbindet sich mit Methyljodid erst bei tagelangem Erhitzen im Rohr auf 100° zu 1.2-Dimethyl-5-chlor-3-phenyl-pyrazoliumjodid. — $C_{10}H_0N_2Cl + HCl$. Pulver. F: 95°. Gibt leicht HCl ab. — $2C_{10}H_0N_2Cl + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Nadeln (aus Alkohol). F: 193°.

- 1-Methyl-3-chlor-5-phenyl-pyrazol $C_{10}H_{\bullet}N_{2}Cl=\frac{HC_{\bullet}-C\cdot C_{\bullet}H_{\bullet}}{ClC:N\cdot N\cdot CH_{3}}$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Mauss, J. pr. [2] 110 [1925], 206. B. Neben 1-Methyl-5-chlor-3-phenyl-pyrazol beim Erhitzen von 5(bezw. 3)-Chlor-3(bezw. 5)-phenyl-pyrazol mit Methyljodid in Gegenwart von Natriumäthylat-Lösung am Rückflußkühler (Michaelis, Dorn, A. 352, 172; vgl. v. Au., Mauss). Beim Erhitzen von 1.2-Dimethyl-5-chlor-3-phenyl-pyrazolium-chlorid (Isoantipyrinchlorid) (Mi., D.). Nadeln (aus Ligroin). F: 76° (Mi., D.). Verbindet sich mit Methyljodid bei 2-tägigem Erhitzen im Rohr auf 100° zu 1.2-Dimethyl-5-chlor-3-phenyl-pyrazoliumjodid (Mi., D.; vgl. v. Au., Mauss).
- 1.2 Dimethyl 5 chlor 3 phenyl pyrazoliumhydroxyd $C_{11}H_{13}ON_2Cl = HC$ $C \cdot C_6H_5 \qquad bezw. \qquad C \cdot C_6H_5 \qquad B. \quad Das \quad Chlorid \quad (Isoantipyrin-ClC·N(CH_3)·N(CH_3)·OH \qquad ClC·N(CH_3)(OH)·N·CH_3 \qquad B. \quad Das \quad Chlorid \quad (Isoantipyrin-chlorid) \quad entsteht neben etwas 1-Methyl-3-chlor-5-phenyl-pyrazol beim Erhitzen von 1.2-Dimethyl-3-phenyl-pyrazolon-(5) \quad (Isoantipyrin) \quad mit \quad Phosphoroxychlorid \quad am \quad Rückflußkühler auf 130° (Michaelis, Dorn, A. 352, 184). \quad Das \quad Jodid \quad bildet sich bei längerem Erhitzen von 1-Methyl-5-chlor-3-phenyl-pyrazol oder von 1-Methyl-3-chlor-5-phenyl-pyrazol mit Methyl-jodid im Rohr auf 100° (Mi., D.; vgl. v. Auwers, Mauss, J. pr. [2] 110 [1925], 209, 211, 224). \quad Das \quad Chlorid zerfällt beim Erhitzen in Methylchlorid und 1-Methyl-3-chlor-5-phenyl-$

pyrazol (Mi., D.; vgl. v. Av., Mauss). Die Salze liefern beim Behandeln mit Alkalilauge Isoantipyrin, mit Kaliumhydrosulfid-Lösung 1.2-Dimethyl-3-phenyl-pyrazolthion-(5); dieses bildet sich auch bei der Einw. von Natriumthiosulfat auf das Chlorid (Mi., D.). Natriumsulfit erzeugt aus dem Chlorid das Anhydrid des 1.2-Dimethyl-5-sulfo-3-phenyl-pyrazoliumhydroxyds (Syst. No. 3707) (Mi., D.). — Chlorid, "Isoantipyrinchlorid" C₁₁H₁₂ClN₂·Cl+2H₂O. Pulver (aus Alkohol + Ather). Schmilzt wasserhaltig bei 70°, wasserfrei bei 130° (Mi., D.). Hygroskopisch (Mi., D.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, löslich in warmem Benzol und Ligroin (Mi., D.). — Jodid C₁₁H₁₂ClN₂·I. B. Aus dem Chlorid durch Behandlung mit Kaliumjodid in wäßr. Lösung (Mi., D.). Nadeln (aus Alkohol). F: 167° (Mi., D.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol (Mi., D.). — C₁₁H₁₂ClN₂·I+4I. Rotviolette Blättehen (aus Alkohol). F: 105° (Mi., D.). — C₁₁H₁₂ClN₂·Cl+HgCl₂. Blättchen. F: 136° (Mi., D.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Ather (Mi., D.). — 2C₁₁H₁₂ClN₂·Cl+PtCl₄+2H₂O. Goldglänzende Blättchen (aus Alkohol oder Wasser). F: 214° (Mi., D.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in heißem Eisessig (Mi., D.). — Pikrat C₁₁H₁₂ClN₂·O·C₆H₂(NO₂)₃. Gelbe Blättchen. F: 155° (Mi., D.). Schwer löslich in Chloroform und Ather, leicht in Alkohol und Wasser (Mi., D.).

- 5-Chlor-1.3-diphenyl-pyrazolor. $C_{15}H_{11}N_2Cl=\frac{1}{ClC\cdot N(C_6H_5)\cdot N}$. B. Beim Erhitzen von 1.3-Diphenyl-pyrazolon-(5) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 150—160° (MICHAELIS, WILLERT, A. 358, 171). Aus 2-Methyl-1.3-diphenyl-pyrazolon-(5) durch Erhitzen mit Phosphoroxychlorid (unter intermediärer Bildung von 2-Methyl-5-chlor-1.3-diphenyl-pyrazoliumchlorid) (M., W.). Krystalle (aus Alkohol). F: 56° (ROJAHN, B. 55 [1922], 292; vgl. M., W.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, löslich in Ather (M., W.).
- 1-[3-Nitro-phenyl]-5-chlor-3-phenyl-pyrazol $C_{15}H_{10}O_2N_3Cl=HC-C_1C_0H_5$. B. Analog 5-Chlor-1.3-diphenyl-pyrazol (MICHAELIS, WILLERT, ClC-N($C_6H_4\cdot NO_2$)-N A. 358, 180). Blaßgelbe Nadeln. F: 105°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther.
- 3-Chlor-1.5-diphenyl-pyrazol $C_{15}H_{11}N_1Cl=\frac{HC-C\cdot C_6H_5}{ClC:N\cdot N\cdot C_6H_5}$. B. Beim Erhitzen von 1.5-Diphenyl-pyrazolon-(3) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 200—220° (M., W., A. 358, 161). Aus 2-Methyl-1.5-diphenyl-pyrazolon-(3) beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid auf 160° (unter intermediärer Bildung von 2-Methyl-3-chlor-1.5-diphenyl-pyrazoliumchlorid) (M., W.). Nadeln (aus Alkohol). F: 64°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Chloroform, löslich in Ather.
- $\begin{array}{lll} \textbf{1-[3-Nitro-phenyl]-3-chlor-5-phenyl-pyrazol} & C_{18}H_{10}O_{1}N_{3}Cl = \\ HC & C\cdot C_{6}H_{5} & B. & Beim Erhitzen von 1-[3-Nitro-phenyl]-5-phenyl-pyrazolon-(3) mit \\ ClC:N\cdot N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2} & B. & Beim Erhitzen von 1-[3-Nitro-phenyl]-5-phenyl-pyrazolon-(3) mit \\ Phosphoroxychlorid (M., W., A. 858, 168). & Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. \end{array}$
- 2-Methyl-5-chlor-1.3-diphenyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{16}H_{16}ON_2Cl = HC$ $C \cdot C_6H_5$ HC $C \cdot C_6H_5$ HC $C \cdot C_6H_5$ $ClC \cdot N(C_6H_5) \cdot OH$ $ClC \cdot N(C_6$

feuchtem Zustand sehr zersetzlich. — Jodid $C_{16}H_{14}ClN_3 \cdot I$. Krystalle (aus Wasser). F: 138°. — $2C_{16}H_{14}ClN_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Rote Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 288°. Unlöslich in Wasser.

- 4.5 (begw. 3.4) Dichlor 3 (begw. 5) phenyl pyrazol $C_0H_6N_2Cl_2=ClC$ — $C\cdot C_6H_5$ begw. ClC— $C\cdot C_6H_5$ begw. $ClC:N\cdot NH\cdot N$. B. Beim Erhitzen von 5 (begw. 3) Chlor 3 (begw. 5) phenyl-pyrazol mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 120° (MICHAELIS, RASSMANN, A. 352, 160). Krystalle (aus Wasser). F: 95—96°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Eisesig, fast unlöslich in kaltem Wasser.
- - 4-Brom-8 (beaw. 5)-phenyl-pyrazol $C_9H_7N_2Br = \frac{BrC-C\cdot C_6H_5}{HC\cdot NH\cdot N}$ bezw.
- BrC C·C₆H₅ . Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Schmidt, B. 58 [1925], 534, 542; v. Au., HC:N·NH OTTENS, B. 58, 2073, 2078. B. Aus 3(bezw. 5)-Phenyl-pyrazol und Brom in essignaurer Lösung (Wenglein, Dissertation [Jena 1895], S. 26; Knorr, B. 28, 698). Prismen (aus Eisessig). F: 116—117° (W.; K.).
- - $\textbf{1-Methyl-5-chlor-4-brom-8-phenyl-pyrasol} \quad C_{10}H_8N_2ClBr = \frac{BrC----C\cdot C_6H_5}{ClC\cdot N(CH_3)\cdot N}.$
- B. Aus 1-Methyl-5-chlor-3-phenyl-pyrazol bei der Einw. von Brom in Eisessig oder durch Behandeln mit überschüssigem Brom in Petroläther und Erwärmen des entstandenen Bromadditionsprodukts (s. u.) mit Natronlauge (Michaelis, Dorn, A. 352, 174, 175). Nadeln (aus Alkohol). F: 65°. Leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol. C₁₀H₈N₂CiBr + 2 Br. Gelbes Pulver. F: 103°.
- 1-Methyl-5-chlor-4-jod-3-phenyl-pyrazol $C_{10}H_8N_2CII = \frac{IC}{CIC\cdot N(CH_8)\cdot N} B.$ Beim Erhitzen von 1-Methyl-5-chlor-3-phenyl-pyrazol mit Jod in Eisessig bei Gegenwart von Jodsäure auf dem Wasserbad (M., D., A. 352, 175). Nadeln (aus verd. Essignäure). F: 105°.
- $\begin{array}{l} \textbf{3(bezw. 5)-[x-Nitro-phenyl]-pyrazol} \quad C_{5}H_{7}O_{5}N_{3} = \frac{HC---C\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{3}}{HC\cdot NH\cdot N} \quad \text{bezw.} \\ HC---C\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{3} \quad B. \quad \text{Durch Eintragen von 3(bezw. 5)-Phenyl-pyrazol in rote rauchende} \\ \end{array}$
- HC:N·NH
 Salpetersäure unter Kühlung und Zersetzen des entetandenen Nitrats durch viel Wasser oder warme Natronlauge (Buchner, Hachumian, B. 35, 38; vgl. Wenglein, Dissertation [Jena 1895], S. 21; Knorr, B. 28, 698). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 192° (B., H.), 192° bis 193° (W.; K.). C₂H₂O₂N₃ + HNO₃. Blaßgelbe Nadeln (aus verd. Salpetersäure). Zersetzt sich bei 182—184° (B., H.).

5 (besw. 8)-Chlor-4-brom-3 (besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol C₂H₂O₂N₂ClBr = BrC C₂C₄H₄·NO₂ BrC C₂C₄H₄·NO₂ BrC ClC:N·NH ClC:N·NH ClC:N·NH ClC:N·NH ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol in Eisessig (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren ClC:N·NH Chlor-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrasol (M., R., A. 352, 162). Beim Nitr

Chlor-3(bezw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrazol in Eisessig (M., R., A. 352, 162). Beim Nitrieren von 5(bezw. 3)-Chlor-4-brom-3(bezw. 5)-phenyl-pyrazol (M., R.). — Gelbe Nadeln. F: 130°. 4(P)-Nitro-3(besw. 5)-[x-nitro-phenyl]-pyrazol $C_9H_6O_4N_4=O_8N\cdot C$ — C· $C_6H_4\cdot NO_2$ (?) bezw. The North Nort

HC·NH·N

3(bezw. HC·NH·N

3(bezw. 5)-Phenyl-pyrazol mit roter rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad (Buchner, Hachuman, B. 35, 39). — Nadeln (aus Alkohol). F: 212° (Zers.). — NaC₅H₅O₄N₄. Citronengelbe Nadeln. Verpufft beim Erhitzen.

2. 4-Phenyl-pyrazol C₉H₈N₁ = C₈H₅·C——CH HC·NH·N B. Aus 4-Phenyl-Δ³-pyrazolin (S. 154) durch Oxydation mit Luft oder beim Erhitzen in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 230—240° (Buchner, Perkel, B. 36, 3777, 3778). Beim Behandeln von salzsaurem 4-Phenyl-Δ³-pyrazolin mit Brom in wäßr. Lösung (Buch., Dessauer, B. 26, 261). Beim Erhitzen von 4-Phenyl-pyrazol-carbonsäure-(3 bezw. 5) (Knorr, B. 28, 700; v. Pechmann, Burkard, B. 33, 3596) oder von 4-Phenyl-pyrazol-dicarbonsäure-(3.5) (Buch., De.; Buch., von der Heide, B. 35, 34; Behaghel, Buch., B. 35, 34). Beim Erhitzen der Silbersalze der beiden stereoisomeren Formen der 4-Phenyl-Δ³-pyrazolin-dicarbonsäure-(3.5) im Kohlendioxydstrom (Buch., De.; Buch., Papendieck, B. 36, 223, 224; vgl. Buch., Schröder, B. 35, 782, 785). — Blättchen (aus Alkohol). F: 228° (Buch., De.; K.; v. Pech., Bur.). Sublimierbar (K.). Gibt mit ammoniakalisoher Silber-Lösung einen farblosen Niederschlag (Buch., De.). — Gibt bei Behandlung mit rauchender Salpetersäure ein Gemisch von Nitroverbindungen, aus denen ein Dinitroderivat (hellgelbe Nadeln; F: 208—209°) isoliert werden konnte. Überführung des Nitrierungsgemisches in Pyrazol-carbonsäure-(4): Be., Buch., Buch., Pach., Pach., Pach., Pach., Pach., Pach., Pach., De.). — 2C₂H₈N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Krystalle. F: 287° (Zers.) (Buch., De.).

3. 2-Phenyl-imidazol, 2-Phenyl-glyoxalin $C_9H_8N_2 = \frac{HC-N}{HC\cdot NH}C\cdot C_6H_5$. B. Bei der Destillation von 2-Phenyl-imidazol-dicarbonsäure-(4.5) (MAQUENNE, C. r. 111, 741, 742; A. ch. [6] 24, 543). — Blättchen (aus Benzol). F: 148°; Kp: ca. 340° (unkorr.) (M.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser und Benzol (M). — Liefert beim Behandeln mit diazotiertemBenzidin Diphenyl-4.4'-bis{(azo 4(bezw. 5))-[2-phenyl-imidazol]} (Syst. No. 3569) (BURIAN, B. 37, 700; vgl. FARGHER, PYMAN, Soc. 115 [1919], 217). — 2C₉H₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Nadeln. Fast unlöslich in kaltem Wasser (M.). — Oxalat 2C₈H₈N₂ + C₂H₃O₄. Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (M.).

4. 4(bezw. 5)-Phenyl-imidazol, 4(bezw. 5)-Phenyl-glyoxalin $C_9H_8N_8 = C_6H_5 \cdot C - N$ CH bezw. $C_9H_5 \cdot C \cdot NH$ CH. B. Bei allmählichem Zusatz einer Löeung von $HC \cdot NH$ CH. B. Bei allmählichem Zusatz einer Löeung von Phenylglyoxal in $40^9/_9$ igem Formaldehyd zu konzentriertem wäßrigem Ammoniak unter Kühlung (Pinner, B. 35, 4135). — Blättchen (aus Wasser). F: 128—129°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht in Benzol und heißem Wasser. — Beständig gegen kochende Kalilauge. Läßt sich durch Erwärmen mit überschüssigem Methyljodid in (nicht näher beschriebenes) 1.3-Dimethyl-4-phenyl-imidazoliumjodid überführen, das beim Erwärmen mit Kalilauge Methylamin abspaltet. — $2C_9H_9N_9 + 2HCl + PtCl_4 + 3H_9O$. Orangerote Prismen. Verliert bei 120° 2 Mol H_2O . F: 215° (Zers.).

1-Äthyl-4(oder 5)-phenyl-imidazol $C_{11}H_{12}N_2 = \frac{C_9H_8 \cdot C}{HC \cdot N(C_9H_8)}$ CH oder

1-Athyl-4(oder 5)-phenyl-imidasol C₁₁H₁₂N₂ = HC·N(C₂H₄) CH oder

C₆H₅·C·N(C₂H₄) CH oder Gemisch beider. B. Neben nicht näher beschriebenem 1.3-Diäthyl-4-phenyl-imidazoliumbromid beim Erhitzen von 4(besw. 5)-Phenyl-imidazol mit über-

schüssigem Äthylbromid und etwas Alkohol auf 100° (P., B. 38, 1535). — Löslich in Äther. — $2C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Blätter. F: 197° (Zers.). Löslich in heißem Wasser.

- 5. 1-Methyl-phthalazin C₂H₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten bei längerem Kochen von 4-Chlor-1-methyl-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Gabriel, Eschenbach, B. 30, 3026, 3028). Stäbchen (aus Ligroin) von bitterem Geschmack. Hygroskopisch. F: 74,5°. Kp₂₅: 204°; Kp_{26.40}: 210—213°; Kp: 322—324° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform, schwer in heißem Ligroin. Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam 1-Methyl-1.2.3.4-tetrahydro-phthalazin (S. 109). Bei der Einw. von Zink und Salzsäure entstehen 1-Methyl-isoindol (Bd. XX, S. 317) und Ammoniak. Verbindet sich mit Methyljodid in Methanol zu 1-Methyl-phthalazin-jodmethylat-(3). Kondensiert sich mit Chloral bei ca. 60° zu 1-[ν.ν.ν. Trichlor-β-oxy-propyl]phthalazin (Syst. No. 3510). Beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid in einer Kohlendioxyd-atmosphäre auf 200—210° bildet sich 1-[1.3-Dioxo-hydrindyl-(2)]-phthalazin (Syst. No. 3601). C₉H₂N₂ + HCl (bei 100°). Krystalle (aus Alkohol). F: 222—223° (Zers.). C₉H₂N₃ + HI (bei 100°). Blaßgelbe Nadeln und Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 287°. 2C₉H₈N₃ + H₂Cr₂O₇ (bei 100°). Orangerote Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 170°. C₉H₈N₃ + HO₂ (bei 100°). Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 159°. C₉H₈N₄ + H₂Cr₂O₇ (bei 100°). Orangerote Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich. Pikrat C₉H₈N₂ + H₂Cr₂O₇N₃ (bei 100°). Citronengelbe Nadeln. Zersetzt sich berhalb 240°. Sehr schwer löslich. Pikrat C₉H₈N₂ + H₂C₁H₂O₇N₃ (bei 100°). Citronengelbe Nadeln. F: 205° (Zers.).
- 1-Methyl-phthalazin-hydroxymethylat-(3) C₁₀H₁₀ON₉, s. nebenstehende Formel. Jodid C₁₀H₁₁N₂·I. B. Bei der Einw. von Methyl-jodid auf 1-Methyl-phthalazin in Methanol (G., E., B. 30, 3031). Citronengelbe Krystalle (aus Methanol + Ather). F: 142—143° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather und Benzol. Die wäßr. Lösung ist farblos. Liefert beim Kochen mit Kalilauge 1.3-Dimethyl-3.4-dihydro-phthalazin (S. 155) und 1.3-Dimethyl-phthalazon-(4) (Syst. No. 3568).
- 4-Chlor-1-methyl-phthalazin C₀H₇N₂Cl, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von 1-Methyl-phthalazon-(4) mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Gabriel, Neumann, B. 26, 708; G., Eschenbach, B. 30, 3025). Nadeln (aus Wasser). F: 130° (G., N.). Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln und in verd. Säuren (G., N.). Liefert beim Behandeln mit Zink und Salzsäure 1-Methyl-isoindol (Bd. XX, S. 317) (G., N.). Bei längerem Erhitzen mit Zinn und rauchender Salzsäure entsteht 1-Methyl-isoindol-dihydrid-(1.3) (Bd. XX, S. 282) (G., N.). Die Einw. von Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor liefert bei 1-stündigem Kochen 4-Jod-1-methyl-phthalazin, bei längerem Kochen 1-Methyl-phthalazin, 1-Methyl-isoindol und etwas 1-Methyl-phthalazin, (4) (Syst. No. 3568) (G., E.), während beim Erhitzen auf 200° nur 1-Methyl-isoindol erhalten wird (G., N.). Liefert beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung 4-Äthoxy-1-methyl-phthalazin (Syst. No. 3510) (G., N.). Salze: G., E. C₂H₇N₂Cl + HCl + AuCl₃. Hellgelbe Nadeln. F: 149—150°. 2C₃H₇N₂Cl + H₄Fe(CN)₈. Rote Tafeln. 2C₃H₇N₂Cl + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 280°. Pikrat C₃H₇N₂Cl + C₄H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 154°. Schwer löslich.
- 4 Jod 1 methyl phthalasin C₂H₇N₂I, s. nebenstehende Formel. B. Bei 1-stündigem Kochen von 4-Chlor-1-methyl-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Gabriel, Eschenbach, B. 30, 3026). Nadeln (aus Wasser). F: 116° (Rotfärbung). Geht bei längerem Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor in 1-Methyl-phthalazin über. CH₃ 2C₃H₂N₂I + 2 HCl + PtCl₄. Orangegelbe Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 280°. Sehr schwer löslich.
- 6. 2-Methyl-chinazolin C_pH_eN₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Acetamino-benzaldehyd und konzentriertem alkoholischem Ammoniak (BISCH-LER, B. 24, 507; B., LANG, B. 28, 280, 281). Bei der Einw. von Natriumferrioyanid auf 2-Methyl-3.4-dihydro-chinazolin in verd. Kalilauge (GABRIEL, B. 36, 810). Blaßgelbe Nadeln (aus Petroläther). Hygroskopisch (B.; B., L.). F: 35,5° (B.; B., L.), 41° bis 42° (G.). Kp₇₁₂: 235° (B.); Kp₇₈₂: 237—239° (B., L.); Kp₇₈₃: 247,5—248° (G.). Löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und verd. Säuren (B., L.). Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig oder Schwefelsäure 2-Methyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568) (B., L.). C₂H₂N₂ + HCl (bei 100°). Gelb, krystallinisch. Leicht löslich

Cl

in Alkohol und Wasser (B.). — $2C_0H_0N_1 + HCl + 2HgCl_1 + H_2O$. Krystallinisch (B., L.). — $2C_0H_0N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100^0). Gelb, krystallinisch (B.). — $2C_0H_0N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 4C_2H_5 \cdot OH$. Gelbrote Blättchen (B., L.) — Pikrat $C_0H_0N_3 + C_0H_2O_7N_3$. Gelb, krystallinisch (B., L.).

- 4.Bz.Bz.Bz-Tetrachlor-2-methyl-chinazolin C₂H₄N₂Cl₄ = NC₂HCl₄(CH₂)N. B. Bei längerem Erhitzen von 2-Methyl-chinazolon-(4) mit Phosphorpentachlorid und Phosphortrichlorid im Rohr auf 170° (Dehoff, J. pr. [2] 42, 352; vgl. Boger, May, Am. Soc. 31, 511). Beim Erhitzen von 2.3-Dimethyl-chinazolon-(4) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid (B., M., Am. Soc. 31, 512). Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzol). F: 124—125° (D.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Ather, Benzol und verd. Alkohol (D.). Liefert beim Erhitzen mit Eisessig-Jodwasserstoffsäure im Rohr auf 200—210° 2-Methyl-chinazolon-(4) (D.). Beim Abdampfen mit alkoh. Kalilauge erhält man Bz.Bz.Bz-Trichlor-4-äthoxy-2-methyl-chinazolin (Syst. No. 3510) und Bz.Bz.Bz-Trichlor-2-methyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568) (D.; vgl. B., M.).
- 7. 6-Methyl-chinazolin C₀H₈N₂, Formel I.

 4-Chlor-6-methyl-chinasolin C₀H₇N₃Cl, Formel II. B. Durch 1-stündiges Koohen von 6-Methyl-chinazolon-(4) mit Phosphoroxychlorid (Gabelel, Column, B. 38, 3560 Anm. 1). Nadeln (aus Ligroin oder Petroläther). F: 107—108°. Gibt beim Behandeln mit rauchender Jodwasserstoffsäure 6-Methyl-chinazolon-(4).
- 8. **8-Methyl-chinazolin** C₉H₈N₂, Formel III.
- 4 Chlor 8 methyl chinasolin
 C₉H₇N₂Cl, Formel IV. B. Durch 1-stündiges Kochen von 8-Methyl chinazolon-(4)

 diges Kochen von 8-Methyl chinazolon-(4)

 diges Kochen von 8-Methyl chinazolon-(4)

 diges Kochen von 8-Methyl chinazolon-(4)

 EH₃

 CH₃

 CH₃
- 2.4 Dichlor 8 methyl chinazolin C₃H₆N₂Cl₂, Formel V. B. Beim Erwärmen von 2.4-Dioxo-8-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid (Jürgens, B. 40, 4414). Flocken (aus absol. Äther). F: 140°. Liefert beim Erwärmen mit Jodwasserstoff-Eisessig 8-Methyl-3.4-dihydro-chinazolin (S. 156).
- 9. 6-Methyl-chinoxalin, Toluchinoxalin C₂H₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus Glyoxal und 3.4-Diamino toluol in wäßr. Lösung (Koerner, R. A. L. Transunti [4] 8, 220, 221; B. 17 Ref., 573; Hinsberg, N. B. 17, 321; A. 237, 336). Flüssigkeit. Kp₇₄₈: 248° (K.); Kp: 245° (unkorr.) (H., A. 237, 337). D₄¹⁰: 1,1164; D₄¹⁴: 1,1180 (Brühl, Ph. Ch. 22, 390). n_{\text{a}}²⁵: 1,6121; n_{\text{b}}²⁴: 1,6211; n_{\text{b}}²⁴: 1,6720 (B.). Löslich in jedem Verhältnis in Ather, Alkohol, Benzol und kaltem Wasser, sehr schwer löslich in heißem Wasser (H., B. 17, 321; A. 237, 337). Beständig gegen salpetrige Säure (H., B. 17, 322; A. 237, 337). C₄H₄N₄ + 2Br. Gelbe Nadeln (aus Chloroform). Zersetzt sich bei 170°; schwer löslich in Chloroform; spaltet beim Kochen mit Wasser oder bei Einw. von Alkalien oder schwefliger Säure Brom ab (H., A. 237, 338). C₄H₅N₂ + 2NaHSO₃ + 2H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol; spaltet beim Erwärmen auf 100° schweflige Säure ab (H., A. 237, 336). 2C₅H₅N₃ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln. Sohwer löslich in Wasser und Alkohol (H., A. 237, 338). Oxalat 2C₅H₅N₃ + C₅H₅O₄. Nadeln (aus Wasser). F: 135—136°; schwer löslich in kaltem Wasser; wird durch warmes Wasser hydrolysiert (H., B. 17, 321; A. 237, 338).

Mono-hydroxyāthylat $C_{11}H_{14}ON_2 = NC_3H_5(CH_3)N(C_2H_5)\cdot OH.$ — Jodid $C_{11}H_{12}N_2\cdot I.$ B. Aus 6-Methyl-chinoxalin und Athyljodid (HINSBERG, A. 237, 339; 292, 246). Gelbrote Krystalle. F: ca. 176° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Chloroform.

3-Chlor-6-methyl-chinoxalin C₀H₇N₂Cl, s. nebenstehende Formel. CH₃···Cl Zur Konstitution vgl. Hinsberg, A. 248, 77. — B. Beim Erhitzen von 3-Oxo-6-methyl-3.4-dihydro-chinoxalin mit etwas mehr als 1 Mol Phosphorpentachlorid auf 140—150° (Leuckart, Hermann, B. 20, 29). — Nadeln (aus Alkohol). F: 77° (L., H.). Mit Wasserdampf flüchtig (L., H.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol (L., H.). Bildet bei Einw. von konz. Säuren Salze, die durch Wasser zersetzt werden (L., H.). — Liefert beim Erhitzen mit Natriummethylat-Lösung 3-Methoxy-6-methyl-chinoxalin (Syst. No. 3510), beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 3-Äthoxy-6-methyl-chinoxalin (L., H.).

- 2.3 Dichlor 6 methyl chinoxalin C₉H₆N₃Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.3 Dioxo-6-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin mit 2 Mol Phosphorpentachlorid auf 160—180° (HINSBERG, B. 16, 1532; A. 287, 350). Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 114—115°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Chloroform und Äther. Wird beim Kochen mit Wasser oder wäßr. Alkalilauge nicht verändert; bei anhaltendem Kochen mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge entsteht 2.3-Dioxo-6-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin.
- 10. 3-α-Pyrryl-pyridin, 2-β-Pyridyl-pyrrol, Nornicotyrin
 C₅H₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Destillieren von N-β-Pyridylpyrrol durch ein dunkelrotglühendes Rohr (PICTET, CRÉPIEUX, B. 28,
 1909; P., C. r. 137, 861; vgl. EHRENSTEIN, Ar. 1931, 632, 633, 651). —
 Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 100—102° (E.; vgl. P., C.; P.). Leicht löslich in Alkohol,
 Ather, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin und Wasser (P., C.; vgl. E.). Die Lösungen
 in Alkohol und Ather fluorescieren blau (P., C.). Verbindet sich mit Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur zu Nornicotyrin-jodmethylat (P., C.). Beim Erwärmen der Kaliumverbindung mit überschüssigem Methyljodid und Methanol im Rohr im Wasserbad entsteht Nicotyrin-Py-jodmethylat (P., C.; P.). Gibt mit warmer verdünnter Ferrichlorid-Lösung eine
 orangerote Färbung (P., C.). Färbt in salzsäurehaltiger alkoh. Lösung einen Fichtenspan
 dunkelblau (P., C.). Kaliumverbindung. B. Aus Nornicotyrin und Kalium in der
 Wärme (P., C.; P.). Krystallinisch. Quecksilberchlorid-Doppelsalz. F: 178—179°
 (P., C.). 2C₅H₈N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₅O. Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich
 bei 150° (P., C.). Pikrat C₅H₈N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Prismen (aus Wasser oder Alkohol).
 F: 202—203° (E.; vgl. P., C.).
- $3-\alpha$ -Pyrryl-pyridin-hydroxymethylat, Nornicotyrin-hydroxymethylat $C_{10}H_{12}ON_2 = (HO)(CH_3)NC_2H_4\cdot C_4H_3NH$. Jodid $C_{10}H_{11}N_2\cdot I$. B. Aus Nornicotyrin und Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur (PICTET, CRÉPIEUX, B. 28, 1910, 1912). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 170—171°. Gibt eine blaugrüne Fichtenspanreaktion.
- 3-[N-Methyl-α-pyrryl]-pyridin, 1-Methyl-2-β-pyridyl-pyrrol, Nicotyrin C₁₀H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation von Nicotyrin-Py-jodmethylat mit Kalk (Pictet, C. r. 137, 861; P., Rotschy, B. 37, 1227). Aus l-Nicotin neben anderen Produkten beim Erhitzen mit Silberoxyd und Wasser im Wasserbad (Blau, B. 27, 2537; P., B. 38, 1951), in geringer Menge beim Behandeln mit Silberocetat in Wasser (Tafel, B. 25, 1623; vgl. B.) oder mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung in der Wärme (Cahours, Étard, C. r. 90, 279; Bl. [2] 34, 454; vgl. B.). Aus Thionicotyrin (C₁₀H₂N₂)₂S (Syst. No. 3510) bei der trocknen Destillation mit Kupfer (Ca., Ét., C. r. 90, 276; Bl. [2] 34, 452). Ol von charakteristischem Geruch (Ca., Ét.; P., R.). Ist bei —20° noch flüssig (Ca., Ét.). Kp₁₆: 150° (korr.); Kp₇₄₄: 280—281° (korr.) (B.). Kp: 274—275° (Ca., Ét.), 276° (P., C. r. 137, 861). D¹³: 1,124 (Ca., Ét.). Sehr schwer löslich in Wasser (Ca., Ét.). Liefert bei der Einw. von Jod in verd. Natronlauge Jodnicotyrin (P., C. r. 137, 861; P., Crépieux, B. 31, 2019). Verbindet sich mit Methyljodid schon bei gewöhnlicher Temperatur zu Nicotyrin-Py-jodmethylat (B.). Gibt eine grüne bis blaugrüne Fichtenspanreaktion (B.; P., R.). C₁₀H₁₀N₂ + HCl + HgCl₂. Blättchen (Ca., Ét.). 2C₁₀H₁₀N₂ + H₈Fe(CN)₈ + 2 H₂O. Nadeln (Ca., Ét.). 2C₁₀H₁₀N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O (Ca., Ét.; vgl. B.). Rotbraune Tafeln (aus Wasser) (Ca., Ét.); orangerote Nadeln (P., R.). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 159—160° (B.). Schwer löslich (B.). Pikrat C₁₀H₁₀N₂ + C₆H₃O₇N₃. Goldgelbe Nadeln (aus Wasser) (P., R.). F: 170—171° (Späth, Kuffner, B. 68 [1935], 497; vgl. B.; P., R.).
- 8-[N-Methyl- α -pyrryl]-pyridin-hydroxymethylat, Nicotyrin-Py-hydroxymethylat $C_{11}H_{14}ON_2=(HO)(CH_3)NC_5H_4\cdot C_4H_3N\cdot CH_3.$ Jodid $C_{11}H_{13}N_3\cdot I.$ B. Beim Erwärmen der Kaliumverbindung des Nornicotyrins mit überschüssigem Methyljodid und Methanol im Rohr im Wasserbad (Pictet, Crépieux, B. 28, 1941; P., C. r. 187, 861). Aus Nicotyrin und Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur (Blau, B. 27, 2539). Hellgelbe Nadeln (aus Methanol, Alkohol oder Wasser). F: 211—213° (B.; vgl. P., C.; P.). Ziemlich schwer löslich in Methanol, Alkohol und Wasser in der Kälte, leicht in der Wärme (B.). Liefert bei der Destillation mit Kalk Nicotyrin (P.; P., Rotschy, B. 37, 1227). Gibt eine grüne Fichtenspanreaktion (P., C.).
- **3-[N-Methyl-a-pyrryl]-pyridin-hydroxyäthylat,** Nicotyrin-Py-hydroxyäthylat $C_{12}H_{16}ON_3=(HO)(C_2H_5)NC_5H_4\cdot C_4H_5N\cdot CH_9.$ Jodid $C_{12}H_{16}N_2\cdot I.$ B. Aus Nicotyrin und Athyljodid (Blau, B. 27, 2539). Gelbe Krystalle. F: 173,5—174,5°.

3-[1-Methyl-4(f)-jod-pyrryl-(2)]-pyridin, 1-Methyl-4(f)-jod-2-β-pyridyl-pyrrol, HC———CI

Jodnicotyrin C₁₀H₉N₂I = HC———CI

NC₂H₄·C·N(CH₂)·CH

Natronlauge (Picter, Créptieux, B. 31, 2019; P., C. r. 137, 861). — Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 110° (P., C.; P.). Mit Wasserdampf langsam flüchtig (P., C.). Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Alkohol, Ather, Benzol und heißem Wasser, fast unlöslich in Ligrain (P. C.). Die Lögung in ward Minaraleäuven ist gelb (P. C.) — Liefert bei der Einer Ligroin (P., C.). Die Lösung in verd. Mineralsäuren ist gelb (P., C.). — Liefert bei der Einw. von Zinkstaub und Natronlauge Nicotyrin zurück (P., C.). Beim Erwärmen mit Zink und verd. Salzsaure (P., C.) oder Zinn und Salzsaure (P.) entsteht Dihydronicotyrin (S. 166). — Färbt in alkoholisch-salzaurer Lösung einen Fichtenspan grün (P., C.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Hellgelbe Nadeln. F: 155° (P., C.). — Chloroplatinat. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 171° (Zers.) (P., C.). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 124° (P., C.).

3-[1-Methyl-4(?)-jod-pyrryl-(2)]-pyridin-hydroxymethylat, Jodnicotyrin-Pyhydroxymethylat $C_{11}H_{12}ON_2I=(HO)(CH_2)NC_5H_4\cdot C_4H_2IN\cdot CH_2$. — Jodid $C_{11}H_{12}IN_2\cdot I$. Beim Erwärmen von Jodnicotyrin mit überschüssigem Methyljodid (PICTET, CREPIEUX, B. 81, 2020). Hellgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 196—197°.

3. Stammkerne $C_{10}H_{10}N_{s}$.

1. 4-Benzal-
$$\Delta^2$$
-pyrazolin $C_{10}H_{10}N_2 = \frac{C_8H_5 \cdot CH : C - CH}{H_2C \cdot NH \cdot N}$

1-Phenyl-4(P)-benzal- Δ^2 -pyrazolin $C_{10}H_{14}N_2 = \frac{C_8H_5 \cdot CH : C - CH}{H_2C \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$

a) Farblose Modifikation. B. Man eritati 1-Phenyl- Δ^2 -pyrazolin mit Benzaldehyd Stde lang auf 1909 ynd dawn 2 Stde auf 1900 (Cl. Phenyl- Δ^2 -pyrazolin mit Benzaldehyd

1 Stde. lang auf 1200 und dann 3 Stdn. auf 2000 (CURTIUS, WIRSING, J. pr. [2] 50, 550). —

Weißes Pulver (aus Benzol). F: 2350. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Ather, leicht in Benzol. b) Gelbe Modifikation. B. Bei 8-stdg. Kochen von 1-Phenyl-△8-pyrazolin mit

Benzaldehyd (C., W., J. pr. [2] 50, 550). — Ockergelbes Pulver. Zeigt keinen scharfen Schmelzpunkt. Leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Äther.

2.
$$3(bezw. 5)$$
 - $Methyl - 4$ - $phenyl$ - $pyrazol$ $C_{10}H_{10}N_2 = \frac{C_0H_5 \cdot C - C \cdot CH_3}{HC \cdot NH \cdot N}$ bezw. $\frac{C_0H_5 \cdot C - C \cdot CH_3}{HC \cdot N \cdot NH}$

3-Methyl-1.4-diphenyl-pyrazol $C_{16}H_{16}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot C_{---}C \cdot CH_3}{HC \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Beim Erhitzen von 1.4-Diphenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3568) mit Phosphortribromid und rotem Phosphor im Rohr auf 185—195° (Stormer, Martinsen, A. 352, 332). — Krystalle. F: 41,5—42,5°. Kp₁₉: 220—224°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln; schwer löslich in kommunischen Krystalle. Salzsäure. Mit Wasserdampf schwer flüchtig. — Hydrochlorid. Nadeln. F: 159-1610. Wird durch Wasser hydrolysiert.

3. 3(bezw. 5) - Methyl - 5(bezw. 3) - phenyl - pyrazol C₁₀H₁₀N₈ = HC — C·CH₃ HC — C·CH₃ bezw. C₀H₅·C·NH·N B. Beim Kochen von Acetylphenylacetylen mit Hydrazinsulfat und Natriumacetat in verd. Alkohol (Moureu, Brachin, C. 7. 136, 1264; Bl. [3] 31, 172). Aus Benzoylaceton und 1 Mol Hydrazinhydrat (Sjollema, A. 279, 248). Aus 5-Methyl-3-phenyl-pyrazol-carbonsaure-(1)-amid (S. 188) und Silbernitrat in siedender wäßriger Ammoniak Lösung (Posner, B. 34, 3983). Beim Erhitzen von 3-Methyl-5-phenylwäßriger Ammoniak-Lösung (Posner, B. 34, 3983). Beim Erhitzen von 3-Methyl-5-phenylisoxazol (Syst. No. 4196) mit überschüssigem alkoholischem Ammonaik im Rohr auf 240° (Goldschmidt, B. 28, 2952). — Nadeln. F: 122° (Syo.), 127—127,5° (M., B.). Kp: 326° bis 327° (korr.) (Syo.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, löslich in Ligroin, schwer löslich in kaltem Wasser; schwer flüchtig mit Wasserdampf; die Dämpfe erregen Hustenreiz (Syo.). — Liefert beim Behandeln mit Brom in Eisessig oder Chloroform 4-Brom-3(bezw.5)-methyl-5(bezw.3)-phenyl-pyrazol-hydrobromid(S.188)(Syo.; vgl. v. Auwers, Stuhlmann, B. 59 [1926], 1049). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat bildet sich 5(bezw. 3)-Phenyl-pyrazol-carbonsäure-(3 bezw. 5) (Syst. No. 3647) (Syo.). — Hydrochlorid. Krystallpulver. F: 205° (Syo.; G.). — AgC₁₀H₂N₂. Flooken (P.). — 2C₁₀H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelbe Nadeln. Schwer löslich (Syo.). — Pikrat C₁₀H₁₀N₂ + C₄H₂O₇N₂. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 158—159° (P.). 1.2.3 - Trimethyl - 5 - phenyl - pyrasoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2 = HC - C \cdot CH_3$ $HC - C \cdot CH_3$ $C \cdot CH_3 \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ bezw. $C_{6}H_5 \cdot C \cdot N(CH_3)(OH) \cdot N \cdot CH_3$ B. Das Jodid bildet sich beim Erhitzen von 3(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 3)-phenyl-pyrazol mit überschüssigem Methyl-jodid (SJOLLEMA, A. 279, 250). — Chlorid. Nadeln. F: 50°. — Jodid $C_{12}H_{15}N_2 \cdot I$. Krystalle (aus Chloroform). F: 190°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform. — $2C_{12}H_{15}N_2 \cdot CI + PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 216°.

3-Methyl-1.5-diphenyl-pyrazol $C_{16}H_{14}N_{8}=\frac{HC_{--}C\cdot CH_{3}}{C_{6}H_{5}\cdot C\cdot N(C_{6}H_{6})\cdot N}$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Mauss, B. 59 [1926], 611; v. Au., Schaum, B. 62 [1929], 1671; Drumm, Pr. Roy. Irish Acad., Section B 40, 106; C. 1931 II, 3480. — B. Neben 3-Methyl-1.5-diphenyl-Δ²-pyrazolin beim Erhitzen von Benzalaceton-phenylhydrazon (Bd. XV, S. 145) (Knorr, B. 20, 1100; vgl. K., Duden, B. 26, 113 Anm.). Aus α-Oxo-γ-phenylhydrazonο-α-phenyl-butan (Bd. XV, S. 169) durch Erhitzen oder durch Einw. von Säuren (E. Fischer, Bülow, B. 18, 2135; F., B. 28, 1149 Anm.; v. Au., Stuhlmann, B. 59 [1926], 1047, 1053). Beim Erhitzen von 3-Methyl-1.5-diphenyl-pyrazol-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3647) auf 240° bis 260° (K., Blank, B. 18, 314; Höchster Farbw., D. R. P. 33536; Frdl. 1, 209). — Krystalle. F: 63°; Kp₇₅₀: 335° (K., Bl.; Hö. Fa.). Schwache Base (K., Bl.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den anderen Lösungsmitteln (K., Bl.). — Gibt bei der Reduktion mit überschüssigem Natrium in siedendem Alkohol 3-Methyl-1.5-diphenyl-Δ²-pyrazolin (S. 168) (K., Bl.). Beim Behandeln mit Brom in Chloroform erhält man 4-Brom-3-methyl-1.5-diphenyl-pyrazol (S. 188) (K., Bl.; D.). Wird beim Erhitzen mit 30°/oiger Salzsäure erst oberhalb 250° zersetzt (K., Bl.). — $2C_{16}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2$ 0. Orangerote Nadeln. Zersetzt sich bei 160—200° (K., Bl.).

5-Methyl-1.3-diphenyl-pyrazol $C_{16}H_{14}N_2 = \frac{HC - C \cdot CH_3}{C_6H_5 \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5}$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Mauss, B. 59 [1926], 611; v. Au., Schaum, B. 62 [1929], 1671. — B. Beim Erhitzen von 5-Methyl-1.3-diphenyl-pyrazol-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3647) über den Schmelzpunkt (Knorr, Blank, B. 18, 933; vgl. K., Duden, B. 26, 113 Anm.). — Krystallinisch. F: 47°; Kp₇₃₁: 365° (K., Bl.). Schwache Base; unlöslich in Wasser, leicht löslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln; unlöslich in Alkalilaugen, leicht löslich in konz. Säuren; die Salze werden durch Wasser hydrolysiert (K., Bl.). — Beim Behandeln mit Natrium in alkoh. Lösung bildet sich 5-Methyl-1.3-diphenyl- Δ 1-pyrazolin (S. 168) (K., Bl.). — Chloroplatinat. Rote Prismen und rötliche Nadeln (K., Bl.).

2.3 - Dimethyl - 1.5 - diphenyl - pyrasoliumhydroxyd $C_{17}H_{18}ON_2 = HC$ $C \cdot CH_3$ HC $C \cdot CH_3$ B. Das Jodid entsteht $C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N(CH_2) \cdot OH$ $C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_5)(OH) \cdot N \cdot CH_3$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 3-Methyl - 1.5-diphenyl - pyrazol mit überschüssigem Methyl jodid und Methanol im Rohr auf 110° (KNORR, BLANK, B. 18, 315). — Jodid $C_{17}H_{17}N_2 \cdot I$. Nadeln (aus Ather + Alkohol). F: 187° (Zers.). Löslich in Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Ather, Ligroin und Benzol; unlöslich in Alkalien. Zerfällt beim Erhitzen in die Komponenten. — $2C_{17}H_{17}N_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Orangerote Nadeln (aus Salzsäure). F: 241°.

2.5 - Dimethyl - 1.8 - diphenyl - pyrazoliumhydroxyd $C_{17}H_{18}ON_2 = HC$ $C \cdot CH_3$ CH_3 1-[4-Oxy-phenyl]-3-methyl-5-phenyl-pyrazol $C_{16}H_{14}ON_2 = HC - C\cdot CH_3$. B. Beim Schmelzen von 1-[4-Sulfo-phenyl]-3-methyl-5-phenyl-pyrazol (S. 188) mit Kaliumhydroxyd (Claisen, Roosen, A. 278, 300). — Rhomboeder (aus Alkohol). F: 206°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und siedendem Wasser. Leicht löslich in verd. Alkalien und Mineralsäuren.

- 1-[7-Oxy-naphthyl-(2)]-3-methyl-5-phenyl-pyrasol $C_{50}H_{16}ON_{3}=HC$ $C\cdot CH_{3}$ $C\cdot C\cdot N(C_{10}H_{4}\cdot OH)\cdot N$ Belim Kochen von Benzoylaceton mit 7-Hydrazinonaphthol-(2) in Alkohol (Franzen, Deibel, $J.\ pr.\ [2]$ 78, 153). Krystalle (aus Benzol). F: 199°.
- 1-Acetyl-5-methyl-8-phenyl-pyrasol $C_{12}H_{12}ON_2 = \frac{HC = C \cdot CH_3}{C_6H_6 \cdot C \cdot N \cdot N \cdot CO \cdot CH_3}$. Zur Konstitution vgl. v. Auwebs, Dietrich, J. pr. [2] 189 [1934], 66, 81. B. Beim Kochen von 3(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 3)-phenyl-pyrazol mit Essigsäureanhydrid (Sjollema, A. 279, 250). Nadeln (aus Alkohol). F: 43°. Gibt beim Kochen mit Natronlauge wieder 3(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 3)-phenyl-pyrazol.
- 5-Methyl-3-phenyl-pyrasol-carbonsäure-(1)-amid $C_{11}H_{11}ON_3 = HC = C \cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Dietrich, J. pr. [2] 139 [1934], $C_6H_5 \cdot C : N \cdot N \cdot CO \cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Dietrich, J. pr. [2] 139 [1934], $C_6H_5 \cdot C : N \cdot N \cdot CO \cdot NH_2$. Beim Erwärmen von Benzoylaceton mit 1 Mol Semicarbazidhydrochlorid und Natriumacetat in verd. Alkohol auf ca. 60° (Posnee, B. 34, 3983). Nadeln (aus Wasser). F: 154—156°. Löslich in Alkohol, Ather und viel heißem Wasser. Gibt beim Versetzen mit Silbernitrat in siedendem wäßrigem Ammoniak 3(bezw. 5)-Methyl-5(bezw. 3)-phenyl-pyrazol.
- $\begin{array}{lll} \textbf{1-[4-Sulfo-phenyl]-3-methyl-5-phenyl-pyrasol} & C_{16}H_{14}O_{3}N_{3}S = \\ & HC & C\cdot CH_{3} \\ \hline C_{6}H_{5}\cdot C\cdot N(C_{6}H_{4}\cdot SO_{3}H)\cdot N \\ \hline \text{in Wasser auf dem Wasserbad (Claisen, Roosen, A. 278, 300).} & -- Prismen (aus Wasser). \end{array}$
- 1.1'- [Naphthylen (2.3)] bis [3 methyl CH₃·C=N | N = C·CH₃·C=N | N = C·CH₃·C=N | N = C·CH₃·C=N | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5): CH | C(C_0H_5):
- 4-Brom-8 (besw. 5)-methyl-5 (besw. 3)-phenyl-pyrasol $C_{10}H_{\bullet}N_1Br=BrC-C\cdot CH_3$ BrC-C·CH₃ BrC-C·CH₃. B. Beim Behandeln von 3(besw. 5)-Methyl-C₀H₅·C·NH·N C₀H₅·C·N·NH S(besw. 5)-Methyl-5(besw. 3)-phenyl-pyrasol mit Brom it Eisessig oder Chloroform und Kochen des entstandenen Hydrobromids mit Wasser (Sjollema, A. 279, 250; v. Auwers, Stuhlmann, B. 59 [1926], 1049). F: 93° (Sjo.), 96° (v. Au., St.). $C_{10}H_{\bullet}N_2Br+HBr$. Nadeln (aus Eisessig). F: 205° (Sjo.).
- 4-Brom-8-methyl-1.5-diphenyl-pyrazol $C_{16}H_{13}N_1Br = \frac{BrC-C\cdot CH_3}{C_4H_3\cdot C\cdot N(C_6H_4)\cdot N}$. Zur Konstitution vgl. Drumm, Pr. Roy. Irish Acad., Section B 40, 107; C. 1981 II, 3480. B. Aus 3-Methyl-1.5-diphenyl-pyrazol und Brom in Chloroform (Knorr, Blank, B. 18, 316). Niederschlag (aus verd. Alkohol). F: 75°; löslich in Alkohol, Ather und Chloroform, unlöslich in Wasser und in verd. Säuren (K., Bl.). Ist beständig gegen siedende alkoholische Kalilauge (K., Bl.).
- 4-Nitroso-3 (besw. 5)-methyl-5 (besw. 3)-phenyl-pyrasol C₁₀H₅ON₃ = ON·C—C·CH₃ bezw. ON·C—C·CH₃

 C₆H₅·C·NH·N

 C₆H₅·C·N·NH

 aceton (Bd. VII, S. 864) mit Hydrazinsulfat und Soda in Wasser (Wolff, A. 325, 194; Sachs, Alsleben, B. 40, 672). Dunkelgrüne Prismen oder Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 153° (Zers.) (W.; S., A.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Ather und Chloroform mit grüner Farbe (W.); belich in Benzol, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Petroläther (S., A.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe (S., A.). Die Alkalisalze sind rot (W.). Liefert beim Kochen mit 2.4-Dinitro-toluol und Soda in Alkohol 4-[2.4-Dinitro-benzalamino]-3(bezw. 5)-methyl-5(bezw. 3)-phenyl-pyrazol (Syst. No. 3716) (S., A.). Bei der Kondensation mit 4-Nitro-benzyleyanid erhält man 4-[4-Nitro-α-cyan-benzalamino]-3(bezw. 5)-methyl-5(bezw. 3)-phenyl-pyrazol (Syst. No. 3716) (S., A.).

 $\textbf{4-Nitroso-3-methyl-1.5-diphenyl-pyrasol} \quad C_{16}H_{18}ON_3 \ = \ \begin{array}{c} ON \cdot C - - - C \cdot CH_3 \\ C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N \end{array} .$

B. Aus α-Isonitroso-α-benzoyl-aceton und Phenylhydrazin in Eisessig (SACES, ALSLEBEN, B. 40, 674). — Hellgrüne Tafeln (aus verd. Essigsäure). F: 137,5°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, leicht löslich in den übrigen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe. — Gibt beim Behandeln mit siedender alkoholischer Natronlauge 3.3′-Dimethyl-1.5.1′.5′-tetraphenyl-[4.4′-azoxypyrazol] (Syst. No. 3786).

- 1-[4-Brom-phenyl]-4-nitroso-3-methyl-5-phenyl-pyrazol $C_{16}H_{12}ON_3Br = ON \cdot C$ $C \cdot CH_3$ $C_{6}H_5 \cdot C \cdot N(C_{6}H_4Br) \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot C \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot C \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot C \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot C \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot C \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot C \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot C \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot C \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot C \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_{10}H_5 \cdot N$ $C_$
- 1-[4-Nitro-phenyl]-4-nitroso-3-methyl-5-phenyl-pyrazol $C_{16}H_{12}O_3N_4=ON\cdot C$ — $C\cdot CH_3$. B. In geringer Menge beim Erwärmen von α-Isonitroso-α-benzoyl-aceton mit 1 Mol 4-Nitro-phenylhydrazin in essigsaurer Lösung, neben α-Oxo-β-oximino-γ-[4-nitro-phenylhydrazono]-α-phenyl-butan (Sachs, Alsleben, B. 40, 676). Olivgrüne Rhomben (aus Eisessig). F: 135°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton, löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Eisessig, unlöslich in Äther, Petroläther und Wasser. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit bordeauxroter Farbe; beim Erwärmen oder auf Wasserzusatz wird die Lösung wieder farblos.
- 1-Phenyl-3-methyl-5-[2-nitro-phenyl]-pyrazol $C_{16}H_{18}O_2N_3=HC$ $C\cdot CH_3$ Zur Konstitution vgl. Knorr, Duden, B. 26, 113 Anm.; $O_2N\cdot C_6H_4\cdot C\cdot N(C_6H_5)\cdot N$ Zur Konstitution vgl. Knorr, Duden, B. 26, 113 Anm.; v. Auwers, Mauss, B. 59 [1926], 611. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-methyl-5-[2-nitro-phenyl]-pyrazol-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3647) über den Schmelzpunkt (Knorr, Jödicke, B. 18, 2261). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 95°; $Kp_{70}: 285^\circ(K., J.)$. Geht beim Aufbewahren in verd. Alkohol in Nadeln und Prismen vom Schmelzpunkt 105° über (K., J.). Zeigt nach der Reduktion mit Natrium und Alkohol die Pyrazolin-Reaktion (K., J.). $2C_{16}H_{13}O_2N_3+2HCl+PtCl_4$. Orangerote Krystalle (aus Salzsäure). F: 198° (K., J.).
- 1-Phenyl-8-methyl-5-[4-nitro-phenyl]-pyrazol $C_{16}H_{13}O_2N_3=HC$ $C\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Knorr, Duden, B. 26, 113 Anm.; $O_3N\cdot C_6H_4\cdot C\cdot N(C_6H_5)\cdot N$ v. Auwers, Mauss, B. 59 [1926], 611. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-methyl-5-[4-nitro-phenyl]-pyrazol-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3647) über den Schmelzpunkt (Knorr, Jödicke, B. 18, 2259). Gelbliches Öl. Destilliert im Vakuum. Schwache Base. Zeigt nach der Reduktion mit Natrium und Alkohol die Pyrazolin-Reaktion (K., J.). $2C_{16}H_{13}O_2N_3+2HCl+PtCl_4$. Nadeln (K., J.).

- 3 (bezw. 5) Methyl 5 (bezw. 3) [3.5 dinitro phenyl] pyrasol $C_{10}H_2O_4N_4 = HC C \cdot CH_2$ $C \cdot C$
- 1-Phenyl-3-methyl-5-[8.5-dinitro-phenyl]-pyrasol $C_{16}H_{12}O_4N_4=HC$ — $C\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Mauss, B. 59 [1926], $(O_2N)_3C_6H_3\cdot C\cdot N(C_4H_5)\cdot N$ Constitution vgl. v. Auwers, Mauss, B. 59 [1926], 611; Drumm, $Pr.\ Roy.\ Irish\ Acad.$, Section B 40, 106; C. 1931 II, 3480. B. Aus 3.5-Dinitro-benzoylaceton und Phenylhydrazin in Eisessig auf dem Wasserbad (Berend, Heymann, J. pr. [2] 69, 467). Tafeln (aus Alkohol). F: 179° (B., H.). Leicht löslich in Benzol, Aceton, Eisessig und Chloroform, sehr sohwer in Ligroin und Ather (B., H.).
- 4. 4 (bezw. 5)-Methyl-2-phenyl-imidazol, 4 (bezw. 5)-Methyl-2-phenyl-glyoxalin $C_{10}H_{10}N_2 = \frac{CH_3 \cdot C N}{H_0^2 \cdot NH} C \cdot C_6H_5$ bezw. $\frac{CH_3 \cdot C \cdot NH}{H_0^2 NH} C \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 4-Methyl-2-phenyl-oxazol (Syst. No. 4196) mit überschüssigem konzentriertem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 220—230° (Lewy, B. 21, 2195). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 158—159°. Zersetzt sich beim Destillieren. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in kaltem Wasser und Äther. Langsam flüchtig mit Wasserdampf. $C_{10}H_{10}N_2 + HCl$. Nadeln (aus Wasser). F: ca. 242° (nach vorheriger Zersetzung). $2C_{10}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 210—212° (Zers.).
- 5. 4(bezw. 5)-Methyl-5 (bezw. 4)-phenyl-imidazol, 4(bezw. 5)-Methyl-5 (bezw. 4)-phenyl-glyoxalin $C_{10}H_{10}N_2 = \begin{array}{c} CH_3 \cdot C N \\ C_8H_5 \cdot C \cdot NH \end{array}$ CH bezw. CH₃ · C·NH CH bezw. C₆H₅ · C·NH CH bezw. C₆H₅ · C·NH CH bezw. C₆H₅ · C·NH CH. B. Beim Erwärmen von 4-Methyl-5-phenyl-imidazolthion-(2) (Syst. No. 3568) mit 10°/piger Salpetersäure (Behre-Bregowski, B. 30, 1522). Blättchen (aus Ather). F: 178° (Be.-Be.), 185° (Gabriel, B. 41, 1928). $C_{10}H_{10}N_2 + HCl + AuCl_3$. Goldgelbes Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 188—190° (Be.-Br.). $2C_{10}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 214—215°; schwer löslich in Wasser (Be.-Br.). Pikrat $C_{10}H_{10}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 196° (Be.-Br.).
- 6. 1-Āthyl-phthalazin C₁₀H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei 3-stdg. Kochen von 4-Chlor-1-āthyl-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Paul., B. 32, 2017). Harte Masse von bitterem Geschmack und angenehmem, an Akazienblüten erinnernden Geruch. F: 23,5°. C₂Hs Kp₁₆: 190°; Kp₂₅: 206°. Färbt sich an der Luft braun. Leicht löslich in Wasser und den übrigen Lösungsmitteln. C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Stäbchen (aus Alkohol). F: 216°. Leicht löslich in Wasser. C₁₀H₁₀N₂ + HL. Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Āther). F: 203°. Leicht löslich in Wasser. C₁₀H₁₀N₂ + HCl + AuCl₃. Goldgelbe Nadeln. Schmilzt bei 144° und zersetzt sich bei 175°. 2C₁₀H₁₀N₂ + H₂Cr₂O₇. Orangefarbene Nadeln. Verpufft bei schnellem Erhitzen. 2C₁₀H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Nadeln. F: 180° (Zers.). Schwer löslich. 2C₁₀H₁₀N₃ + H₄Fe(CN)₆. Gelbe Nadeln. Schwer löslich. Pikrat C₁₀H₁₀N₃ + C₆H₂O₇N₃. Goldgelbe Nadeln. F: 175° (Zers.).
- 1-Äthyl-phthalazin-hydroxymethylat-(3) C₁₁H₁₄ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Das Jodid bildet sich aus 1-Äthyl-phthalazin und Methyljodid in Benzol (Paul., B. 32, 2019). Das Jodid gibt bei der Einw. von Kalilauge und folgender Wasserdampf-Destillation 3-Methyl-1-äthyl-phthalazon (S. 169) und 3-Methyl-1-äthyl-phthalazon-(4) (Syst. No. 3568). Jodid C₁₁H₁₂N₂·I. Goldgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 129° (nach vorhergehender Rotfärbung). Leicht löslich in Wasser. Pikrat C₁₁H₁₂N₂·O·C₆H₂O₆N₃. Goldgelbe Nadeln. F: 171°.
- 4 Chlor 1 äthyl phthalasin C₁₀H₉N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Cl Beim Erwärmen von 1 Äthyl phthalazon · (4) (Syst. No. 3568) mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (PAUL, B. 32, 2016; DAUBE, B. 38, 207). Nadeln (aus 50°/gigem Alkohol). F: 93° (P.; D.). Gibt beim Erwärmen mit Zinn und rauchender Salzsäure 1 Äthyl 1.3 dihydro-isoindol (Bd. XX, S. 290) (D.). C₂H₅ Beim Erwärmen mit alkoh. Natriummethylat Lösung bildet sich 4 Methoxy 1 äthyl phthalazin (Syst. No. 3510) (D.). Salze: P. C₁₀H₉N₂Cl + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 183°

- bis 184°. Sehr leicht löslich in Wasser. $C_{10}H_2N_2Cl + HCl + AuCl_3$. Gelbe Nadeln. Schmilzt bei 116° und zersetzt sich bei 150°. $2C_{10}H_2N_2Cl + H_2Cr_2O_7$. Orangefarbene Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen unter schwacher Verpuffung. $2C_{10}H_2N_2Cl + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelb. $2C_{10}H_2N_2Cl + H_4Fe(CN)_6$. Orangefarbene Nadeln. Pikrat $C_{10}H_2N_2Cl + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln.
- 4-Jod-1-äthyl-phthalaxin $C_{10}H_9N_2I$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 1-stdg. Kochen von 4-Chlor-1-äthyl-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Paul., B. 32, 2017). Krystalle. F: 78°. $C_{10}H_9N_2I+HCl$. Gelbe Nadeln. F: 173°. $C_{10}H_9N_2I+HI$. Orangegelbe Nadeln. F: 178°. Sehr schwer löslich. $2C_{10}H_9N_2I+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Pikrat $C_{10}H_9N_2I+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 141°.
- 7. 2-Āthyl-chinazolin C₁₀H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von o-Amino-benzaldehyd mit überschüssigem Propionsäure-anhydrid auf dem Wasserbad und nachfolgenden Erhitzen des (nicht näher beschriebenen) 2-Propionylamino-benzaldehyds mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (BISCHLER, LANG, B. 28, 283). Hygroskopisches, gelbes Öl. Riecht nach Mäuseharn. Kp₇₂₂: 247—249°. D²⁰: 1,0899. Schwer löslich in Wasser, leicht in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Gibt beim Behandeln mit Chromsäure in Eisessig auf dem Wasserbad 2-Āthyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568). C₁₀H₁₀N₂ + HCl + H₂O. Krystallpulver (aus Alkohol + Āther). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Āther.
- 4.Bz.Bz.Bz-Tetrachlor-2-äthyl-chinazolin C₁₀H₆N₂Cl₄ = NC₈HCl₄(C₂H₅)N. B. Beim Erhitzen von 2-Äthyl-chinazolon-(4) mit einem Gemisch von Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid im Rohr auf 165° (BOGERT, MAY, Am. Soc. 31, 511). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 80°.
- 8. 2.4-Dimethyl-chinazolin $C_{10}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. CH3
 Beim Erhitzen von 2-Acetamino-acetophenon (Bd. XIV, S. 42) mit alkoh.
 Ammoniak im Rohr auf 130—150° (BISCHLER, BURKART, B. 26, 1350).

 Nadeln mit 2H₂O (aus Wasser). F: 72°; die wasserfreie Base ist ein Ol von angenehmem Geruch; nimmt beim Aufbewahren Mäusegeruch an (BI., BU.).

 Kp₇₁₃: 249° (BI., BU.). D¹6: 1,0980 (BI., HOWELL, B. 26, 1384). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln (BI., BU.). Liefert beim Behandeln mit Natrium in siedendem Amylalkohol (nicht rein isoliertes) 2.4-Dimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (BI., H.).

 C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Hygroskopisches Pulver (BI., H.). Pikrat C₁₀H₁₀N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: ca. 170° (Zers.); schwer löslich in warmem Alkohol, Ather oder Benzol, unlöslich in Wasser (BI., BU.).
- 9. 2.6-Dimethyl-chinazolin C₁₀H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. CH₃· N. Beim Erhitzen von 2.6-Dimethyl-chinazolin-carbonsäure·(4) (Syst. No. 3647) über den Schmelzpunkt (BISCHLER, MUNTENDAM, B. 28, 729).

 Hellgelbe Blättchen (aus Ligroin). F: 79°. Kp₇₂₆: 255°. Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in den übrigen Lösungsmitteln. Bei der Öxydation mit Chromsäureanhydrid in Eisessig auf dem Wasserbad bildet sich 2.6-Dimethyl-chinazolon·(4) (Syst. No. 3568). C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Pulver. Zersetzt sich bei ca. 180°. Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Ather und Benzol. Pikrat C₁₀H₁₀N₂ + C₆H₃O₇N₃. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 145°.
- 10. 2.3-Dimethyl-chinoxalin C₁₀H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus o-Phenylendiamin und Diacetyl in wäßr. Lösung (Gabriel, Sonn, B. 40, 4852). Beim Erwärmen von essigsaurem o-Phenylendiamin mit Diacetylmonoxim in wäßr. Lösung (G., S.). Krystallwasserhaltige Nadeln von eigentümlichem Geruch (aus Wasser), acetonhaltige Spieße (aus Aceton). Schmilzt wasserhaltig bei ca. 85°, wird dann fest, sintert bei ca. 104° und schmilzt wieder bei 106°. Verwittert an der Luft. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln und in Säuren. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in verd. Kalilauge auf dem Wasserbad 5.6-Dimethyl-pyrazin-dicarbonsäure-(2.3) (Syst. No. 3668). 2C₁₀H₁₀N₂ + HCl + AuCl₃. Gelber Niederschlag. Zersetzt sich bei ca. 130°. 2C₁₀H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Prismen. Zersetzt sich beim Erhitzen. Pikrat C₁₀H₁₀N₂ + C₆H₃O₇N₃. Nadeln. F: 189°.
- 2.8-Bis-dichlormethyl-chinoxalin $C_{10}H_6N_2Cl_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus o-Phenylendiamin und symm. Tetrachlordiacetyl in heißer wäßriger Lösung (Levy, Witte, A. 254, 90). Perlmutterglänzende Blättchen (aus Alkohol); trikline (Fock, A. 254, 92) Tafeln (aus Benzol). F: 177° (korr.). Zersetzt sich teilweise beim Destillieren. Verwittert an der Luft. Leicht löslich in heißem Chloroform, schwer in kaltem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

11. 3-Methyl-2-methylen-1.2-di-N C · CHs hydro - chinoxalin C10H10N2, Formel I. Τ. C:CH2

- 1-Phonyl-3-methyl-2-methylen-1.2-dihydro-chinoxalin C₁₆H₁₄N₂, Formel H. Zur Konstitution vgl. Decker, Hock, B. 37, 1568.— B. Aus N-Phenyl-o-phenylendiamin und 1 Mol Diacetyl in konzentrierter alkoholischer Lösung unter Kühlung (Kehrmann, Messinger, B. 25, 1627).— Gelbe Tafeln. F: 89—90° (K., M., B. 25, 1866). Zersetzt sich $C_{\delta}H_{\delta}$ beim Umkrystallisieren; leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol mit gelber Farbe, unlöslich in Wasser und Ligroin; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist goldgelb und wird beim Verdünnen farblos (K., M., B. 25, 1628).
- 12. 2.6(oder 2.7) Dimethylchinoxalin C₁₀H₁₀N₂, Formel III III. oder IV. B. Beim Versetzen von 3.4-Diamino-toluol in wäßr. Lösung mit Chloraceton bei ca. 60° (HINSBERG, A. 237, 368). Beim Erwärmen von 3.4-Diamino-toluol mit Methylglyoxal oder Isonitrosoaceton in neutraler oder schwach saurer Lösung (v. Pechmann, B. 20, 2544). — Krystalle von chinoxalinähnlichem Geruch und brennendem Geschmack (H.). F: 54°; Kp: 267—269° (unkorr.) (H.). Kp: 266—268° (v. P.). Wird beim Aufbewahren rot. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther; fällt aus der wäßr. Lösung durch Erwärmen oder durch Zusatz von Alkali zum Teil wieder aus (H.). — Ist beständig gegen salpetrige Säure und Essigsäureanhydrid (H.). — $2C_{10}H_{10}N_1 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Schwer löslich (H.).
 - 13. Dipyridin C₁₀H₁₀N₂, s. Bd. XX, S. 210.
- 4. Stammkerne $C_{11}H_{12}N_2$.
 - 1. $3(bezw. 5) Methyl 4 benzyl pyrazol C_{11}H_{12}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C C \cdot CH_2}{HC \cdot NH \cdot N}$ C₄H₅·CH₂·C—C·CH₃ HC·N·NH

1-Phenyl-8-methyl-4-bensyl-pyrasol $C_{17}H_{16}N_{2} = \frac{C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot C}{H_{1}^{"} \cdot N(C_{6}H_{2}) \cdot N}$

Beim Erhitzen von 4.4'-Benzal-bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5)] (Syst. No. 4142) mit Phosphortribromid und rotem Phosphor im Rohr auf 215—220°, neben 1-Phenyl-3-methylpyrazol (Stoermer, Martinsen, A. 852, 342). — Krystalle (aus Ligroin). F: 62—63°. Kp_{18—22}: 260—270°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in konz. Säuren.

1 - Phenyl - 5 - chlor - 3 - methyl - 4 - benzyl - pyrazol $C_{17}H_{15}N_2Cl =$

 $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C$ $C \cdot CH_3$ B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-3-methyl-4-benzyl-pyrazo-CIC·N(C₆H₆)·N

B. Beim Erintzen von 1-1 nenty1-3-menty1-1-beitzy1-py1azolon-(5) (Syst. No. 3568) mit Phosphoroxychlorid auf 130⁶ (Michaells, Voss, Greiss, B. 34, 1308). — Prismen (aus Petrolather). F: 50°. Löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln und in konz. Salzsäure.

- 2. Derivat des 5 Styryl Δ^2 pyrazolins oder des 5 Methyl 4 benzal- Δ^2 -pyrazolins $C_{11}H_{12}N_2 = H_c^2 \cdot C_h \cdot CH \cdot CH \cdot C_e H_b \cdot CH_b \cdot CH_b \cdot CH_b \cdot CH_b \cdot CH_b$.
- 1-Phenyl-5-styryl- Δ^2 -pyrasolin oder 1-Phenyl-5-methyl-4-bensal- Δ^2 -pyrasolin H_2C — $CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_5$ $C_0H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_5$ $C_0H_5 \cdot CH \cdot CH_5$ B. Beim Erwärmen C₁₇H₁₆N₂ = HC:N·N·C₆H₅ Oder HC:N·N·C₆H₅ B. Beim Erwarmen won 1-Phenyl-5-methyl-∆³-pyrazolin mit Benzaldehyd (TRENER, M. 21, 1119). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 140°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser und Eisessig.

- 3. 3(bezw. 5) Methyl 5(bezw. 3) benzyl pyrazol $C_{11}H_{12}N_1 =$ HC——C·CH₂ bezw. C₂H₅·CH₂·C:N·NH C.H. CH. C.NH.N
- $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \cdot N(C_6H_6) \cdot N$ pentan und Phenylhydrazin (E. Fischer, Bülow, B. 18, 2137). — Hochsiedendes, dickes ()l. Leicht löslich in verd. Salzsäure.
- 4. $3(bezw. 5) \tilde{A}thyl 5(bezw. 3) phenyl pyrazol C_{11}H_{12}N_2 = HC C \cdot C_2H_5$ $HC C \cdot C_2H_5$ $C \cdot N \cdot NH \cdot N$ $C_8H_5 \cdot C \cdot N \cdot NH$ $C_8H_5 \cdot C \cdot N \cdot NH$ $C_8H_5 \cdot C \cdot N \cdot NH$ $E \cdot C \cdot N \cdot NH$ $E \cdot C \cdot N \cdot NH$ S. 388) oder α-Athoxy-β-propionyl-styrol (Bd. VIII, S. 134) und Hydrazin in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (Moureu, Brachin, C. r. 139, 296; Bl. [3] 33, 147). — Prismen (aus Petroläther). F: 82°. Kp₁₇: 205—207° (korr.). — Pikrat C₁₁H₁₂N₂ + C₆H₂O₇N₂. Prismatische Nadeln. F: 146° (MAQUENNEScher Block).
- 5. 4(bezw. 5) Methyl 5(bezw. 4) benzyl $imidazol C_{11}H_{11}N_1 =$ CH₃·C-N CH bezw. C₄H₅·CH₂·C·NH CH bezw. C₆H₅·CH₃·C·NH CH. B. Aus 4-Methyl-5-benzyl-imidazol-thion-(2) (Syst. No. 3568) und heißer $10^{0}/_{0}$ iger Salpetersäure (Sonn, B. 40, 4668). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 132°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — C₁₁H₁₂N₂ + HCl + AuCl₂. Gelbe Nadeln. F: 157°. Schwer löslich. — Pikrat C₁₁H₁₂N₂ + C₆H₂O₇N₃. Gelbe Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 147°.
- 6. 4.5-Dimethyl-2-phenyl-imidazol, 4.5-Dimethyl-2-phenyl-glyoxalin $C_{11}H_{12}N_2 = \frac{CH_3 \cdot C - N}{CH_3 \cdot C \cdot NH} \cdot C \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von Diacetyl mit Benzaldehyd und alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad (WADSWORTH, Soc. 57, 8). - Nadeln mit 0,5 CaHa (aus Benzol). F: 230-234°; verflüchtigt sich bei weiterem Erhitzen. Leicht löslich in Alkohol. - 2C, H, N, +2HCl+PtCl. Gelbe Nadeln.
- 7. Stammkern C₁₁H₁₂N₂, Formel I oder II. B. Aus o-Phenylen-I. Mei 1 oder 11. B. Aus o'-Fhenylen 1. Mei 1 oder 11. B. Aus o'-Fhenylen 1. Mei 1 oder 11. B. Aus o'-Fhenylen 1. Mei 1 oder 11. Die Lösungen in rauchender Salzsäure und in konz. Schwefelsäure sind farblos.
- 8. 1-Propyl-phthalazin $C_{11}H_{12}N_2$, Formel III. 4 - Chlor - 1 - propyl - phthalazin C₁₁H₁₁N₁Cl, Formel IV. B. Aus 1-Propyl-phthalazon-(4) (Syst. No. 3568) beim Erwärmen mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Bromberg, B. 29, 1438). — CH₂·C₂H Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 67°. Leicht löslich in warmer verdünnter Salzsäure. — Bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure erhält man 1-Propyl-isoindolin (Bd. XX, S. 296).
- 9. 2-Propyl-chinazolin $C_{11}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2-Amino-benzaldehyd mit überschüssigem Buttersäureanhydrid auf dem Wasserbad und Erhitzen des öligen Reaktionsprodukts mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 110^0 (BISCHLER, LANG, B. 28, 285). Gelbes Öl. Riecht nach Mäusen. Kp₇₄₂: 257—259°. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwerer in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig 2-Propyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568). $C_{11}H_{12}N_2 + HCl + H_2O$. Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

- 10. 2-Isopropyl-chinazolin C₁₁H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. In geringer Menge aus 2-Amino-benzaldehyd analog dem 2-Propyl-chinazolin (Bischler, Lang, B. 28, 286). Gelbes Öl von mäuseartigem

 Geruch. Kp₇₈₃: 253—255°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser.

 Liefert beim Erwärmen mit Chromtrioxyd in Eisessig 2-Isopropyl-chinazolon-(4) (F: 195° bis 196°).
- 11. 4-Methyl-2-äthyl-chinazolin C₁₁H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Propionylamino-acetophenon (Bd. XIV, S. 43) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 150° (Bischler, Howell, B. 26, 1386). Krystallmasse. Riecht nach Mäusen. Kp: 259—260°. D¹°: 1,0723. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer in kaltem, noch schwerer in heißem Wasser. C₁₁H₁₂N₂ + HCl. Zerfließliche Masse. Löslich in Alkohol. Pikrat C₁₁H₁₂N₂ + C₂H₂O₂N₃. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 100°. Sehr schwer löslich in Ather, leichter in Alkohol.
- 12. 6-Methyl-2-āthyl-chinazolin $C_{11}H_{12}N_2$, s. nebenstehende CH_3 . Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Methyl-2-āthyl-chinazolin-carbon-sāure-(4) (Syst. No. 3647) über den Schmelzpunkt (BISCHLEB, MUNTENDAM, B. 28, 734). Gelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 38°. Kp₇₃₀: 265—266°. Leicht löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. $2C_{11}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Graugelbes Pulver (aus Alkohol). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in siedendem Wasser.
- 13. 2 Isopropyl chinoxalin $C_{11}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von o-Phenylendiamin mit γ -Bromacia-dimethyl-acetessigsäuremethylester in methylalkoholischer Lösung auf dem Wasserbad und nachfolgenden Erhitzen des öligen Hauptprodukts mit Salzsäure (Conrad, Hoor, B. 32, 1208). Öl von pfefferminzartigem Geruch und scharfem Geschmack. Kp: 269—270°. Flüchtig mit Wasserdampf. Schwer löslich in Wasser, leicht in Äther, Alkohol und Benzol. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol 2-Isopropyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin (S. 119).
- 14. 3-Methyl-2-äthyliden 1.2 dihydro chinoxalin
 C₁₁H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel.
 S.Dichlormethyl-2-[αββ-trichlor-äthyliden]-1 2-dihydro.
 NH C: CH: 0
- 3-Dichlormethyl-2-[α.β.β-trichlor-äthyliden]-1.2-dihydro-NH C: CH·OH₃
 chinoxalin C₁₁H₇N₂Cl₅ = C₆H₄ NH·C: CCl·CHCl₂

 B. Aus 1.1.2.3.5.5-Hexachlor-penten-(2)-on-(4) (Bd. I, S. 732) und o-Phenylendiamin in kalter alkoholischer Lösung (ZINOKE, Fuors, B. 25, 2693). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 126°. Ziemlich leicht löslich in Äther, Benzol und heißem Eisessig, schwerer in Alkohol und Benzin, unlöslich in Wasser.
- 3-Trichlormethyl-2-[$\alpha.\beta.\beta$ -trichlor-äthyliden]-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{11}H_6N_1Cl_6$ $= C_0H_4 \underbrace{\begin{array}{c} N = C \cdot CCl_2 \\ NH \cdot C : CCl \cdot CHCl_2 \end{array}}_{NH \cdot C : CCl \cdot CHCl_2}. \quad B. \quad \text{Aus } 1.1.2.3.5.5.5\text{-Heptachlor-penten-}(2)\text{-on-}(4) \text{ und } o\text{-Phenylendiamin in kalter alkoholischer Lösung (Zincke, Fuchs, B. 25, 2696).}_{Check of the control o$
- 15. 2.3.6-Trimethyl-chinoxalin C₁₁H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei gelindem Erwärmen von Discetyl mit essigsaurem 3.4-Diamino-toluol in wäßr. Lösung (v. Prohmann, B. 21, 1414). Krystalle (aus Ligroin). F: 91°. Kp: 270—271°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln; in kaltem Wasser leichter löslich als in heißem.
- 16. x.x.x.x.-Tetrahydro-[naph-tho-1'.2':4.5-imidazol]¹ C₁₁H₁₂N₂,
 Formel I bezw. II. B. Durch Reduk- I.
 tion von [Naphtho-1'.2':4.5-imidazol]
 (S. 207) mit Natrium und Amylslkohol
 (O. Fischer, B. 32, 1313). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 196°. C₁₁H₁₂N₂ + HCl + AuCl₂. Gelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). 2C₁₁H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Nadeln (aus verd. Salzsäure).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII. S. 1-3.

17. 11-Aza-1.2.3.4-tetrahydro-carbazolenin¹), 1.2-Tetramethylen-benz-imidazol bezw. 11-Aza-2.3.4.11-tetrahydro-carbazol¹) $C_{11}H_{11}N_2$, Formel I bezw. II ("Benzimidazoperidin").

7-Nitro-11-aza-1.2.3.4-tetrahydro-carbazolenin (?) 1), 5-Nitro-1.2-tetramethylenbenzimidazol (?) bezw. 7-Nitro-11-aza-2.3.4.11-tetrahydro-carbazol (?) 1) $C_{11}H_{11}O_{1}N_{3}$, Formel III bezw. IV ("Bz4-Nitro-benzimidazoperidin"(?)). B. In geringer Menge

III.
$$O_{2N}$$
 CH_{2} CH_{2

bei der Reduktion von N-[2.4-Dinitro-phenyl]-piperidin mit Zinnehlorür und Salzsäure (D: 1,19) unter Kühlung (SPIEGEL, KAUFMANN, B. 41, 682). Bei der Oxydation von N-[4-Nitro-2-amino-phenyl]-piperidin mit Caroscher Säure unter Kühlung (Sp., K.). — Krystalle (aus Benzol oder Alkohol). F: 219—220°. Schwer löslich in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Äther, Aceton und Ligroin. — Liefert beim Behandeln mit Benzoylchlorid und 15°/oiger Kalilauge N-[4-Nitro-2-benzamino-phenyl]-α-piperidon(?) V. O2N CH2 CH2 (?) (Bd. XXI, S. 239) und 7-Nitro-1.9-dibenzoyl-11-aza-2.3.4.11-tetrahydro-carbazol (?) (Formel V; Syst. No. C6H5 CO-C6H5 S573). — Hydrochlorid. Krystalle.

- 18. 2 Methyl 1.11 diaza 3.4.5.11 tetrahydro acenaphthylen 1), 2 Me VI. $\begin{array}{c} \text{CH}_2 & \text{CH}_2 \\ \text{N} & \text{CH}_2 \end{array} \text{VII.} \\ \text{N} & \text{CH}_2 \end{array} \text{VII.} \\ \text{N} & \text{C}_{12} \\ \text{C}_{11}\text{H}_{12}\text{N}_2, \text{ Formel VI.} \end{array}$
- 7-Brom-2-methyl-1.11-diaza-3.4.5.11-tetrahydro-acenaphthylen¹), 5-Brom-2-methyl-1.7-trimethylen-benzimidazol ("m-Brom-a-methyl-tetrahydro-chinimidazol") $C_{11}H_{11}N_2$ Br, Formel VII. B. Bei der Reduktion von 1-Acetyl-6-brom-8-nitro-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin mit Zinkstaub in Alkohol und 75% gier Essigsäure auf dem Wasserbad (Kunckell, Ber. Disch. pharm. Ges. 20, 215; C. 1910 II, 94). Beim Kochen von 6-Brom-8-amino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin mit Essigsäureanhydrid oder Eisessig (K.). Beim Versetzen der salzsauren Lösung von 1-Acetyl-6-brom-8-amino-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin mit Natronlauge unter Kühlung (K.). Krystalle (aus Ligroin). F: 165%. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Äther und Ligroin. $C_{11}H_{11}N_2$ Br + HCl. Hellgelbe Nadeln. F: 253%. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser. $2C_{11}H_{11}N_2$ Br + 2 HCl + PtCl₄ (bei 105%). Braun. Ist bei 300% noch nicht geschmolzen. Sehr schwer löslich in Alkohol und in salzsäurehaltigem Wasser.

5. Stammkerne $C_{12}H_{14}N_2$.

1. 3(bezw. 5) - Propyl - 5(bezw. 3) - phenyl - pyrazol $C_{12}H_{14}N_2 = HC$ — $C \cdot CH_1 \cdot C_2H_5$ bezw. $C_8H_5 \cdot C \cdot NH \cdot N$ bezw. $C_8H_5 \cdot C \cdot NH \cdot NH$ B. Aus Phenyl butyryl-acetylen (Bd. VII, S. 390), Hydrazinsulfat und Natriumacetat in siedendem verdünntem Alkohol (Moureu, Brachin, Bl. [3] 33, 150). Durch Einw. von Hydrazinsulfat und Natriumcarbonat auf α -Äthoxy- β -butyryl-styrol oder α -Phenoxy- β -butyryl-styrol (Bd. VIII, S. 136) in verd. Alkohol (M., B., C. r. 139, 296; Bl. [3] 33, 149, 150). — Krystalle. F: 62°. Kp₂₀: 212—215°. — Pikrat $C_{12}H_{14}N_2 + C_8H_3O_7N_3$. Tafeln. F: 105° (Maquennescher Block).

2. 3 (bezw. 5) - Isopropyl - 4 - phenyl - pyrazol $C_{12}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot C - C \cdot CH(CH_3)_3$ bezw. $C_6H_5 \cdot C - C \cdot CH(CH_3)_3$ bezw. $C_6H_5 \cdot C - C \cdot CH(CH_3)_3$ B. Aus Isopropyl-[\$\alpha\$-oxymethylen-HC: N·NH

benzyl]-keton (Bd. VII, S. 689) und Hydrazinhydrat in Äther (Knorr, B. 28, 699). — Krystalle (aus Wasser). F: 99—100°. Kp₅₀₀: 280° (unkorr.). — Gibt bei der Oxydation mit Permanganat in siedendem Wasser 3(bezw. 5)-[α-Oxy-isopropyl]-4-phenyl-pyrazol und 4-Phenyl-pyrazol-carbonsäure-(3 bezw. 5). — Hydrochlorid. Zersetzt sich bei 214—215°. Sehr schwer löslich in konz. Salzsäure.

¹⁾ Über den Gebrauch des Präfixes "Aza" vgl. STELZNER, Literatur-Register der Organischen Chemie, Bd. V. S. IX.—XV.

- 3. 1-Isobutyl-phthalazin C₁₃H₁₄N₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Neben anderen Produkten beim Kochen von 4-Chlor-1-isobutyl-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,70) und rotem Phosphor (WÖLBLING, B. 38, 3927). Öl. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.

 Leicht löslich in Mineralsäuren. C₁₂H₁₄N₃ + HI. Bräunliche Blättchen (aus Wasser oder Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 100°. 2C₁₂H₁₄N₃ + H₂Cr₃O₇. Rote Krystalle. C₁₃H₁₄N₃ + HCl + AuCl₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 137°; zersetzt sich bei ca. 183°. 2C₁₃H₁₄N₃ + H₄Fe(CN)₆. Gelber Niederschlag. Zersetzt sich oberhalb 300°. 2C₁₃H₁₄N₃ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 157°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.
- 4-Chlor-1-isobutyl-phthalazin $C_{12}H_{13}N_3Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1-Isobutyl-phthalazon-(4) mit Phosphoroxychlorid (Bromberg, B. 29, 1441). Nadeln (aus Äther). F: 38° (Wölbling, B. 38, 3925). Leicht löslich in Säuren (W.). Liefert bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad 1-Isobutyl-isoindolin (B.). Gibt bei schwachem Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) jodwasserstoffsaures 4-Jod-1-isobutyl-phthalazin, beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,70) und rotem Phosphor 1-Isobutyl-phthalazin sowie geringere Mengen 1-Isobutyl-phthalazon-(4) und 1-Isobutyl-isoindolin (W.). $2C_{12}H_{13}N_2Cl + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Krystalle (aus Alkohol). F: 216° (B.). Pikrat $C_{12}H_{13}N_2Cl + C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 122° (B.).
- 4-Jod-1-isobutyl-phthalazin $C_{12}H_{13}N_2I$, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrojodid entsteht bei gelindem Erwärmen von 4-Chlor-1-isobutyl-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,70) (WÖLBLING, B. 38, 3926). — $C_{12}H_{13}N_2I + HI$. Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 127°.
 - CH2 CH(CH2)2
- 4. 4-Methyl-2-propyl-chinazolin C₁₂H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Butyrylamino-acetophenon mit alkoh. Ammoniak unter Druck auf 150° (BISCHLER, HOWELL, B. 26, 1388). Öl von charakteristischem Mäusegeruch und bitterem Geschmack. Kp: 269—270°. D¹º: 1,0546. Schwer löslich in Wasser, leicht in Äther, Alkohol und Benzol. Pikrat C₁₂H₁₄N₂+C₈H₃O₇N₃. Gelbes Pulver.
- 5. 4 Methyl 2 isopropyl chinazolin C₁₂H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Isobutyrylamino-acetophenon und alkoh. Ammoniak unter Druck bei 150° (BISCHLER, HOWELL, B. 26, 1390).

 Öl. Erstarrt teilweise bei langem Aufbewahren. Kp: 268—269°. D¹⁶:
 N. CH(CH₃)₂
 N. CH(CH₃)₃
 N. CH(CH₃)₃
 N. CH(CH₃)₃
 N. CH(CH₃)₃
 N. CH(CH₃)₃
 N. CH(
- 6. 2-Methyl-3-isopropyl-chinoxalin C₁₂H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Acetylisobutyryl (Bd. I, S. 790) und o-Phenylendiamin in Alkohol (Pauly, Lieck, B. 33, 504). Tafeln (aus Äther). F: 37°. Kp₇₈₂: 264°.
- 7. 2.3-Dimethyl-1.11-diaza-3.4.5.11-tetrahydro-acenaphthylen¹), 2-Methyl-1.7-[α-methyl-trimethylen]-benz-imidazol (,,α-Methyl-tetrahydro-peri-chinaldimidazol")

 C₁₂H₁₄N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 8-Amino-chinaldim durch
 Reduktion mit Zinn und Salzsäure und Kochen des Reaktionsprodukts
 mit Eisessig und etwas Natriumacetat und Essigsäureanhydrid (Bamberger, Wulz, B. 24, 2051). Prismen (aus Äther). F: 110°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, löslich in siedendem Wasser, schwer löslich in Äther und Ligroin. Beim Erhitzen mit Phthalsäureanhydrid entsteht 2-[1.3-Dioxo-hydrindyl-(2)]-1.7-[α-methyl-trimethylen]-benzimidazol (Syst. No. 3601).
- 8. 2.7 Dimethyl 1.11 diaza 3.4.5.11 tetrahydro-acenaphthylen¹), 2.5 Dimethyl 1.7 trimethylen benzimid azol ("a Methyl-m-methyl-tetrahydro-peri chinimidazol")
 C₁₂H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 8-Amino6-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinolin mit Eisessig, einigen Tropfen Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (BAMBREGER, WULZ, B. 24, 2072). Nadeln oder Prismen

¹⁾ Über den Gebrauch des Präfixes "Aza" vgl. STELZNER, Literatur-Register der Organischen Chemie, Bd. V. S. IX—XV.

(aus Ligroin). F: 163°. Siedet gegen 360°. Sublimierbar. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Ather, schwer in siedendem Ligroin; ziemlich leicht löslich in siedendem, sehr schwer in kaltem Wasser. — $2C_{12}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Hellorangegelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in siedendem Wasser.

6. Stammkerne C₁₈H₁₆N₂.

1. 4.4.6-Trimethyl-2-phenyl-4.5-dihydro-pyrimidin $C_{13}H_{16}N_{3}=H_{12}C < \frac{C(CH_{3}) \cdot N}{C(CH_{3}) \cdot N} > C \cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Erwärmen von Benzamidin mit Mesityloxyd auf dem Wasserbad (Traube, Schwarz, B. 32, 3164, 3169). — Krystallaggregate (aus Äther), Säulen (aus Methanol beim Verdunsten). Sintert bei 83°; F: 91°. Unlöslich in kaltem Wasser, sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Sehr leicht löslich in verd. Säuren. — $C_{13}H_{16}N_{2} + HCl + 2H_{2}O$. Würfel (aus Alkohol beim Verdunsten). F: 74°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — $C_{13}H_{16}N_{2} + HCl + HgCl_{2} + 2H_{2}O$. Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 179°. — $2C_{13}H_{16}N_{2} + 2HCl + PtCl_{4} + 2H_{2}O$. Blättchen (aus sehr verd. Salzsäure). F: 193°. — Oxalat. Blätter. F: 210—211°.

2. 3(bezw. 5)-tert.-Butyl-5(bezw. 3)-phenyl-pyrazol $C_{13}H_{16}N_2 = HC$ — $C \cdot C(CH_3)_3$ bezw. $C_6H_5 \cdot C \cdot NH \cdot N$

3 (oder 5) - tert. - Butyl - 1.5 (oder 1.3) - diphenyl - pyrazol $C_{19}H_{20}N_2 = HC - C \cdot C(CH_3)_3$ $HC - C \cdot C(CH_3)_3$ $Oder C_6H_5 \cdot C \cdot C(CH_3)_3$ B. Aus Trimethylacetyl-benzoyl-C₆H₅ $C \cdot N(C_6H_5) \cdot N$ C_6H_5 $C \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5$ methan (Bd. VII, S. 690) und Phenylhydrazin in heißem Eisessig (Vorländer, Kalkow, B. 30, 2273). — Prismen (aus Alkohol). F: 77°. Kp₂₅: 229—231°. Leicht löslich in Ather, Chloroform und Benzol.

3. 5(bezw. 6) - $Methyl - 2 - [\alpha - methyl - \beta - butenyl]$ - benzimidazol $C_{12}H_{16}N_3$, Formel I bezw. II. B. Durch Umsetzen von α -Methyl- β . γ -pentensaure (Bd. II, S. 438) mit

$$I. \qquad \stackrel{CH_3}{\longleftarrow} \stackrel{N}{\longleftarrow} \stackrel{C + cH(CH_3) + CH + CH + CH_2}{\longleftarrow} \qquad \qquad II. \qquad \stackrel{CH_3}{\longleftarrow} \stackrel{NH}{\longleftarrow} \stackrel{C + cH(CH_3) + CH + CH_3}{\longleftarrow} \stackrel{CH_3}{\longleftarrow} \stackrel{CH_3}{\longrightarrow$$

- 3.4-Diamino-toluol und Destillieren des Reaktionsprodukts (Fichter, J. pr. [2] 74, 326).

 Krystalle (aus Wasser). F: 145°. Pikrat. Gelbe Krystalle.
- 4. 2-Phenyl-4.5.6.7.8.9-hexahydro-benzimidazol $C_{18}H_{16}N_3$, s. nebenstehende Formel (R = H). 1-Pangyl-2-phenyl-4.5.6.7.8.9-hexahydro-benzimid-

1-Benzyl-2-phenyl-4.5.6.7.6.9-hexahydro-benzimidazol C₂₀H₂₂N₂, s. nebenstehende Formel (R = CH₂·C₆H₅). B. Aus Hexahydro-o-phenylendiamin und 2 Mol Benzaldehyd in Soda-Lösung (Einhorn, Bull., A. 295, 217). — Nadeln (aus Alkohol). F: 132,5°. Leicht löslich in Säuren.

7. $3(b e z w. 5) - n - A m y l - 5(b e z w. 3) - p h e n y l - p y r a z o l <math>C_{14}H_{18}N_2 = HC - C \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$ bezw. $C_6H_5 \cdot C \cdot N \cdot NH$ β -octin (Bd. VII, S. 394) durch Einw. von Hydrazinsulfat und Natriumacetat in siedendem Alkohol (Mourre, Brachin, C. r. 136, 1264; Bl. [3] 31, 171) oder von Semicarbazidhydrochlorid und Natriumacetat in siedendem Alkohol (M., Dellange, Bl. [3] 25, 307). — Gelbliche Prismen (aus Petroläther). F: 76° (M., D.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform und in siedendem Petroläther (M., D.).

8. Oktahydrocinchen C₁₀H₂₀N₂. Eine Verbindung, die vielleicht als Oktahydrocinchen aufzufassen ist, s. S. 222.

9. Stammkerne $C_{20}H_{80}N_{2}$.

1. 4.5 - Dihydro - [dibornyleno - 2'.3':3.4; $H_1C - CH - CH - CH - CH - CH_1$] 3''.2'':5.6 - pyridaxin] 1, "Dicamphanazin" $C_{20}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Di-d-campher (Bd. VII,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

S. 693) und Hydrazinhydrochlorid in siedender essigsaurer Lösung (Oddo, G. 27 I, 164).

— Schuppen (aus Ligroin). F: 155—156° (O.). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (O.). [a]₀^m: +118,1° (Benzol; p = 5) (O.). — Physiologische Wirkung: Lo Monaco, O., R. A. L. [5] 6 II, 147. — C₂₀H₂₀N₂ + HCl. Nadeln (aus Alkohol + Ather). Schmilzt nicht bis 265° (O.). Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren (O.). — C₂₀H₂₀N₂ + HCl + AuCl₂. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 200—205° (O.). Wird durch siedendes Wasser zersetzt (O.). — Pikrat C₂₀H₂₀N₂ + C₂H₂O₇N₃. Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 185° bis 186°; leicht löslich at Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Ather und Ligroin (O.).

Mono-hydroxymethylat $C_{11}H_{24}ON_{3} = NC_{20}H_{20}N(CH_{2})\cdot OH.$ — Jodid $C_{21}H_{22}N_{3}\cdot I.$ B. Beim Kochen von "Dicamphandihydropyridazin" mit Methyljodid (Oddo, G. 27 I, 166). Nadeln (aus Wasser). F: 207—208°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich

in Benzol und Ligroin.

2. 3.6 - Dihydro - [dibornyleno - 2'.3':2.3; H₃C_C(CH₃)-C=N-CH-OH—CH₃ 2''.3'':5.6 - pyrazin'', "Dihydrodicamphen-pyrazin'' ("Camphimid'') C₃₀H₃₀N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-campher (Bd. XIV, S. 10) bei längerem Aufbewahren oder bei 15-stdg. Erhitzen auf 100° (DUDEN, PRITZEOW, A. 307, 216; vgl. Schiff, B. 13, 1405). — Prismatische Krystalle (aus Ather oder Ligroin). F: 116° (D., P.). Mit Wasserdampf langsam flüchtig (D., P.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, sehr schwer in Wasser (D., P.). Verhalten bei der Titration mit Salzsäure: D., P. — Wird durch alkal. Oxydationsmittel nicht verändert; gibt mit Eisenchlorid in salzsaurer Lösung "Dicamphenpyrazin'' (S. 206) (D., P.). Gibt beim Erhitzen mit verd. Säuren 3-Aminocampher (D., P.). Liefert mit Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur ein öliges Additionsprodukt, bei 60° das Mono-jodmethylat des "Dicamphenpyrazins'' (D., P.). — Physiologische Wirkung: Schulz, A. 307, 220. — C₃₀H₃₀N₃ + HCl. Prismen (aus Wasser). F: 258° (D., P., A. 307, 222). — C₃₀H₃₀N₄ + 2HCl. Schmilzt oberhalb 260° (D., P., A. 307, 221). Geht beim Aufbewahren über Ätzkali oder beim Umkrystallisieren aus Alkohol + Äther in das vorangehende Salz über. — Nitrat. Nadeln. Zersetzt sich bei 88° (D., P., A. 307, 222). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — C₃₀H₃₀N₃ + AgNO₃ + H₃O. Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 187° (D., P., A. 307, 223). Leicht löslich in Ammoniak und Salpetersäure. — Pikrat C₃₀H₃₀N₃ + C₄H₂O₂N₃. Blättehen (aus Alkohol) (D., P., A. 307, 222).

H. Stammkerne $C_n H_{2n-12} N_2$.

1. Stammkerne $C_{10}H_8N_8$.

1. 3-Phenyl-pyridazin C₁₀H₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei 4—5-stdg. Kochen von 6-Chlor-3-phenyl-pyridazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Gaberel, Colman, B. 32, 401). — Nadeln (aus Wasser oder Ligroin). F: 102—103°. Sublimiert langsam auf dem Wasserbad in irisierenden Blättehen. Kp; 330—332° (unkorr.). Leicht löslich ildehol und Äther. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol 3-Phenyl-hexahydropyridazin. Beim Behandeln mit Kaliumnitrat in kalter konzentrierter Schwefelsäure entsteht ein Gemisch von Nitro-Verbindungen, aus dem durch Reduktion mit Zinnehlorür und rauchender Salzsäure ein Amino-3-phenyl-pyridazin [Täfelchen; F: 120—124°] isoliert wurde. Dieses lieferte beim Diazotieren mit Natriumnitrit und 10°/0jeger Schwefelsäure und Erwärmen der Diazonium-Lösung ein Oxy-3-phenyl-pyridazin [Plättchen; F: 177—180°]. — C₁₀H₂N₂+HI. Gelbe Nadeln. — C₁₀H₂N₂+HCl+AuCl₂. Goldgelbe Nadeln (aus 20°/3ger Salzzaure). F: 159°. — 2C₁₀H₂N₃+2 HCl+PtCl₄. Gelbliche Nadeln. — Pikrat. Krystalle (aus Alkohol). F: 127°.

Mono-hydroxymethylat $C_{11}H_{12}ON_2 = NC_4H_2(C_4H_5)N(CH_2)\cdot OH.$ — Jodid $C_{11}H_{11}N_2\cdot I.$ B. Bei der Einw. von Methyljodid auf 3-Phenyl-pyridazin (Poppenberg, B. 34, 3262). — Gelbe Nadeln (aus Methanol + Ather). F: 179⁶. Löslich in Methanol.

6-Chlor-8-phenyl-pyridazin C₁₀H₂N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B.
Beim Kochen von 3-Phenyl-pyridazon-(6) mit Phosphoroxychlorid (Gabriel, Cl. N.
Colman, B. 82, 400). — Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Schwache Base.
— Gibt beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung 6-Methoxy-3-phenyl-pyridazin.

6-Jod-8-phenyl-pyridazin C₁₆H,N₂I, s. nebenstehende Formel. B. Bei 1—2-stdg. Kochen von 6-Chlor-3-phenyl-pyridazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Gabriel, Colman, B. 32, 401). — Nädelchen (sus Alkohol). F: 169—170°.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 2. 4-Phenyl-pyridazin C₁₀H₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 5-Phenyl-pyridazin-dicarbonsäure-(3.4) oder 5-Phenyl-pyridazin-carbonsäure-(4) im Vakuum, zweckmäßig unter Zusatz von Bariumcarbonst (Stoerner, Fincer, B. 42, 3130). Krystalle (aus Ligroin). F: 86—86,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin. Leicht löslich in Säuren. 2C₁₀H₂N₂ + 2HCl + PtCl₄ + H₂O. Gelblich-fleischfarbene Krystalle. F; 295—300° (Zers.). Sohwer löslich in Wasser und Alkohol.
- 3. 2-Phenyl-pyrimidin C₁₆H₈N₃, Formel I.

 4-Chlor-2-phenyl-pyrimidin C₁₆H₇N₃Cl, Formel II. B. I.

 Beim Erwärmen von 2-Phenyl-pyrimidon-(4) mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad (RUHEMANN, HEMMY, B.

 30, 2029). Blättchen (aus Alkohol). F: 74°. Leicht beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak
 auf 150° 4-Amino-2-phenyl-pyrimidin (Syst. No. 3569). 2C₁₆H₇N₂Cl+2HCl+PtCl₄ (im
 Vakuum über Atzkali und Schwefelsäure getrocknet). Gelbe Nadeln.
- 5-Chlor-2-phenyl-pyrimidin $C_{10}H_7N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 5-Chlor-2-phenyl-pyrimidin-carbonsäure-(4) auf 170° (Kunckell, Zumbusch, B. 85, 3168). Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 96°.
- 5-Brom-2-phenyl-pyrimidin $C_{10}H_2N_2$ Br, s. nebenstehende Formel. B. Br. Beim Erhitzen von 5-Brom-2-phenyl-pyrimidin-carbonsäure-(4) auf 165—170° (Kunckell, Zumbusch, B. 85, 3167). Nadeln (aus Alkohol). F: 104°. Leicht löslich in konz. Salzsäure.
- 4. 4-Phenyl-pyrimidin C₁₀H₈N₂, Formel III. C₀H₅ C₆H₅
 2.6-Dichlor 4 phenyl pyrimidin C₁₀H₂N₂Cl₂, Formel IV. III.

 B. Beim Erhitzen von fein gepulvertem 4-Phenyl-uracil (Syst. No. 3592) mit Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid, No. CI. No.
- 5. Dipyridyl-(2.2'), α.α-Dipyridyl C₁₀H₈N₂, s. nebenstehende Formel. Das Molekulargewicht ist vaporimetrisch bestimmt (Blau, M. 10, 377).— N. Neben anderen Frodukten bei der trocknen Destillation von α-picolinsaurem N. Kupfer (B., M. 10, 375; vgl. B. 21, 1077). Aus 4.5-Phenanthrolin durch Oxydation mit Kaliumpermanganat und Destillation des Calciumsalzes der entstandenen Dicarbonsaure mit Kaliumpermanganat und Destillation des Calciumsalzes der entstandenen Dicarbonsaure mit Kaliumpermanganat und Destillation in Alkohol, Ather, Benzol, Chloroform und Ligroin (B., M. 19, 668). Krystalle (aus sehr verd. Alkohol) von starkem aromatischem Geruch; F: 69,5°; Kp: 272,5°; leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol, Chloroform und Ligroin (B., M. 10, 378). Löst sich in ca. 200 Tln. Wasser (B., M. 19, 650). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in heißer, mit Schwefelsäure nahezu neutralisierter Lösung α-Picolinsäure (B., M. 10, 381). Gibt bei mehrmaligem Behandeln mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol α.α. Dipiperidyl (8. 37) (B., M. 10, 383). Die wäßr. Lösung gibt mit Ferrosalz-Lösungen eine intensiv rote Färbung (empfindliche Reaktion); das Ferro-Ion bildet mit α.α-Dipyridyl [nicht aber mit den isomeren Dipyridylen (S. 200)] ein intensiv rotes, komplexes Kation [(C₁₀H₂N₁)₂Fe¹¹], das gegenüber verd. Säuren und Alkalien sehr beständig ist. Die entsprechenden Salze [(C₁₀H₂N₃)₂Fe¹¹]Ac₂ haben Farbstoffcharakter und färben ungebeizte Seide und Wolle rosenrot. Aus dem Ferrotrisdipyridyl-Ion entsteht bei der Oxydation mit konz. Salpetersäure, Chlorwasser oder Kaliumpermanganat in saurer Lösung das blau bis grün gefärbte Ferritrisdipyridyl-Ion [(C₁₀H₂N₃)₂Fe¹¹], das schon durch schwache Reduktionsmittel sowie durch Sönnenlicht in das Ferrotrisdipyridyl-Ion entsteht bei der Oxydation mit konz. Salpetersäure, Chlorwasser oder Kaliumpermanganat in saurer Lösung das blau bis grün gefärbte Ferritrisdipyridyl-Ion [(C₁₀H₂N₃)₂Fe)H₂N₃ Pe Oxidation in the service oder Kal

+3 PtCl₄ +19 (oder 20) H₂O. Grüne Nadeln, die das Krystallwasser im Vakuumexsicoator verlieren und dann braun werden. — Pikrat C₁₀H₂N₂ + C₆H₂O₅N₃. Citronengelbe Nadeln. F: $154-155,5^0$ (B., M. 10, 378).

Bis-hydroxymethylat $C_{12}H_{16}O_2N_2 = (HO)(CH_2)NC_2H_4 \cdot C_5H_4N(CH_5) \cdot OH.$ — Jodid $C_{12}H_{16}N_2I_3$. B. Beim Erhitzen von $\alpha.\alpha$ -Dipyridyl mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 1006 (BLAU, M. 10, 382). Citronengelbe Krystalle (aus Methanol). Leicht löslich in Wasser.

- 6. Dipyridyl (2.3'), a.β Dipyridyl C₁₀H₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Calciumsalzes der Dipyridyl-(2.3')-dicarbonsäure-(3.2') mit Ätzkalk (Seraup, Vortmann, M. 3, 599). Schwach nach Pyridin riechendes Ol (S., V.). Kp: 295,5—296,5° (korr.) (Blau, B. 24, 327; M. 18, 333). Kaum flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Äther, fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in Salzsäure (S., V.). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Dipiperidyl-(2.3') (Blau). C₁₀H₂N₃ + 2 HCl + PtCl₄ + ½, H₂O. Hellgelber Niederschlag. Schwer löslich in Wasser und mäßig konzentrierter Salzsäure (S., V.). Pikrat C₁₀H₂N₃ + C₄H₃O₇N₃. Hellgelbe Nadeln. F: 149,5° (unkorr.); sehr schwer löslich in kaltem Alkohol (S., V.).
- 7. Dipyridyl-(2.4'), a.γ-Dipyridyl C_{1e}H₈N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Neben anderen Produkten beim Durchleiten von Pyridin durch ein rotglühendes Glasrohr (Roth, B. 19, 360; vgl. H. Meyer, Hofmann-Meyer, J. pr. [2]

 102 [1921], 287). Hellgelbes Öl, das beim Erwärmen angenehm aromatisch riecht. Kp: 280—282°; schwer flüchtig mit Wasserdampf (R.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Wasser (R.). C₁₀H_eN₂ + 2 HCl. Hygroskopische Nadeln. Löslich in Wasser, mäßig löslich in Alkohol (R.). C₁₀H_eN₂ + 2 HCl. + PtCl₄. Hellgelbe Krystalle (aus salzsaurer Lösung) (R.). Pikrat. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 208°; löslich in Wasser und Alkohol (R.).
- 8. Dipyridyl-(3.3'), β.β-Dipyridyl C₁₀H₈N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von wasserfreier Dipyridyl-(3.3')-dicarbonsäure-(2.2') auf 190° oder bei der trocknen Destillation des Calciumsalzes dieser Säure in Gegenwart von Ätzkalk (Særaup, Vortmann, M. 4, 590). Bei der trocknen Destillation von Pyridin-sulfonsäure-(3) (Leone, Oliveri, G. 15, 276). Sehr hygroskopische, bei gewöhnlicher Temperatur geruchlose Krystalle (S., V.). F: 68° (L., O.). Kp₇₈₆: 291—292° (unkorr.)¹) (S., V.). D^a: 1,1757; D^a: 1,1635; D^a: 1,1493 (unterkühlt) (S., V.). In jedem Verhältnis löslich in Wasser und Alkohol, sohwer löslich in Ather (S., V.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in warmer verdünnter schwefelsaurer Lösung Nicotinsäure (S., V.). Gibt beim Behandeln mit Zinn und konz. Salzsäure Nicotidin (S. 119) (S., V.; vgl. Smith, Am. Soc. 53 [1931], 278, 282). C₁₀H₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangegelber Niederschlag. Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther (S., V.; L., O.). Pikrat C₁₀H₂N₂ + 2C₆H₂O₇N₃. Hellgelbe Prismen. F: 232°; sehr schwer löslich in Alkohol (S., V.).
- Dipyridyl-(4.4'), γ.γ-Dipyridyl C₁₀H₈N₂, s. nebenstehende Formel. N Das Molekulargewicht ist vaporimetrisch bestimmt (Anderson, A. 154, 277; vgl. Weidel, Russo, M. 8, 856). — B. Neben anderen Produkten bei der Behandlung von Pyridin mit Natrium und Einw. von feuchter Luft auf das Reaktionsprodukt (Anderson, A. 154, 271, 273; vgl. WEIDEL, RUSSO, M. 3, 851; SMITH, Am. Soc. 46 [1924], 414). Neben Pyridin bei der trocknen Destillation von picolinsaurem Calcium (Weidel, B. 12, 2000). Aus Dipyridyl-(4.4')-dicarbonsaure-(2.2') beim Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Erhitzen mit Eisessig im Rohr auf 180° (HEUSER, STORHR, J. pr. [2] 44, 407). Beim Erhitzen von Dipyridyl-(4.4')-dicarbonsaure-(3.3') mit Eisessig im Rohr auf 300° (St., WAGNER, J. pr. [2] 48, 12). Beim Erhitzen von Dipyridyl-(4.4')-tetracarbonsaure-(2.6.2'.6') mit Eisessig im Rohr auf 200° (Ноти, В. 31, 2282). — Bitter schmeckende Nadeln (aus Wasser) mit 2 H₂O (Weidel, Russo). Schmilzt wasserhaltig bei 73° (Weidel, Russo), wasserfrei bei 111—112° (HEU., St.; St., WAG.). Sublimierbar (An.; WEIDEL, RUSSO). Kp, 304,8° (korr.) (WEIDEL, RUSSO). Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform (WEIDEL, RUSSO), leicht löslich in Ather, ziemlich schwer in Wasser (Aw.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in heißer schwefelsaurer Lösung Pyridin-carbonsaure-(4) (Whidel, Russo). Gibt bei gelindem Erwarmen mit Zinn und konz. Salzsaure Isonicotin (S. 119) (Weidel, Russo). Beim Behandeln mit Natrium in Isoamylalkohol erhält man Dipiperidyl-(4.4') (S. 38) (Ahrens, B. 24, 1479). Einw. von Brom: Ax. — Dipyridyl-(4.4') gibt mit Kaliumferrooyanid in salzsaurer, nicht allzu verdünnter Lösung einen farblosen Niederschlag, der bald schmutzig

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] gibt SMITH, Am. Soc. 52 [1930], 400 den korrigierten Siedepunkt 300—301° an.

indigoblau wird und sich in viel Wasser mit purpurroter Farbe auflöst (An.; Weitz, Roth, Nelen, A. 425 [1921], 183; vgl. Heu., St.; St., Wag.); mit Kaliumferricyanid erfolgt unter denselben Bedingungen erst nach einiger Zeit eine Ausscheidung von schwefelgelben Krystallen (An.). Die Salze reagieren sauer (Weidel, Russo). — C₁₀H₈N₂ + 2 HCl. Krystalle (aus Wasser) (Weidel, Russo). Monoklin prismatisch (Březina, M. 3, 858; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 657, 696). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther (An.). — C₁₀H₈N₂ + 2 HNO₃. Krystalle (aus Wasser). Rhombisch bipyramidal (Březina, M. 3, 861; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 657, 697). F: 256° (unkorr.) (Weidel, Russo). Mäßig löslich in Wasser (An.). — C₁₀H₈N₂ + H₈SO₄ + 2 H₂O. Prismen, die bei 100° das Krystallwasser verlieren (Weidel, Russo). Zerfließt an feuchter Luft; kaum löslich in Alkohol (An.). — C₁₀H₈N₂ + 2 HNO₃ + 2 AgNO₃. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (An.). — C₁₀H₈N₂ + 2 HCl + ZnCl₂. Nadeln (aus Wasser). Löslich in 8 Tln. Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather (An.). — C₁₀H₄N₂ + 2 HCl + HgCl₄. Monoklin prismatische (Březina, M. 3, 859; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 657, 696) Krystalle (Weidel, Russo). Schr schwer löslich (An.) in Wasser (H., St.).

Bis-hydroxymethylat $C_{12}H_{16}O_2N_3 = (HO)(CH_3)NC_5H_4\cdot C_5H_4N(CH_3)\cdot OH$. — Jodid $C_{12}H_{14}N_2I_3$. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf Dipyridyl-(4.4') in Gegenwart von etwas Methanol (Weidel, Russo, M. 3, 863). Krystalle (aus Wasser). Monoklin (Březina). Leicht löslich in Wasser. Die Lösung des Jodids wird bei Zusatz von Kalilauge oder Silberoxyd intensiv blau, bei weiterem Zusatz von Kalilauge violett und schließlich unter Abscheidung von dunklen Flocken mißfarben.

Bis - hydroxyäthylat $C_{14}H_{20}O_2N_2 = (HO)(C_2H_5)NC_5H_4 \cdot C_5H_4N(C_4H_5) \cdot OH$. — Jodid $C_{14}H_{16}N_2I_2$. B. Beim Erhitzen von wasserfreiem Dipyridyl-(4.4') mit Athyljodid im Rohr auf 100° (Anderson, A. 154, 279; vgl. Weidel, Russo, M. 3, 856, 864). Nadeln; leicht löslich in Wasser, viel schwerer in Alkohol und Äther (A.). Beim Behandeln des Jodids mit Silberoxyd erhält man eine purpurrote, stark alkalisch reagierende Lösung, die beim Eindampfen einen dunklen, amorphen Rückstand hinterläßt (A.).

2. Stammkerne $C_{11}H_{10}N_2$.

1. 3-p-Tolyl-pyridazin C₁₁H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. C₆H₄·CH₃ Bei 7-stdg. Kochen von 6-Chlor-3-p-tolyl-pyridazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Katzenellenbogen, B. 34, 3833). — Tafeln (aus Wasser). F: 106—107°. Sublimiert schon bei ca. 90° in Stäbchen oder Täfelchen. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Aceton, Essigester, Chloroform und Benzol, schwerer in Ligroin und Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in heißer alkalischer Lösung 3-[4-Carboxy-phenyl]-pyridazin. Bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol erhält man 3-p-Tolyl-hexahydropyridazin und eine Verbindung C₁₁H₁₆N (s. u.). — C₁₁H₁₀N₂ + HCl + AuCl₃. Hellgelbes Krystallpulver. Schmilzt unscharf bei 198°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — 2C₁₁H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Goldgelbes Krystallpulver. Sintert bei ca. 90° und zersetzt sich bei ca. 125°. Schwer löslich in Alkohol und Wasser. — Pikrat C₁₁H₁₀N₃ + C₆H₃O₇N₃. Prismen (aus Alkohol). F: 151°. Schwerer löslich in Wasser als in Alkohol.

Verbindung $C_{11}H_{16}N$. Zur Konstitution vgl. Katzenellenbogen, B. 34, 3837, 3839; Starr, Bulbrook, Hixon, Am. Soc. 54 [1932], 3973. — B. s. im vorangehenden Artikel. — Öl von fettaminartigem Geruch; flüchtig mit Wasserdampf; die wäßr. Lösung reagiert alkalisch (K.). — Pikrat $C_{11}H_{16}N + C_{6}H_{8}O_{7}N_{3}$. Krystalle. F: 150°; leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Essigester, Benzol und Chloroform, schwerer in Wasser, noch schwerer in Ligroin (K.).

3-p-Tolyl-pyridasin-mono-hydroxymethylat $C_{12}H_{14}ON_2=NC_4H_3(C_6H_4\cdot CH_2)N(CH_3)\cdot OH.$ — B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf 3-p-Tolyl-pyridazin bei gewöhnlicher Temperatur (Katzenellenbogen, B. 34, 3836). — Jodid $C_{12}H_{12}N_2\cdot I$. Gelbe Prismen. Erweicht unter Rotfärbung bei ca. 94° und schmilzt bei 182—183°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Ather, Benzol und Ligroin. — $2C_{12}H_{12}N_2\cdot Cl + PtCl_4$. Orangegelbes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 214—215° unter Aufschäumen. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{12}H_{12}N_2\cdot O\cdot C_6H_4(NO_2)_3$. Citronengelbe Prismen. F: 183° bis 184°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

6-Chlor-8-p-tolyl-pyridazin C₁₁H₀N₂Cl, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von 3-p-Tolyl-pyridazon-(6) (Syst. No. 3569) mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Katzenellenbogen, B. 34, 3830).

— Prismen (aus Alkohol). F: 153°. Sublimiert bei 90—100° in Prismen. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Ather, Eisessig, Essigester und Aceton, unlöslich in Wasser. Löst sich in konz. Salzsäure. Liefert bei 1½-stdg. Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor 6-Jod-3-p-tolyl-pyridazin, bei längerem Kochen (etwa 7 Stdn.) 3-p-Tolyl-pyridazin.

6-Jod-8-p-tolyl-pyridasin C₁₁H₀N₂I, s. nebenstehende Formel. B. s. im vorangehenden Artikel. — Prismen (aus Alkohol). F: 188°; leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in siedendem Alkohol, löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser (K., B. 84, 3833).

·OsH4·CH8

- 8-[x-Nitro-4-methyl-phenyl]-pyridazin C₁₁H₂O₂N₃, s. neben-stehende Formel. B. Beim Eintragen von Salpeter (H. B. 64, 2024) CeHs(NO2) · CH3 Lösung von 3-p-Tolyl-pyridazin in konz. Schwefelsaure (K., B. 34, 3834). — Nadeln (aus viel Wasser). F: 133°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, schwer in Wasser. — $C_{11}H_{\bullet}O_{3}N_{3} + HCl + AuCl_{3}$. Hellgelbe Stäbchen (aus verd. Salzsäure). Schmilzt nach vorangehendem Erweichen bei 211—212°. Schwer löslich. — $2C_{11}H_{\bullet}O_{3}N_{3} + 2HCl + PtCl_{4}$. Goldgelbe Krystalle. F: 258° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. — Pikrat $C_{11}H_{\bullet}O_{3}N_{3} + C_{6}H_{6}O_{7}N_{3}$. Citronengelbe Prismen. F: ca. 184°. Schwer löslich.
- 2. 5 Methyl 3 phenyl pyridazin C₁₁H₁₆N₂, s. nebenstehende CH₂ C₂H₅ Formel. B. Bei etwa 14-stdg. Kochen von 6-Chlor-5-methyl-3-phenyl-miderin mit Independent of the property of the phenylog (Oppressed R. S. pyridazin mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (Oppenham, B. 34, 4232). — Nadeln (aus Wasser). F: 95°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, schwer in Wasser und Ligroin. Leicht löslich in verd. Säuren. — Hydrojodid. Gelbbraune Nadeln. Sintert bei 90° und schmilzt bei 140°. — C₁₁H₁₀N₂+H₂CrO₄. Nadeln.
- 6-Chlor-5-methyl-3-phenyl-pyridazin C₁₁H₁N₁Cl, s. nebenstehende CH₃ C₆H₅ Formel. B. Beim Kochen von 5-Methyl-3-phenyl-pyridazon-(6) (Syst. No. Cl. No. 3569) mit Phosphoroxychlorid (O., B. 34, 4231). Nadeln (aus Alkohol). F: 141—142°. Sehr leicht löslich in Essigester, Benzol und Xylol, schwerer in Alkohol, Makenel Leonard Restauter. Methanol, Isoamylalkohol, Eisessig und Ather, sehr schwer in Ligroin, fast unlöslich in Wasser. Löst sich in konz. Salzsäure.
- 3. 3 Methyl 6 phenyl pyridazin $C_{11}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von Phenacylaceton mit Hydrazinhydrat in wenig Alkohol und Destillation des Rohprodukts unter 10-20 mm Druck (PAAL, DENCES, B. 36, 492). — Nadeln (aus Ligroin). F: 104—105°. Leicht löelich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Benzol, schwer in Wasser und Ligroin. Löst sich in verd. Minerelsäuren. — Liefert beim Erhitzen mit 5% iger Salpetersäure im Rohr auf 150° bis 160° 6-Phenyl-pyridazin-carbonsäure-(3). — C₁₁H₁₀N₂ + H₂CrO₄. Goldgelbe Nadeln. F: 118—120°. Leicht löslich in heißem Wasser. — Chloroaurat. Gelbe Nadeln. F: 112° bis 115°. Leicht löslich in Alkohol. Wird durch viel Wasser hydrolysiert. — $C_{11}H_{10}N_2 + HCl + HgCl_2$. Nadeln (aus Wasser). F: 184—185°. — $2C_{11}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Prismen. F: 195—197°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol.
- 4. 4-Methyl-2-phenyl-pyrimidin C₁₁H₁₀N₁, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 6-Chlor-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin mit Zinkstaub in CH3 Wasser (SCHMIDT, B. 35, 1575). — Stark lichtbrechende, allmählich zu Stäbchen $N^{J\cdot C_6H_6}$ vom Schmelzpunkt 22,5° erstarrende Flüssigkeit. Kp₁₀: 279°. — C₁₁H₁₀N₂ + HNO₂. Stäbchen (aus Alkohol). F: 113° (Zers.). — 2C₁₁H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Krystalle. — Pikrat C₁₁H₁₀N₂ + C₄H₂O₇N₂. Krystalle (aus Alkohol). Gelbe
- 6-Chlor-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin C₁₁H₂N₂Cl, s. nebenstehende CH₃ Formel. B. Aus 4-Methyl-2-phenyl-pyrimidon-(6) (Syst. No. 3569) beim Erwarmen mit Phosphorpentachlorid (Pinner, B. 17, 2520; 18, 762) oder beim Cirkochen mit Phosphoroxychlorid (Schmidt, B. 35, 1575). — Plattchen (aus Cirkochen in Phosphoroxychlorid (Schmidt, B. 35, 1575). — Plattchen (aus Cirkochen in Phosphoroxychlorid (Schmidt, B. 35, 1575). — Plattchen (aus Cirkochen in Ligroin, unlöslich in Wasser (P., B. 18, 762). — Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Wasser 4-Methyl-pyrimidin (SCH) (Cirkochen in Erbitzen mit Cirkochen in Political (ACO) 2-phenyl-pyrimidin (Sch.). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 150° bis 160° 6-Amino-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin (Syst. No. 3569) (P., B. 20, 2363). Liefert beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung 6-Athoxy-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin (Syst. No. 3511) (P., B. 18, 2850). Beim Erwärmen mit Anilin erhält man 6-Anilino 4-methyl-2-phenylpyrimidin (Syst. No. 3569) (P., B. 18, 2852).
- 5. 2.3-Trimethylen-chinoxalin C₁₁H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erwärmen von Cyclopentandion-(1.2) mit CH₃\ o-Phenylendiamin in verd. Alkohol (DIECEMANN, B. 85, 3211). — NOUNG Nadeln (aus verd. Alkohol oder Wasser). F: 102—103°. Kp: ca. 290°. Sehr leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, außer in Ligroin und kaltem Wasser; die Löslichkeit in Wasser ist bei ca. 70° am größten. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb,

die Lösung in konz. Salzsäure intensiv blaugrün. Die Lösungen in verd. Mineralsäuren sind anfangs farblos, werden aber nach einiger Zeit, besonders beim Erwärmen, intensiv blaugrün.

6. $6-Methyl-[indeno-1'.2': 3.4-pyrazol]^1)$, $6-Methyl-3.4(CH_1)-benzylen$ pyrazol C₁₁H₁₀N₂, Formel I bezw. II.

2-Phenyl-5-methyl-[indeno-1'.2':3.4-pyrazol]¹), 2-Phenyl-5-methyl-8.4 (CH₂)-benzylen-pyrazol $C_{17}H_{14}N_2$, Formel III. B. Bei der Einw. von Salzsäure auf das Monophenylhydrazon des 2-Acetyl-hydrindons-(1) (Bd. XV, S. 172) in methylalkoholischer Lösung (THIELE, FALE, A. 347, 120). — Prismen (aus verd. Methanol). F: 84°. Unlöslich in Wasser.

- 7. N.N'- Methylen-naphthylen-diamin-(1.2), [Naphtho-1'.2': 4.5-imidazolin]¹) $C_{11}H_{10}N_1$, IV. Formel IV. N(CoH4 · CH2)
- 3-Åthyl-1-p-tolyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazolin] 1) $C_{30}H_{30}N_{3}$, Formel V. B. Beim Eingießen von Formaldehyd in eine siedende alkoholische Lösung von N^1 -Åthyl- N^2 -p-tolylnaphthylendiamin-(1.2) (O. FISCHER, FRITZWEILER, B. 27, 2778). — Prismen (aus Alkohol und Benzol). F: 175—178°. Löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Äther und Ligroin. Die Lösungen zeigen eine schwache blaue Fluorescenz. Zersetzt sich nicht beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure im Rohr auf 150°.
- 1-p-Tolyl-3-benzyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazolin] 1) $C_{25}H_{25}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Eingießen von [Formaldehyd in eine siedende alkoholische Lösung von N^2 -p-Tolyl--N(CH₂· C₆H₅) CH₂ N'-benzyl-naphthylendiamin-(1.2) (O. FISCHER, FRITZWEILER, B. 27, 2779). — Prismen (aus mäßig verd. Alkohol). F: 125°.

 Leicht löslich in Chloroform, schwerer in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin. Die Lösungen fluorescieren blau.

3. Stammkerne C12H12N2.

1. 4- β -Phenāthylj-pyrimidin $C_{12}H_{12}N_{2}$, Formel VI. CHBr · CHBr · CeHs 4-[$\alpha.\beta$ -Dibrom- β -phenyl-äthyl]-pyrimidin $C_{1a}H_{1e}N_aBr_a$, Formel VII. B. Bei Zusatz von Bromwasser zu einer bromwasser

Bromwasser zu einer bromwasserstoffsauren Lösung von 4-Styryl-pyrimidin (Garriel, Colman, B. 36, 3384). — Bräunlichgelbe Platten (aus Alkohol). F: 225—226 (Zers.).

- 2. 4 Methyl 2 p tolyl pyrimidin $C_{1s}H_{1s}N_{2s}$, Formel VIII.
- $VIII. \underbrace{ \begin{matrix} CH_3 \\ N \end{matrix} \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \end{matrix}}_{N} \underbrace{IX.}_{CI} \underbrace{ \begin{matrix} CH_3 \\ N \end{matrix} \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \end{matrix}}_{N}$ 6 - Chlor - 4 - methyl - 2 - p - tolyl-pyrimidin
 C₁₁H₁₁N₂Cl, Formel IX. B. Beim Erwärmen von
 4-Methyl - 2 - p - tolyl-pyrimidon - (6) (Syst. No. 3569) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Johnson, Stormy, Am. 40, 144). — Prismen (aus Alkohol).
 F: 107°. — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 180—190° 6-Amino-4-methyl-2-p-tolyl-pyrimidin (Syst. No. 3569). Liefert beim Kochen mit Kaliumrhodanid in Alkohol 6-Rhodan-4-methyl-2-p-tolyl-pyrimidin (Syst. No. 3511).
- 3. 4.6-Dimethyl-2-phenyl-pyrimidin C₁₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Acetylsoeton auf salzsaures Benzamidin in wäßriger, Kaliumearbonat enthaltender Lösung (PINNER, B. 26, 2124).—Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 83°. Kp: 276°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Aceton und Benzol, kaum löslich in Wasser. Löst sich in Säuren.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3,

4. 2.6 (oder 2.7) - Dimethyl-3-vinyl-chinoxalin C12H12N2, Formel I oder II.

6 (oder 7)-Methyl-2-dichlormethyl-3-[β-chlor-vinyl]-chinoxalin C₁₂H₂N₂Cl₂, Formel III oder IV. B. Bei kurzem IV. CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₄ CH₄ CH₄ CH₄ CH₄ CH₄ CH₅ CH₆ CH₆ CH₆ CH₇ CH₇ CH₇ CH₈
- 5. 2.2' Dimethyl dipyridyl (4.4') C₁₂H₁₂N₂, s. nebenstehende CHs Formel. B. Bei mehrtägiger Einw. von Natrium auf α-Picolin bei Zimmertemperatur und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser (HEUSER, Normalle, J. pr. [2] 42, 430; 44, 404; vgl. Ahrens, B. 21, 2930). Krystallisiert aus Ligroin in Nadeln, aus Wasser in Blättern mit 4 H₂O vom Schmelzpunkt 37—38°; verliert das Krystallwasser im Vakuumexsiccator und schmilzt dann bei 84°; Kp: 303—306°; kaum flüchtig mit Wasserdampf; schwerer als Wasser; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, löslich in Wasser und Ligroin (H., St., J. pr. [2] 42, 433, 434). Liefert bei längerer Einw. von Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung bei etwa 40° Dipyridyl-(4.4')-dicarbonsäure-(2.2'), 2-Methyl-dipyridyl-(4.4')-carbonsäure-(2') und Lutidinsäure (Bd. XXII, S. 153) (H., St., J. pr. [2] 42, 438; 44, 405). Salze: H., St., J. pr. [2] 42, 435. C₁₂H₁₂N₂ + 2HCl (über Schwefelsäure getrocknet). Hygroskopische Blätter (aus Alkohol). Schwer löslich in Alkohol. C₁₂H₁₂N₂ + 2 HCl + 2 AuCl₂. Tiefgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 209° bis 210° (Zers.). Löslich in Wasser, schwerer löslich in Alkohol. Zinndoppelsalz. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder salzsaurer Lösung). F: 179—180°. Schwer löslich in Wasser. C₁₂H₁₂N₂ + 2 HCl + 6 HgCl₂. Täfelchen (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 220° (Zers.). C₁₂H₁₂N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Rotgelbe Blätter. Verkohlt beim Erhitzen. Sehr schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol. Pikrat C₁₂H₁₂N₃ + 2 C₆H₂O₇N₃. Gelbe Täfelchen (aus Wasser). F: 240° (Zers.). Äußerst schwer löslich in Wasser, noch schwerer in Alkohol.
- 6. 3.3' Dimethyl dipyridyl (4.4') C₁₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei mehrtägiger Einw. von Natrium auf wasserfreies β-Pioolin in der Kälte und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser (Stoker, Wagner, N. J. pr. [2] 48, 2). Tafeln (aus verd. Alkohol), Prismen oder Tafeln (aus Ligroin). F: 125°. Kp: ca. 301° (korr.). Mit Wasserdampf sehr schwer flüchtig. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, löslich in Benzol, schwer löslich in Wasser, sehr schwer in kaltem Ligroin. Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Dipyridyl-(4.4')-dicarbonsäure-(3.3'). C₁₂H₁₂N₂ + 2 HCl (bei 105—110°). Nadeln (aus Alkohol). Sublimierbar. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol, Benzol, Äther und Chloroform. C₁₂H₁₂N₂ + 2 HCl + 2 AuCl₂. Hellgelbe Blättchen (aus verd. Salzsäure). F: 263° (Zers.). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol. C₁₂H₁₂N₂ + 2 HCl + 4 HgCl₂. Krystalle (aus verd. Salzsäure). Monoklin prismatisch (F. Fischer; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 697). F: 221—222°. Unlöslich in kaltem Wasser. C₁₂H₁₂N₂ + PtCl₄. B. Beim Kochen des normalen Chloroplatinats (s. u.). mit Wasser. Hellgelbe Krystalle. Unlöslich in Wasser. C₁₂H₁₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Hellgelbe bis rotgelbe Krystalle. Verkohlt bei höherer Temperatur, ohne zu sohmelzen. Sehr sohwer löslich in Wasser und verd. Salzsäure. Pikrat C₁₂H₁₂N₃ + 2 C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 230° (Zers.). Unlöslich in kaltem Wässer.

Bis-hydroxymethylat $C_{14}H_{16}O_2N_3=(HO)(CH_2)NC_4H_2(CH_4)\cdot C_5H_4(CH_3)N(CH_3)\cdot OH.$ B. Das Jodid entsteht bei 24-stdg. Aufbewahren von 3,3'-Dimethyl-dipyridyl-(4.4') mit überschüssigem Methyljodid und wenig Methanol im geschlossenen Gefäß bei gewöhnlicher Temperatur (Sr., W., J. pr. [2] 48, 7). — Jodid $C_{14}H_{16}N_3I_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Äußerst leicht löslich in Wasser, sehr schwer in kaltem Alkohol. — $C_{14}H_{16}N_3I_3+CdI_3$. Krystalle (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Wasser. — $C_{14}H_{16}N_3CI_3+4H_3CI_3$. Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 148—149°. Sehr schwer löslich in Wasser. — $C_{14}H_{16}N_3CI_3+2H_{1$

7. 4.4'-Dimethyl-dipyridyl-(x.x') $C_{12}H_{12}N_2 = NC_2H_2(CH_2)\cdot C_3H_3(CH_2)N$. B. Bei der Einw. von Natrium auf γ -Picolin und Zersetzung des Reaktionsprodukts an feuchter Luft (Ahrens, B. 38, 156). — Krystalle. Leicht löslich in Alkohol und Äther sowie mit alkal. Reaktion in Wasser. — $C_{12}H_{12}N_2+2HCl+2AuCl_2$. Hellgelbe Warzen (aus konzentrierter salzaurer Lösung). — $C_{12}H_{12}N_2+2HCl+4HgCl_2$. Krystalle. F: 186°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter nach Ansäuern mit Salzaäure. — $C_{12}H_{12}N_2+2HCl$

+PtCl_a. Krystalle. Zersetzt sich langsam oberhalb 250°. Schmilzt noch nicht bei 275°. — Pikrat C₁₂H₁₂N₂ + 2C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle. F: 194° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

4. Stammkerne $C_{13}H_{14}N_2$.

- 1. 4.6-Dimethyl-2-benzyl-pyrimidin C₁₃H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Acetylaceton auf salzsaures Phenacetamidin (Bd. IX, S. 445) in wäßriger, Kaliumearbonat enthaltender Lösung (Pinner, B. 26, 2124, 2125). Nadeln (aus verd. Alkohol).

 F: 80°. Kp: 274°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol, kaum löslich in Wasser. Löst sich in Säuren.
- 2. 4.6 Dimethyl 2 p tolyl pyrimidin C₁₃H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Acetylaceton auf salzsaures p-Tolamidin (Bd. IX, S. 489) in wäßriger, Kaliumcarbonat enthaltender Lösung (P., B. 26, 2124, 2125). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 128°. CH₃. N. C₆H₄·CH₈ Kp: 294°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol, kaum löslich in Wasser. Löslich in Säuren.
- 3. 2-Methyl-5-styryl-3.6-dthydro-pyrazin(?) $C_{15}H_{14}N_2 = N < C(CH_1 C_1) > N(?)$. B. Aus Aminoaceton und Benzaldehyd in Gegenwart von verd. Natronlauge (Alexander, M. 25, 1074). Hellgelbe Flüssigkeit. Kp₁₀: 151°. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Isoamylalkohol 2-Methyl-5- β -phenäthyl-hexahydropyrazin(?). Zersetzt sich beim Erhitzen mit vel Wasser und einigen Tropfen Salzsäure im Rohr auf 180° unter Bildung von Benzaldehyd. $C_{15}H_{14}N_2 + HCl$. Sehr hygroskopischer Niederschlag. $2C_{18}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser.
- 4. 4.5 Dimethyl-2-styryl-imidazol, 4.5 Dimethyl-2-styryl-glyoxalin $C_{13}H_{14}N_2 = \frac{CH_3 \cdot C N}{CH_3 \cdot C \cdot NH} C \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von Diacetyl mit Zimtaldehyd und alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (Wadsworth, Soc. 57, 11). Warzen (aus Benzol). F: 201—202°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Petroläther, sehr schwer in siedendem Wasser. $2C_{13}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln.
- 5. $\alpha.\gamma-Di-\alpha-pyridyl-propan, Di-\alpha-picolyl-methan$ $C_{13}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von α -Picolin mit 1 Möl Methylal in Gegenwart von geschmolzenem Zinkchlorid im Rohr auf 280—290° (Ladenburg, B. 21, 3100). Hellgelbes Öl von schwachem Geruch. Kp₇₆₀: 319—323°; Kp₅₀: 203—208°. D°: 1,0281. Leicht löslich in Alkohol und Ather, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Salzsäure. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol Di- α -pipecolyl-methan (S. 38). $2C_{13}H_{14}N_2+4$ HCl +3 AuCl $_3+1^1/_2$ H $_2$ O. Nadelin. Wird bei 120° wasserfrei und schmilzt dann bei 160°. $C_{13}H_{14}N_2+2$ HCl +4 HgCl $_3$. Krystalle (aus Wasser). F: 161°. $C_{13}H_{14}N_2+2$ HCl +2 HCl $_4$. Blättchen (aus Wasser). F: 215° (Zers.). Schwer löslich in Wasser.
- 6. N.N' Isopropyliden naphthylendiamin (1.8), 2.2 Dimethyl 2.3 dihydro perimidin C₁₈H₁₄N₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Neben 2-Methyl-perimidin beim Erhitzen von Acetylaceton mit 2 Mol
 Naphthylendiamin-(1.8) und heißer Salzsäure (Sachs, A. 365, 162). Beim
 Kochen von schwefelsaurem Naphthylendiamin-(1.8) und Aceton mit Wasser
 (BASF, D. R. P. 122475; C. 1901 II, 447; Frdl. 6, 220; vgl. Sachs, A. 365, 61). Nadeln
 (aus Wasser). F: 1170 (S.).
- 5. 2.6.2'.6'-Tetramethyl-dipyridyl-(4.4') C₁₄H₁₆N₃. s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.6-Dimethyl-pyridin mit Natrium im Rohr auf 180—200° und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser (HUTH, B. 31, 2280; 32, 2209). Nadeln (aus Wasser). F: 148—149°; leicht CH3 CH3 löslich in siedendem Wasser, löslich in Alkohol und Äther (H., B. 31, 2280). Liefert bei der

Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung bei ca. 45° Dipyridyl-(4.4')-tetracarbonsäure-(2.6.2'.6') (H., B. 31, 2282; 32, 2211). — $C_{14}H_{14}N_2 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt noch nicht bei 260° (H., B. 32, 2210). — $C_{14}H_{14}N_2 + HBr$. Krystalle (aus Alkohol), die bis 260° nicht schmelzen (H., B. 32, 2210). — $C_{14}H_{14}N_2 + HI$. Krystalle (aus Alkohol) + Åther). Bräunt sich bei 270°, ohne zu schmelzen (H., B. 32, 2210). — $C_{14}H_{14}N_3 + HI$. Krystalle (aus Alkohol) + 1½, 1½, 1½. O. Prismen (aus Alkohol). Schmilzt wasserhaltig bei 145°; das wasserfreie Salz schmilzt nicht bis 280°; schwer löslich in Alkohol (H., B. 32, 2210). — $C_{14}H_{14}N_2 + 2H_2SO_4$. Krystalle (aus Alkohol). F: 265° (Zers.) (H., B. 32, 2211). — $C_{14}H_{14}N_2 + 4RNO_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 265° (Zers.) (H., B. 32, 2211). — $C_{14}H_{14}N_2 + 4RNO_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 265° (Zers.) (H., B. 32, 2211). — $C_{14}H_{14}N_3 + 2HCl + 2AuCl_3$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 216° (H., B. 31, 2281). — $C_{14}H_{14}N_3 + 2HCl + 2HgCl_3$. Blättchen oder Spieße. Verkohlt bei 280° (H., B. 31, 2282). — $C_{14}H_{14}N_3 + 2HCl + 2HgCl_4$. Rotgelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt noch nicht bei 280° (H., B. 31, 2281). — $C_{14}H_{14}N_3 + 2HCl + 2HcCl_4$. Rotgelbe Nadeln (aus Wasser). Beginnt bei 230° sich zu schwärzen und schäumt bei 273° auf (H., B. 31, 2281). — Beginnt bei 230° sich zu schwärzen und schäumt bei 273° auf (H., B. 31, 2281).

6. 1.8 - Dimethyl - 2.9 - diaza - 6.7.8.9.3'.4'.5'.6' - oktahydro - [benzo - 1'.2':4.5-acenaphthylen] ^1) ^2), 2.3 - Dimethyl - 6.7 - tetramethylen - 1.11 - diaza-3.4.5.11 - tetrahydro - acenaphthylen ^2), 2 - Methyl - $_{\rm H_2C}$ $_{\rm CH_2}$ $_{\rm CH_2}$ 1.7 - [α - methyl - trimethylen] - 5.6 - tetramethylen - $_{\rm H_2C}$ $_{\rm CH_2}$ $_{\rm CH_2}$ $_{\rm CH_2}$ benzimidazol (,, α - Methyl - ar. - oktahydro - $_{\rm CH_2}$ $_$

7. Stammkerne $C_{20}H_{28}N_2$.

1. [Dibornyleno - 2'.3':3.4; 3''.2'':5.6-pyridazin]¹¹ C₂₀H₂₂N₂, s. nebenstehende Formel.

B. Bei 5-stdg. Kochen von 40 g Dicamphochinon mit
32 g salzsaurem Hydrazin in Essigsäure (Oddo, G.
27 I, 172). — Schuppen (aus 50%/aigem Alkohol). F: 201—202°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser und Alkalien. Löslich in Säuren. [a]º: +52.6° (Benzol; p = 5). Physiologische Wirkung des Hydrochlorids: Lo Monaco, Oddo, R. A. L. [5] 6 II, 147. — C₂₀H₂₅N₂ + HCl. Nadein (aus Alkohol). F: 195—199° (Zers.). Fast unlöslich in Ligroin und Benzol. — 2 C₂₀H₂₅N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Rote Prismen. Schwärzt sich beim Erhitzen; ist bei 260° noch nicht geschmolzen. — Pikrat C₂₀H₂₅N₃ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Prismen. F: 237° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser, fast unlöslich in Benzol, Ligroin, Äther und Schwefelkohlenstoff.

Mono-hydroxymethylat $C_{21}H_{22}ON_2 = NC_{22}H_{22}N(CH_2) \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf [Dibornyleno-2'.3':3.4; 3''.2'':5.6-pyridazin] in wenig Benzol; beim Behandeln des Jodids mit feuchtem Silberoxyd entsteht die freie (nicht analysierte) Base (Oddo, 27 I, 177). — Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ligroin. — Chlorid. Nadeln. F: 1706 (Zers.). — $C_{21}H_{21}N_2$ ·I. Nadeln (aus Wasser). F: 201—202°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Benzol und Ligroin. — Nitrat. Krystalle. Erweicht bei 190° und zersetzt sich bei 210°. — $C_{21}H_{21}N_2 \cdot Cl + AuCl_2$. Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 200—202°.

- 2. [Dibornyleno-2'.3':2.3; 2''.3'':5.6-pyr-azin] C₂₀H₂₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Einhorn, Jahn, B. 35, 3661; Forster, Spinner, Soc. 101 [1912], 1345.
- a) Niedrigerschmelzende Form, "Dicamphenpyrazin". B. Bei der Oxydation von Dihydrodicamphenpyrazin (S. 198) mit Eisenchlorid in salzsaurer Lösung (Duden,
 - 1) Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.
- 2) Über den Gebrauch des Präfixes "Aza" vgl. STELZNER, Literatur-Register der Organischen Chemie, Bd. V. S. IX—XV.

Pairzkow, A. 307, 223). In geringer Menge neben anderen Produkten bei längerem Aufbewahren von α-Amino-campher bei Sommertemperatur (D., P., A. 307, 216). Neben Isodicamphenpyrazin (s. u.) und anderen Produkten beim Erhitzen von α-Amino-campher (Bd. XIV, S. 10) und seinem salzsauren Salz im Rohr auf 220—230° (El., J., B. 35, 3659, 3665). — Spieße (aus Alkohol). F: 157°; Kp₇₄₈: 326°; leicht flüchtig mit Wasserdampf; sohwache Base; löst sich in konz. Säuren unter Salzbildung; wird aus den sauren Lösungen durch Wasserzusatz unverändert gefällt (D., P.). — Liefert beim Erwärmen mit Zinn und Salzsäure Dihydrodicamphenpyrazin, bei der Reduktion mit überschüssigem Natrium in Alkohol Dicamphanpiperazin (S. 122) (D., P.). — Salze: D., P. — Verbindung mit Silbernitzt. Täfelchen (aus verd. Alkohol). Schmilzt oberhalb 270°. — Chloroaurat. Zersetzungspunkt: 240°. — CasH28N1+2 HgCl2. Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 249°.

Mono-hydroxymethylat $C_{i_1}H_{i_2}ON_s=NC_{i_0}H_{i_2}N(CH_i)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen einer methylalkoholischen Lösung von Dicamphenpyrazin mit überschüssigem Methyljodid im Rohr auf ca. 100° (DUDEN, PRITZEOW, A. 307, 226). — Beim Schmelzen des Jodids für sich oder Erhitzen mit Alkalien erhält man Dicamphenpyrazin zurück. — Jodid $C_{i_1}H_{i_1}N_i\cdot I + H_iO$. Blaßgelbe Nadeln (aus Wasser), die sich über Schwefelsäure oder bei 100° unter Verlust des Krystallwassers tiefgelb färben. Leicht löslich in Wasser und Chloroform, unlöslich in Äther. — Chloroplatinat $2C_{i_1}H_{i_1}N_i\cdot Cl + PtCl_i$. Orangefarbene Prismen (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich oberhalb 260°.

b) Höherschmelzende Form, "Isodicamphenpyrazin". B. s. o. bei der niedrigerschmelzenden Form. — Prismen (aus Aceton). Tetragonal (Jahn, B. 35, 3666; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 837). F: 202—203°; unzersetzt destillierbar; schwer flüchtig mit Wasserdampf; ziemlich leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser; schwache Base; löst sich in konz. Mineralsäuren, aus denen es auf Zusatz von Wasser unversahdert gefällt wird (Einhorn, Jahn, B. 35, 3666). — Wird von siedender Kaliumpermanganat-Lösung sowie von heißer konzentrierter Salpetersäure nicht angegriffen (El., J.). — Salze: El., J. — Verbindung mit Silbernitrat. Nadeln (aus Alkohol), die sich oberhalb 265° zersetzen. — C₂₀H₂₈N₂ + HgCl₂. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 236°. Unlöslich in Wasser. — Pikrat C₂₀H₂₈N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 203°.

Mono-hydroxymethylat $C_{21}H_{22}ON_2 = NC_{20}H_{22}N(CH_2) \cdot OH.$ — $Jodid C_{21}H_{21}N_2 \cdot I.$ B. Beim Kochen von Isodicamphenpyrazin mit Methyljodid in Benzol (EI., J., B. 35, 3668). Gelbe Nadeln (aus Wasser), die sich oberhalb 260° zersetzen, bei vorsichtigem Erwärmen jedoch unverändert sublimieren. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Benzol und Äther.

J. Stammkerne C_n H_{2n-14} N₂.

1. Stammkerne $C_{11}H_8N_2$.

1. N.N' - Methenyl - naphthylendi - amin - (1.2), [Naphtho-1'.2':4.5-imid-azol]') C₁₁H₂N₂, Formel I bezw. H. B. Das I. ameisensaure Salz entsteht bei 10-stdg. Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.2)-hydrochlorid mit wasserfreier Ameisensäure und Natriumformiat auf 130—140° (O. FISCHER, B. 32, 1313; F., Wreszinski, B. 25, 2714). — Blätter (aus Äther), Krystalle (aus Benzol). F: 174° (F., W.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Chioroform, Benzol, Ligroin und Wasser (F., W.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in siedendem Eisessig Benzimidazol-dicarbonsäure-(4.5) (Syst. No. 3670) (F.). Bei der Reduktion mit Natrium und Amylalkohol entsteht x.x.x.x.Tetrahydro-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 194) (F.). — C₁₁H₂N₃ + HCl. Blättchen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser; färbt sich am Licht rosa (F., W.). — 2C₁₁H₂N₂ + H₂SO₄. Blättchen (aus Alkohol) (F., W.). — C₁₁H₂N₃ + HCl. (Gelbe Nadeln (aus Wasser) (F.). — Formiat C₁₁H₂N₂ + CH₂O₂. Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser (F.).

3(?)-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] $C_{19}H_{10}N_{9}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von [Naphtho-1'.2':4.5-imidazol] mit 1 Mol Methyljodid in Methanol auf 100° und Kochen des Reaktionsprodukts mit Kalilauge (O. FISCHER, WRESZINSKI, B. 25, 2715; F., B. 34, 933). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88° (F.).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

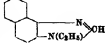
— $C_{12}H_{10}N_2 + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (F., W.). — Chloroaurat. Goldgelbe Nadeln. — $2C_{12}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwer löslich (F.).

1.3-Dimethyl-[naphtho-1'.2': 4.5-imidasoliumhydroxyd] bezw. 1.3-Dimethyl-2-oxy-[naphtho-1'.2': 4.5-imidasolin] $C_{12}H_{14}ON_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die Konstitution der Salze der Formel I. — B. Das Jodid

$$I. \quad C_{10}H_{\bullet} \underbrace{\stackrel{N(CH_3)(OH)}{N(CH_2)}}CH \qquad \qquad II. \quad C_{10}H_{\bullet} \underbrace{\stackrel{N(CH_3)}{N(CH_2)}}CH \cdot OH$$

entsteht durch Einw. von Methyljodid auf 3(?)-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] bei 110—130° (O. Fischer, B. 34, 939) oder auch beim Erhitzen von [Naphtho-1'.2':4.5-imidazol] mit Methyljodid und Methanol auf 130—150° (F.). — Prismen. F: 123°. — Geht durch Oxydation sowie auch bei der Destillation oder bei längerem Kochen mit Natronlauge in 1.3-Dimethyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazolon-(2)] (Syst. No. 3570) über. — Jodid. F: 244°.

1-Äthyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] $C_{13}H_{14}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Kochen von N^3 -Äthyl-naphthylendiamin-(1.2) mit dem doppelten Gewicht Ameisensäure (O. FISCHER, B. 84, 934). - Hellgelbes Öl. - C₁₂H₁₂N₂ + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 226° (Zers.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln (aus Alkohol). F: 182°. Schwer löslich.



3-Athyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] $C_{13}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Erhitzen von [Naphtho-1'.2':4.5-imidazol] mit 1 Mol Äthyljodid in wenig Alkohol auf 110° (O. Fischer, B. 34, 932). — Säulen (aus Äther). F: 129—130°. Die äther. Lösung fluoresciert blau. — Quecksilberchlorid-Doppelsslz. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 162°. Schwer löslich. — 2C₁₂H₁₂N₃+2HCl+PtCl₄. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol).

3-Äthyl-1-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasoliumhydroxyd] bezw. 3-Äthyl-1-phenyl-2-oxy-[naphtho-1'.2':4.5-imidasolin] C₁₈H₁₈ON₂, Formel III bezw. IV bezw. V. Die Konstitution der Base entspricht der Formel V, die der Salze der Formel III bezw. IV.

— B. Aus N¹-Athyl-N²-phenyl-naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 198) beim Kochen mit überschüssiger Ameisensäure und Zinkehlorid oder auch bei gelindem Erwärmen mit Chloral oder technischem Formaldehyd in Methanol (O. FISCHER, B. 27, 2776). -- Nadeln (aus Alkohol). F: 161°. Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Ligroin, ziemlich leicht in Alkohol, Ather und Benzol. — Die Lösungen fluorescieren. Färbt sich beim Schütteln mit konz. Schwefelsaure vorübergehend bläulich. — Die Salze werden durch Wasser leicht hydrolysiert. — Chloroplatinat 2C₁₉H₁₇N₂·Cl+PtCl₄. Braungelbe Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol.

1-p-Tolyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] $C_{18}H_{14}N_2 = C_{10}H_4 \underbrace{N(C_8H_4 \cdot CH_2)}_{N(C_8H_4 \cdot CH_2)} CH.$ Beim Eintragen von Formaldehyd in eine kochende alkoholische Lösung von Na-p-Tolylnaphthylendiamin (1.2) (Bd. XIII, S. 198) (O. FISCHER, B. 27, 2778). — Prismen (aus Benzol). F: ca. 200°. Schwer löslich in Alkohol.

1 (oder 8)-Acetyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] $C_{13}H_{10}ON_2 = NC_{11}H_7N \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus der Base und überschüssigem Acetylchlorid in Pyridin (O. Fischer, B. 34, 933). --Nadeln (aus Benzol). F: 153°.

1 (oder 3) - Bensoyl - [naphtho -1'.2':4.5 - imidazol] $C_{18}H_{12}ON_2 = NC_{11}H_7N \cdot CO \cdot C_8H_8$. B. Aus der Base und Benzoylchlorid in Natronlauge (O. FISCHER, B. 34, 934) oder Pyridin (Heller, Kühn, B. 37, 3116). — Nadeln (aus Alkohol). F: 120° (F.), 126° (H., K.).

3 - Anilino - [naphtho - 1'.2': 4.5 - imidasol] $C_{17}H_{18}N_3$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, $J.\ pr.$ [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B. Beim Erhitzen von 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 369) mit Alkohol und 1-Denzolazo-haphthylamin-(2) (Ed. AVI, S. 309) mit Alkohol und N° auf 140° (ger Formaldehyd-Lösung oder besser Paraformaldehyd auf 140° (Goldschmidt, Politzer, B. 24, 1002). — Tafeln mit 3 /₃ H_{2} 0 (aus Alkohol). Schmilzt bei 164° , wasserfrei bei 184° (G., P.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Benzol und Ather, unlöslich in Ligroin (G., P.). — $C_{17}H_{12}N_{3}$ + HCl. Nadeln. F: 254° (G., P.). Löslich in warmem Alkohol und sehr verd. Salzsäure. Wird durch Wasser hydrolytisch gespalten. — $2C_{17}H_{12}N_{3}$ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbe, mikroskopische Nadeln. Verkohlt bei ca. 240° (G., P.). 2. N.N'-Methenyl-naphthylendiamin-(1.8), Perimidin C₁₁H₈N₂.

Zur Bezeichnung "Perimidin" und zur Bezifferung der davon abgeleiteten Namen nach nebenstehendem Schema vgl. Sachs, A. 365, 66.— B. Aus Naphthylendiamin-(1.8) beim Kochen mit 6 Tln. Ameisensäure oder weniger gut beim Erhitzen mit Chloroform bei Gegenwart von Calciumoxyd im Rohr auf 140° (Sachs, A. 365, 83). Entsteht auch aus Perimidin-carbonsäure-(2)-åthylester (Syst. No.3649) bezw. aus der freien Säure beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 140—160° oder bei längerem Kochen mit verd. Salzsäure sowie beim Kochen der freien Säure mit hochsiedenden Lösungsmitteln wie Nitrobenzol (S., A. 365, 100). — Grüne Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 222°; leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in Säuren (S., A. 365, 83). — Liefert mit Salpetersäure (D: 1,40) in Eisessig x.x. Dinitro-perimidin (gelbbraune Nadeln; verpuift beim Erhitzen; unlöslich in Aceton) und ein in Aceton lösliches rotes Nitroprodukt (S., A. 365, 87), Gibt mit diazotiertem p-Nitranilin in Gegenwart von Natriumacetat in Essigsäure x. [4-Nitrobenzolazo]-perimidin (Syst. No. 3784) (S., A. 365, 88). — C₁₁H₂N₂ + HCl. Gelblichgrüne Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 300° (S., A. 365, 84).— 2C₁₁H₂N₂ + H₂SO₄. Krystalle (aus Sehr verd. Schwefelsäure). Zersetzt sich langsam gegen 300°. — C₁₁H₂N₂ + HNO₂. Mattgrüne Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). — Chloroplatinat 2C₁₁H₂N₃ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelbes Pulver. — Pikrat C₁₁H₂N₃ + C₄H₂O₄. Krystalle. F: 143° (Zers.): — Acetat C₁₁H₃N₄ + C₄H₂O₄. Hellgelbe Krystalle. F: 130° (Zers.). — Oxalat C₁₁H₃N₃ + C₄H₂O₄. Gelber, krystalleinem Wasser und Alkohol (S., A. 365, 87). — Salz des Oxalsäuremonoāthylesters C₁₁H₄N₃ + C₄H₄O₄. Gelber Krystalle. F: 130° (Zers.). — Salz des Oxalsäuremonoāthylesters Church längerem Kochen in Wasser oxalsaures Perimidin. — Malonat C₁₁H₄N₃ + C₃H₄O₄. Sehr schwer löslich in Wasser und A

2 - Chlor - perimidin C₁₁H₇N₃Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Perimidon (Syst. No. 3570) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 130° (SACHS, A. 365, 139). — Graugrüne Blättchen (aus Aceton). F: 194°.



2. Stammkerne $C_{12}H_{10}N_2$.

- 1. 3-Styryl-pyridaxin $C_{12}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 3-Methyl-pyridazin (S. 92) mit Benzaldehyd auf 130—140° (Poppenberg, B. 34, 3267). Öl. Hydrochlorid. Nadeln. $2C_{12}H_{10}N_2 + PtCl_4$. Krystallinisch. Schmilzt unter Zersetzung. Schwer löslich. Pikrat $C_{12}H_{10}N_2 + C_4H_2O_7N_2 + 2H_2O$. Krystallinischer Niederschlag. F: 199° bis 213°. Schwer löslich.
- 2. 4-Styryl-pyrimidin C₁₂H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus CH:CH·C₆H₅ 4-Methyl-pyrimidin (S. 92), Benzaldehyd und Zinkchlorid im Rohr bei 150° (GABRIEL, COLMAN, B. 36, 3383). Schuppen (aus Petroläther). F: 72° bis 74°. Kp₇₆₆: 325—327°. Löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor wird Benzaldehyd abgespalten. Gibt mit Brom in bromwasserstoffsaurer Lösung 4-[α.β-Dibrom-β-phenyl-šthyl]-pyrimidin (S. 203).
- 3. N.N'-Diphenylen-hydrazin, 2.2'-Hydrazo-diphenyl,
 9.10-Dihydro-phenazon (Diphenylenhydrazon) C₁₂H₁₀N₂, s.
 nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Phenazon (S. 222)
 mit Zinkstaub bezw. Zinn und Salzsäure (Täuber, B. 24, 3086, 3885). Entsteht auch aus Phenazon oder Phenazon-N-oxyd (S. 223) bei der Reduktion mit Zinkstaub in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Duval, Bl. [4] 7, 487). Oxydiert sich an der Luft sofort zu Phenazon (T.). C₁₂H₁₀N₂ + HCl. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Fast unlöslich in 20% iger Salzsäure (T.). Ist sehr luft- und lichtempfindlich.
- 4. Di-o-phenylen-diamin, 9.10-Dihydro-phenasin (Hydrazophenylen) C₁₂H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Claus, A. 168, 13; Hinsberg, Garfunkel, A. 292, 259; Schaposch. Nikow, Ж. 37, 567; C. 1905 II, 902; Kehemann, Havas, B. 46 [1913], 350; vgl. dagegen Beilsteins Handbuch. 4. Aufl. XXIII.

Tichwinski, Wolochowitsch, M. 37, 8; C. 1905 I, 1263; Hi., B. 38, 2800. — B. Bei der Reduktion von Phenazin (S. 223) mit Schwefelwasserstoff in alkoh. Ammoniak (Claus, A. 168, 8; B. 8, 39). Neben Phenazin beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Brenzcatechin im Rohr auf 200—210° (Ris, B. 19, 2206, 2208; Tichwinski, Wolochowitsch, M. 87, 8; C. 1905 I, 1263; Schtscheelma, M. 38, 613; C. 1906 II, 1621). — Blätchen. F: 212° (Ti., Wo.; Schtsch.). Unlöslich in Benzol und Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol (Cl., A. 168, 8). — Geht beim Kochen mit Alkohol oder beim Sublimieren (Cl., A. 168, 9; B. 8, 39) oder bei Einw. von ammoniakalischer Silber-Lösung (Hi., Ga.) in Phenazin über. Beim Behandeln der alkoh. Lösung mit Säuren entstehen die Salze einer Molekülverbindung von 9.10-Dihydro-phenazin mit Phenazin (Cl., A. 168, 11). Weitere Bildungen dieser Molekülverbindung s. bei Phenazin (S. 224). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die auf weiterem Zusatz von Schwefelsäure rot und dann nach vorsichtigem Verdünnen mit Wasser wieder grün wird (Cl., A. 168, 10; Ris); nach Kæhrmann, Havas ist die Lösung in konz. Schwefelsäure intensiv gelb und scheidet beim Verdünnen mit Wasser wieder das farblose Dihydrophenazin ab.

- 9-Phenyl-9.10-dihydro-phenasin $C_{10}H_{14}N_3=C_0H_4$ NH C_0H_4 . B. Bei der Reduktion von Phenazin-chlorphenylat (S. 225) bezw. dessen Eisenchlorid-Doppelsalz mit Zinnohlorür und alkoholisch-wäßriger Salzsäure (Kehrmann, A. 393, 69). Gelbliche Blättchen (aus Benzol). Schmilzt unter Kohlendioxyddruck bei 143°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, unlöslich in Wasser und verd. Säuren. Geht beim Trocknen an der Luft oder in Lösung bei Abwesenheit von Säuren in Aposafranon (Syst. No. 3513) über. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe unter Oxydation. Pikrat. Schwarzgrüne Krystalle.
- 9-Acetyl-9.10-dihydro-phenazin $C_{14}H_{12}ON_2 = C_4H_4 \xrightarrow{N(CO \cdot CH_3)} C_4H_4$. B. Beim Behandeln von 9.10-Dihydro-phenazin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid in der Kälte (Schtscherbina, Ж. 38, 614; C. 1906 II, 1621) oder rascher in der Siedehitze (Tichwissel, Wolochowitsch, Ж. 37, 9; C. 1905 I, 1263; Schtsch.). Rhomboeder (aus Alkohol oder Benzol). F: 255° (T., W.; Schtsch.). Schwer löslich (T., W.). Geht bei mehrstündigem Koohen mit Essigsäureanhydrid in 9.10-Diacetyl-9.10-dihydro-phenazin über (Hinsberg, B. 38, 2800).
- 9.10-Diacetyl-9.10-dihydro-phenazin $C_{16}H_{14}O_{2}N_{3} = C_{6}H_{4} \langle N(CO \cdot CH_{3}) \rangle C_{6}H_{4}$. B. Beim Kochen von 9.10-Dihydro-phenazin mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Zinkchlorid (Kehrmann, Havas, B. 46 [1913], 350; vgl. Hinsberg, Garfunkel, A. 292, 259; Hi., B. 38, 2801 Anm. 1). Bei 3-stdg. Erhitzen der Monoacetylverbindung mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Schtscherbina, Ж. 38, 615; C. 1906 II, 1621; Hr., B. 38, 2800). Prismen (aus Alkohol). F: 180° (Hi., Ga.; Schtsch.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser (Hi., Ga.).
- Bis-[1.3-dichlor-9.10-dihydro-phenazinyl-(9)] C₂₄H₁₄N₄Cl₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Bis-[1.3-dinitro-9.10-dihydro-phenazinyl-(9)] (S. 211) mit alkoh. Salzsäure auf 160° (Leemann, Grandmougin, B. 41, 1304). Rote, grünschillernde Nadeln (aus Xylol oder Chlorbenzol + Äther oder Alkohol). F: cs. 350°. Löslich in organischen Lösungsmitteln mit weinroter Farbe. Löst sich in konz. Sohwefelsäure mit grüner Farbe, die nach einiger Zeit in Rot übergeht.
- 1.3 Dinitro 9.10 dihydro phenazin C₁₂H₆O₄N₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von N-Pikryl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 17) mit Naphthalin auf 200—205° (Leemann, Grand-Mougn, B. 41, 1309). Kupferglänzende Blättchen (aus Benzoesäurethylester). Unlöslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Aceton, leichter in Chlorbenzol. Die Lösungen sind in der Kälte blauviolett, in der Hitze rotviolett. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.
- 10-Methyl-1.3-dinitro 9.10 dihydro phenasin C₁₉H₁₉O₄N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus N-Methyl-o-phenylendiamin beim Behandeln mit Pikrylehlorid in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat und Kochen des entstandenen (nicht näher beschriebenen) N-Methyl-N'-pikryl-o-phenylendiamins mit Natriumacetat in Alkohol (Kehrmann, Messinger, J. pr. [2] 46, 574; B. 26, 2374).

NH NO2

Ol

ČI CI

benen) N-Methyl-N'-pikryl-o-phenylendiamins mit Natriumacetat in Alkohol (Kenemann, Messinger, J. pr. [2] 46, 574; B. 26, 2374).

— Dunkelviolette, kupferglänzende Schuppen (aus Benzoesäureäthylester). F: 240° (Zers.). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol und Ather sowie in Schwefelkohlenstoff und Ligroin,

etwas leichter in Chloroform, Aceton, siedendem Benzol, Amylalkohol und Essigester, leicht löslich in heißem Benzoesäureäthylester, unlöslich in Wasser. Die Lösungen sind in der Kälte blauviolett, in der Hitze rotviolett. Unlöslich in Salzsäure, leicht löslich in kalter alkoholischer Natronlauge mit tiefblauer Farbe. — Zersetzt sich beim Kochen in Eisessig unter Rotfärbung und Entwicklung von Stickoxyd. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe; beim Verdünnen wird die Lösung braun und scheidet die Verbindung unverändert in blauen Flocken ab.

10-Äthyl-1.3-dinitro-9.10-dihydro-phenazin $C_{14}H_{18}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Kehrmann, Messinger, B. 26, 2374). — Kupferglänzende Nädelchen (aus Benzoesäureäthylester). F: 246° (Zers.).

10-Phenyl-1.3-dinitro - 9.10 - dihydro - phenazin $C_{18}H_{18}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus N-Phenyl-N'-pikryl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 18) beim Erhitzen für sich auf 120° (KEHRMANN, KRAMER, B. 83, 3075) oder mit alkoh. Natronlauge auf dem Wasserbad (Kr., Mrssinger, B. 26, 2375). — Violette, kupferglänzende Nadeln (aus Toluol). F: 246° (Zers.) (Kr., M.). Sehr schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln mit rotvioletter Farbe (KE., M.).

9-[2.4-Dinitro-anilino]-1.3-dinitro-9.10 - dihydro - phen azin C₁₈H₁₁O₈N₇, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6.2'.4'-Pentanitro-azobenzol (Bd. XVI, S. 60) und Anilin bei 100—115° (LEEMANN, GRANDMOUGIN, B. 41, 1308). — Blaue, kupferglänzende Schuppen (aus Benzol + Alkohol). Fast unlöslich in Alkohol und Ather, löslich in Benzol, Aceton, Chlorbenzol und Athylenbromid. Die Lösungen sind in der

 $(O_3N)_2C_6H_3\cdot NH$ NO2

Kälte blauviolett, in der Hitze rotviolett. Löst sich in konz. Schwefelsaure mit grüner Farbe. Bis - [1.3 - dinitro - 9.10 - dihydro-phenazinyl-(9)] $C_{14}H_{14}O_8N_8$,

s. nebenstehende Formel. Das Mol.-Gew. wurde ebullioskopisch in Athylenbromid bestimmt. — B. Neben anderen Verbindungen beim Kochen von 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-azobenzol (Bd. XVI, S. 60) mit Anilin in Toluol (LEEMANN, GRANDMOUGIN, B. 41, 1302). Erhitzen von 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-hydrazobenzol (Bd. XV, S. 494) mit Anilin auf 140—150° (L., G.). — Blauviolette Blättchen (aus Athylenbromid, Chlorbenzol oder Xylol). F: ca. 280°, zersetzt sich bei 2916. Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther und Aceton, leichter in

N.N' - \bar{A} thenyl - naphthylen -

siedendem Xylol, Chlorbenzol, Tetrachloräthan und Athylenbromid mit blauer Farbe. Zersetzt sich beim Kochen mit Alkalien. Beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure auf 160° entsteht Bis-[1.3-dichlor-9.10-dihydro-phenazinyl-(9)]. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe, die nach einiger Zeit in Olivgrün übergeht.

- 5. N.N'-Äthenyl-naphthylendiamin-(2.3), 2-Methyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazoi] 1) C₁₂H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei mehrstündigem Kochen von Naphthylendiamin-(2.3) mit Eisessig (FRIEDLÄNDER, ZARRZEWSKI, B. 27, 764). Nädelohen (aus Wasser oder Alkohol). F: 168° (FRIED., Z.), 286° (FRIES, WALTER, SCHILLING, A. 516 [1935], 275). Ziemlich leicht löslich in Benzol, schwer in Benzin (FRIES, W., Sch.) und Wasser (FRIED., Z.; FRIES, W., Sch.); unlöslich in Natronlauge (FRIES, W., Sch.).
- diamin-(1.2), 2-Methyl-[naphtho-1'.2': 4.5-imidazol] 1 C₁₂H₁₆N₂, Formel I bezw. II. B. Aus Athyl- β -naphthyl-nitros-I. amin (Bd. XII, S. 1307) bezw. dem daraus primär entstehenden 1-Nitroso-2-äthylamino-naphthalin (Bd. VII, S. 717) bei längerer Einw. von alkoh. Salzsäure in der Kälte (O. Fisches, Hepp, B. 20, 1248, 2472). Bei längerem Kochen von N-Acetyl-2-nitro-naphthylamin-(1) mit Zinn und alkoh. Salzsäure (Lellmann, Remy, B. 19, 799). Aus N-Acetyl-1-nitro-naphthylamin-(2) bei der Reduktion mit Zinnchlorür und starker Salzsäure (JACOBSON, B. 14, 1794; LIEBERMANN, JA., A. 211, 67) oder mit Zinn oder Eisen und Salzsäure (MELDOLA, EYRE, LANE, Soc. 83, 1196). Bei längerem Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.2) mit geschmolzenem Natriumacetat und Eisessig auf 130-1400 (Fr...

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Reindl, Fezer, B. 34, 934). Bei der Destillation von 1-Oxy-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 213) mit Eisenpulver (Fr., J. pr. [2] 75, 91).] Bei längerem Erwärmen von 4'-Brom-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 214) mit Natriumamalgam in Alkohol auf dem Wasserbad (Prager, B. 18, 2161; Fr., J. pr. [2] 75, 90). Aus 4'-Amino-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (Syst. No. 3718) beim Diazotieren und Kochen des Diazoniumsalzes mit Alkohol (Me., Eynon, Soc. 77, 1170; Me., Eyre, La.). — Krystalle (aus Äther); F: 172—173° (korr.) (Fr., Römer, J. pr. [2] 73, 434; Fr., J. pr. [2] 75, 90). Prismen mit 1CH₄O (aus Methanol); F: 75° (Fr., He., B. 20, 1248). Ist unzersetzt destillierbar (Fr., He.). Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Methanol, schwer in Wasser, ziemlich schwer in Ather (Lie., Ja.; Fr., Rei., Fe.). — Silbersalz. Gelatinöser Niederschlag (Me., Eyre, La.). — C₁₂H₁₀N₂ + HCl. Krystalle (aus Alkohol); Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser) (Fr., He., B. 20, 2472; vgl. Me., Eyn.). F: oberhalb 300° (Fr., Rei., Fe.). Schwer löslich in kaltem Wasser (Fr., He.). — Nitrat. Nadeln (P.). — C₁₂H₁₀N₂ + H₂SO₄. Nadeln. F: 269° (Leill., Remy). Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr sohwer in Alkohol (Fr., He., B. 20, 1250). — C₁₂H₁₀N₂ + H₂CrO₄ (bei 100°). Ockerfarbene Nadeln (Me., Eyre, La.). — C₁₂H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag (Leil., Remy). — 2C₁₂H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag (Leil., Remy). — 2C₁₂H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag (Leil., Remy). — 2C₁₂H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag (Leil., Remy). — 2C₁₂H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag (Leil., Remy). — 2C₁₂H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag (Leil., Remy). — 2C₁₂H₁₀N₂ + C₁H₂O₂N₂. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol) (Me., Eyn.). Schmiltzt nach vorherigem Erweichen bei 253—254° (korr.) (Me., Ey

2-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol]-1-oxyd $C_{12}H_{10}ON_{2}$, s. nebenstehende Formel. Vgl. 1-Oxy-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol], S. 213.

NH C-CH₃

1.2-Dimethyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] C₁₃H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von N-Methyl-N-acetyl-1-nitro-naphthylamin-(2) mit Zinnehlorür, Zinn und Salzsäure, mit Eisen und Salzsäure oder mit Zink und Eisessig (Meldola, Lane, Soc. 85, 1602). Aus 2-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] und Methyl-jodid in Methanol bei 100° (O. Fischer, Reindl, Fezer, B. 34, 935; M., Eyre, L., Soc. 83, 1197). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 143—144°; schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Benzol (Fi., R., Fe.). — C₁₂H₁₂N₂ + HCl. Nadeln. F: 272—273° (M., L.). — Hydrojodid. Nadeln (aus Wasser) (Fi., R., Fe.). — Chromat. Ockerfarbene Nadeln. Zersetzt sich bei 188—194° (M., L.). — 2C₁₂H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Nadeln. F: ca. 280° (Zers.) (M., L.). — Pikrat. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 228—229° (M., Ey., L.; M., L.).

2.8-Dimethyl-[naphtho-1'.2':
4.5-imidazol] -1(besw. 1.2) - oxyd

C₁₂H₁₂ON₂, Formel I bezw. II. Zur

Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr.

[2] 75, 90. — B. Aus dem Silbersalz

des 1-Oxy-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazols] (S. 213) und Methyljodid in Methanol

des 1-Oxy-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazols] (S. 213) und Methyljodid in Methanol (Meldola, Eyre, Lane, Soc. 83, 1193). — Öl. Leicht löslich in Säuren. — Pikrat. Ockerfarbene Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 228°; sublimiert teilweise gegen 200° (M., Ey., L.).

1.2.8 - Trimethyl - [naphtho - 1'.2':4.5 - imidasoliumhydroxyd] bezw. 2 - Oxy-1.2.8 - trimethyl - [naphtho - 1'.2':4.5 - imidasolin] $C_{14}H_{16}ON_2$, Formel III bezw. IV. Die

Konstitution der Base entspricht der Formel IV, die der Salze der Formel III. — B. Das Jodid entsteht aus 2-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 211) und Methyljodid in Methanol bei 140—145°; die freie Base erhält man beim Behandeln des Jodids mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (O. Fischer, Römer, J. pr. [2] 78, 434). — Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 218°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, sehr schwer in Wasser. Die Lösungen zeigen schwache violette Fluorescenz. — Das Carbinol wird aus salzsaurer Lösung bei sofortigem Zusatz von Ammoniak unverändert wieder abgeschieden. Gibt in eiskalter verd. Schwefelsäure mit Natriumnitrit in sehr geringer Menge gelbliche Tafeln vom Schmelzpunkt 134° bis 135°, die die Liebermannsche Nitroso-Reaktion zeigen. — Jodid C₁₄H₁₅N₂·I. Farblose Nadeln. F: 294°. Rötet sich beim Trocknen. — Ferrichlorid-Doppelsalz. Gelbe Krystelle. Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in konz. Salzsäure.

1-Äthyl-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] $C_{14}H_{14}N_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus N-Äthyl-N-acetyl-1-nitro-naphthylamin-(2) bei der Reduktion mit Zinn und alkoh. Salzsäure (Meldola, Lane, Soc. 85, 1603). Beim Kochen von N²-Äthyl-naphthylendiamin-(1.2) mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (M., L., Soc. 85, 1601, 1604). Beim Erhitzen von 2-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 211) mit Äthyljodid in Alkohol im Rohr auf dem Wasserbad (M., Eyer, L., Soc. 83, 1197). — Harz. — $C_{14}H_{14}N_{3} + HCl$. Nadeln (M., Ey., L.). — $C_{14}H_{14}N_{3} + H_{2}CrO_{4}$. Ockerfarbene Nadeln. Zersetzt sich bei 199° bis 203° (M., Ey., L.). — $C_{14}H_{14}N_{3} + HCl + AuCl_{3}$. Ockerfarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). Färbt sich bei 145—152° rot und zersetzt sich unter Gasentwicklung bei 280°. Löslich in Alkohol (M., Ey., L.). — $2C_{14}H_{14}N_{3} + 2HCl + PtCl_{4}$. Ockerfarbenes, mikrokrystallinisches Pulver (M., Ey., L.). — Pikrat $C_{14}H_{14}N_{3} + C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 248° (M., Ey., L.).

3-Äthyl-1-phenyl-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasoliumhydroxyd] $C_{so}H_{so}ON_s$, Formel I bezw. II. Vgl. 3-Äthyl-1-phenyl-2-oxy-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazolin] (Syst. No. 3511).

$$I. \quad \mathrm{C}_{10}\mathrm{H}_6 < \stackrel{N(\mathrm{C}_2\mathrm{H}_5)(\mathrm{OH})}{N(\mathrm{C}_0\mathrm{H}_5)} > \mathrm{C} \cdot \mathrm{CH}_3 \qquad \qquad II. \quad \mathrm{C}_{10}\mathrm{H}_6 < \stackrel{N(\mathrm{C}_2\mathrm{H}_5)}{N(\mathrm{C}_0\mathrm{H}_5)(\mathrm{OH})} > \mathrm{C} \cdot \mathrm{CH}_3$$

3-Åthyl-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] -1 (besw. 1.2) - III.

Oxyd C₁₄H₁₄ON₃, Formel III bezw. IV.

Zur Konstitution vgl. O. Fischer,

J. pr. [2] 75, 90. — B. Aus 1-Oxy
2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (s. u.) beim Kochen des Silbersalzes mit Äthyljodid in Alkohol (Meldola, Eyre, Lane, Soc. 83, 1193) oder beim Erhitzen mit Äthyljodid und Alkohol im Rohr auf 100° (M., L., Soc. 85, 1599). — Ockerfarbene Blättchen (aus Benzol).

F: 85° (M., L.). — C₁₄H₁₄ON₂ + HNO₂. Strohgelbe Nadeln (aus Wasser) (M., L.). — C₁₄H₁₄ON₃ + HCl+ AuCl₂ + H₂O. Ockerfarbene Nadeln. F: 113°. Löslich in Alkohol (M., Ey., L.). — Queck silberchlorid-Doppelsalz. Nadeln (M., Ey., L.). — 2C₁₄H₁₄ON₃ + 2HCl+ PtCl₄ + 3(†)H₂O. Ockerfarbene Schuppen. Das bei 100° getrocknete Salz zersetzt sich bei 232° bis 236° (M., Ey., L.). — Pikrat C₁₄H₁₄ON₃ + C₃H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol).

F: 234—235° (Zers.) (M., Ey., L.). Außerordentlich beständig (M., L.).

1-Oxy-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] bezw. 2-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] -1-oxyd bezw. 2-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] -1.2-oxyd $C_{12}H_{10}ON_2$, Formel V bezw. VI bezw. VII. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] 75, 90.

V.
$$VII.$$
 $VII.$ $VII.$ $VII.$ $VII.$ $VII.$ $VII.$ $VII.$ $VIII.$ V

— B. Beim Diazotieren von 1-Oxy-4'-amino-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (Syst. No. 3718) und Kochen des Diazoniumsalzes mit Alkohol (Meldola, Eyre, Lane, Soc. 83, 1190).
— Schuppen (aus Alkohol oder Anilin). F: 264° (Zers.) (M., Ey., L.; F.). Sehr schwer löslich in Benzol und Toluol, schwer in siedendem Alkohol und siedendem Amylalkohol, löslich in heißem Anilin (M., Ey., L.). — Gibt bei der Destillation mit Eisenpulver 2-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 211) (F.). Das Silbersalz liefert beim Kochen mit Methyljodid in Methanol bezw. mit Athyljodid in Alkohol 2.3-Dimethyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol]-1(bezw. 1.2)-oxyd (S. 212) bezw. 3-Athyl-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol]-1(bezw. 1.2)-oxyd (s. o.) (M., Ey., L.; ygl. a. M., L., Soc. 85, 1599). — C₁₂H₁₀ON₂ + HCl. Nadeln (M., Ey., L.). — C₁₂H₁₀ON₂ + HNO₃. Gelbes Pulver (M., L., Soc. 85, 1599 Anm.). — 2C₁₂H₁₃ON₃ + H₄CrO₄. Ockergelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 138—146° (M., Ey., L.). — Pikrat C₁₂H₁₃ON₃ + C₆H₆O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 220°; sublimiert teilweise bei 200° (M., Ey., L.).

3 - Anilino - 2 - methyl - [naphtho - 1'.2':4.5 - imidasol] C₁₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 17. — B. Aus 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) und überschüssigem Acetaldehyd in Alkohol (Goldschrifter, Politzer, B. 24, 1004). — Tafeln (aus Benzol + Ligroin). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwerer in heißem Benzol, schwer löslich in Ather, unlöslich in Ligroin (G., P.). — C₁₂H₁₂N₃ + HCl. Tafeln. F: 252° (G., P.). — 2C₁₂H₁₂N₃ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln. Verkohlt gegen 260° (G., P.).

3-[4-Nitro-anilino]-2-methyl-[naphtho-1'.2';4.5-imidasol] $C_{18}H_{14}O_{2}N_{4}$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 17. — B. Aus [4-Nitro-benzol]-\(\frac{1}{2}\) azo1\(\frac{1}{2}\)-nsphthylamin-(2) und Acetaldehyd in Eisessig (Meldola, Forster, Soc. 59, 697). — Ockerfarbene Prismen mit 1C₂H₆O (aus Alkohol). F: ca. 107° (M., F.). Fast unlöslich in Toluol (M., F.).

3-[4-Amino-anilino]-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] $C_{18}H_{14}N_4$, Formel I. B. Beim Behandeln der vorhergehenden Verbindung mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure (Meldola, Forster, Soc. 59, 712). — Nadeln mit $^{1}/_{2}CH_{4}O$ (aus Methanol). F: 173—174°. Schwer löslich in Benzolkohlenwasserstoffen. Färbt sich an warmer Luft rötlich.

- 3 [4-Acetamino anilino] 2 methyl [naphtho 1'.2': 4.5 imidazol] $C_{20}H_{10}ON_4$, Formel II. B. Beim Erhitzen von 3-[4-Amino-anilino]-2-methyl-[naphtho-1'.2': 4.5 imidazol] (s. o.) mit Essigsäureanhydrid (Meldola, Forster, Soc. 59, 713). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: $161-162^{\circ}$.
- 3 Anilino 1.2 dimethyl [naphtho 1'.2':4.5 imid asoliumhydroxyd] (?) $C_{19}H_{19}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 3-Anilino-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 213) mit überschüssigem Methyljodid in Methanol auf 100° (Goldschmidt, Poltzer, B. 24, 1006). Jodid $C_{19}H_{18}N_3$ ·I. Tafeln (aus Alkohol). F: 244°. Chloroplatinat $2C_{19}H_{18}N_3$ ·Cl + PtCl₄. Gelbe Nädelchen. F: 260°.
- 4'-Brom-2-methyl-[naphtho-1'.2':
 4.5-imidazol] C₁₂H₃N₂Br, Formel III bzw.
 IV. B. Bei der Reduktion von N-Acetyl.
 III.
 4-brom-2-nitro-naphthylamin-(1)(Bd. XII,
 8. 1261) mit Zinnehlorür und Salzsäure
 (Prager, B. 18, 2160) oder mit Zinkstaub in alkoh. Lösung (Meldola, Soc. 47, 505). Aus
 1-Oxy-4'-amino-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (Syst. No. 3718) durch Diazotieren und Erhitzen des Diazoniumsalzes mit Kupferbromür (M., Lane, Soc. 85, 1597). Nadeln.
 F: 229° (P.), 230° (M., L.). Leicht löslich in Ather, Alkohol und Aceton, unlöslich in Benzol, Toluol und Wasser (P.; M.); löslich in Natronlauge und wäßr. Ammoniak (M., L.). Liefert beim Erwärmen mit Natriumamalgam in Alkohol 2-Methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (P.). Die Salze fallen leicht gelatinös aus (P.; M.; M., La.). C₁₂H₂N₂Br + HCl. Nadeln (aus Alkohol oder verd. Salzsäure) (P.). C₁₂H₂N₂Br + HNO₂. Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich (P.; M.).

3-Åthyl-4'-brom-2-methyl[naphtho-1'.2':4.5-imidazol]-1
(bezw. 1.2)-oxyd C₁₄H₁₉ON₃Br, V.
Formel V bezw. VI'). B. Man erhitzt
N-Åthyl-4-brom-2-nitro-naphthylamin-(1) mit Acetanhydrid 3—4 Stdn. im Rohr auf 160—170° und reduziert die erhaltene harzige Acetylverbindung in alkoh. Lösung mit Zinn und Salzsäure (Meldolla, Lane, Soc. 85, 1606). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: ca. 110°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in siedendem Wasser. — Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und alkoh. Ammoniak in Gegenwart von Natronlauge 3-Åthyl-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol]-1(bezw. 1.2)oxyd (S. 213). — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 265—266°.

4'-Jod-2-methyl-[naphtho-1'.2':
4.5-imidasol] C₁₈H₂N₃I, Formel VII bezw.
VIII. B. Beim Diazotieren von 1-Oxy.
4'-amino-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (Syst. No. 3718) und Ersetzen
der Diazogruppe durch Jod (Meldola, Phillips, Soc. 75, 1016). — Krystalle (aus Essigester). F: 2486 (Zers.). Leicht löslich in verd. Alkohol; löslich in verd. Alkali.

¹⁾ Die Konstitution dieser Verbindung ergibt sich aus ihrem Verhalten bei der Reduktion.

4'-Brom-x-nitro-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] $C_{12}H_4O_2N_2Br = O_2N \cdot C_{16}H_4Br < N > C \cdot CH_6$. B. Das Nitrat entsteht bei Einw. von rauchender Salpetersäure auf 4'-Brom-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 214) in Eisessig (Prager, B. 18, 2162). — Dunkelgelbe Nadeln. F: 242°. — $C_{12}H_2O_2N_2Br + HNO_2$. Hellgelbe Nadeln (aus verd. Salpetersäure). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Salpetersäure, löslich in siedendem Wasser unter geringer Verharzung.

N.N'-Athenyl-naphthylendiamin-(1.8), 2-Methyl-perimidin CH₃ C12H16N2, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von N-Acetyl-8-nitronaphthylamin-(1) mit Zinnehlorür und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (NOELTING, ÌН Ch. Z. 26, 5). Bei gelindem Erwärmen von Naphthylendiamin-(1.8) mit Acetanhydrid (SACHS, B. 39, 3027). Aus Naphthylendiamin-(1.8) bei Einw. von Acetylaceton (S., A. 365, 162) oder beim Kochen mit Acetessigester in verd. Salzsäure (S., A. 365, 159). Das Malonat entsteht bei allmählichem Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.8) mit Malonsaure auf 150° (S., A. 365, 112). Methylperimidin entsteht ferner aus Perimidyl-(2)-essigsäure-methylester oder - 5thylester (Syst. No. 3649) beim Verseifen mit Salzsäure (S., A. 365, 117) sowie aus [2-Methyl-2.3-dihydro-perimidyl-(2)]-essigsäureäthylester (Syst. No. 3648) beim Erhitzen auf 150—160° (S., A. 365, 159). — Grünliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 210° (Zers.) (S., B. 39, 3027), 216° (S., A. 365, 159, 162). Löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, schwer löslich in Benzol, unlöslich in Wasser (S., B. 39, 3027). — Liefert mit diazotiertem p- bezw. m-Nitranilin und Natriumacetat in Essigaaure [4(bezw.3)-Nitro-benzol]-(1 azo x)-[2-methyl-perimidin] (Syst. No. 3784) (S., A. 365, 91). — C₁₂H₁₀N₂ + HCl. Gelbe Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure) (N.). Färbt sich gegen 300° dunkel, ohne zu schmelzen (S., A. 365, 89). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, unlöslich in Äther und Benzol (N.), For ideal of the state of the F: 189 (S., A. 365, 114).

8. 2'-Methyl-[pyridino-3'.4':2.3-indol]¹), 2-Methyl-[indolo-2'.3':3.4-pyridin]¹), Harman, Aribin, Loturin C₁₈H₁₀N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Perkin, Robinson, Soc. 115 [1919], 945, 968; Kermack, Perkin, Robinson, Soc. 115 [1921], 1603, 1612; Späth, M. 40 [1919], 351; 41 [1920], 401; Sp., Ledder, B. 63 [1930], 121. — V. In der Rinde der brasilianischen Rubiacee Arariba rubra Mart. (Sickingia rubra Schumann) (Rieth, A. 120, 247). In der aus der ostindischen Symplocacee Symplocace racemosa stammenden Lotur-Rinde (Hesse, B. 11, 1542). — B. Bei der Oxydation von Tryptophan (Bd. XXII, S. 547) mit Eisenchlorid in Gegenwart von Alkohol oder Ather (Hopkins, Cole, C. 1903 II, 1012; P., Ro., Soc. 115, 967, 972; K., P., Ro., Soc. 119, 1616). Beim Verkochen von diszotiertem Aminoharman (Syst. No. 3718) (O. Fischer, C. 1901 I, 958). — Krystalle (aus Benzol, Alkohol oder Ather). Schmeckt bitter (RIETH). F: 229° (Rieth), 234° (He.), 238° (Ho., Co.). Ist sublimierbar (He.; F.). Leicht löslich in Alkohol, Methanol, Ather, Aceton und Chloroform, schwer in Ligroin und heißem Wasser (He.; F.). Löst sich in Mineralsäuren mit blauvioletter Fluorescenz (He.). — Hydrochlorid. Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Rieth; He.); unlöslich in Salzsäure (R.). — Sulfat. Leicht löslich in Alkohol (F.). — Cirhio, Natella (Leicht löslich in Alkohol (F.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Nadeln (aus Wasser) (F.). — 2Cirhio, 2+2HCl+PtCl4+1/2H2O. Hellgelbe Nadeln. Schwer löslich in Wasser (He.; F.).

3. Stammkerne $C_{13}H_{12}N_2$.

1. 2-Methyl-5-styryl-pyrazin C₁₈H₁₈N₂, s. nebenstehende C_{6H5}·CH:CH·N Formel. B. Neben 2.5-Distyryl-pyrazin (S. 300) beim Erhitzen von 2.5-Dimethyl-pyrazin (S. 96) mit Benzaldehyd und wenig Zink-chlorid im Rohr auf 200° (Franke, B. 38, 3724). — Nadeln (aus Wasser), Schuppen (aus Alkohol). F: 90°. Ist mit Wasserdampf ziemlich schwer flüchtig. — Pikrat C₁₂H₁₉N₂ + C₆H₅O₂N₃ + 4 H₅O. Krystalle (aus Alkohol). F: 132° (unsoharf). Zersetzt sich beim Erhitzen über den Sohmelspunkt.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 2 Methyl 5 [4 nitro styryl] pyrazin $C_{13}H_{11}O_2N_3$, $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot CH_3$. s. nebenstehende Formel. B. Bei 10-stdg. Erhitzen von 2.5-Dimethyl-pyrazin mit 2 Mol p-Nitro-benzaldehyd und etwas Zinkchlorid im Rohr (Franke, B. 38, 3728). Gelbes Krystallpulver (aus Essigsäure). F: 174° (unscharf). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Ather, Chloroform und Wasser. $2C_{13}H_{11}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_3O$. Elfenbeinartiges, amorphes Pulver. Verkohlt bei ca. 200°.
- 2. $2-\alpha-Naphthyl-\Delta^2-imidazolin$ $C_{13}H_{12}N_3=\frac{H_3C-N}{H_2C\cdot NH}C\cdot C_{10}H_7$. B. Beim Exhitzen von Thio- α -naphthamid (Bd. IX, S. 655) mit Athylendiamin (Forssell, B. 25, 2139). Gelbliche Nadeln oder Prismen. F: 131°. Gibt in Eisessig mit Kaliumnitrit-Lösung das N-Nitrosoderivat (s. u.). Beim Schütteln mit überschüssigem Benzoylehlorid und verd. Natronlauge entsteht N.N'-Dibenzoyl-N- α -naphthoyl-āthylendiamin (Bd. IX, S. 649). $C_{13}H_{12}N_3+HCl$. Krystalle. $C_{13}H_{12}N_3+H_2SO_4$. $C_{13}H_{12}N_3+HNO_2$. Nadeln. $C_{13}H_{12}N_3+2HgCl_2$. F: 250—260° (Zers.). $C_{13}H_{12}N_3+HCl+HgCl_2$. Nadeln. F: 185° bis 190°. Sohwer löslich. $2C_{13}H_{12}N_3+2HCl+PtCl_4$. F: 214°. Pikrat $C_{13}H_{12}N_3+C_{13}H_{12}N$
- N-Nitrosoderivat $C_{18}H_{11}ON_3 = \frac{H_2C N}{H_1C \cdot N(NO)}C \cdot C_{10}H_2$. B. Beim Behandeln der vorhergehenden Verbindung mit Kaliumnitrit in Eisessig (Forssell, B. 25, 2140). Prismen (aus Alkohol). F: 155—156°.
- 3. $2-\beta-Naphthyt-\Delta^2-imidazolin$ $C_{19}H_{19}N_3=\frac{H_2C-N}{H_2C\cdot NH}C\cdot C_{10}H_7$. B. Beim Erhitzen von Thio- β -naphthamid (Bd. IX, S. 666) mit Äthylendiaminhydrat auf dem Wasserbad (Forssell, B. 25, 2137). Nadeln. F: 116°. Schwer löslich in Äther, Ligroin und Wasser, leicht in Alkohol, Eisessig und Benzol. Gibt beim Behandeln mit kaltem Acetylchlorid oder kaltem Essigsäureanhydrid das entsprechende N-Acetylderivat (s. u.). Beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad erhält man N.N'-Diacetyl-N- β -naphthoyläthylendiamin (Bd. IX, S. 658). $C_{19}H_{19}N_2+HCl$. Nadeln. Unlöslich in Ather. $C_{19}H_{12}N_2+HNO_2$. Niederschlag, F: 166—167°. Leicht löslich in Alkohol. Wird durch Säuren zersetzt. $C_{19}H_{12}N_2+HNO_3$. $C_{12}H_{12}N_2+2HgCl_2$. Niederschlag. F: 230—250° (Zers.). $C_{19}H_{12}N_2+HCl+HgCl_2$. Krystallinischer Niederschlag. F: 180—186°. $2C_{12}H_{12}N_2+2HCl+PtCl_4$. Orangegelber Niederschlag. F: 219—221°. Pikrat $C_{18}H_{12}N_2+C_6H_2O_7N_3$. Gelber, krystallinischer Niederschlag. F: 196°.
- N-Acetylderivat $C_{18}H_{14}ON_8 = \frac{H_8C}{H_9C}\cdot N_{(CO\cdot CH_8)}C\cdot C_{10}H_7$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung beim Behandeln mit kaltem Acetylchlorid oder kaltem Essigsäureanhydrid (Forssell, B. 25, 2139). Flocken (aus Benzol). Schmilzt bei 160—166°.
- N-Nitrosoderivat $C_{19}H_{11}ON_3 = \frac{H_2C}{H_1C}\cdot N(NO)$ $C\cdot C_{10}H_7$. B. Beim Behandeln der Base in Essigsäure mit Kaliumnitrit-Lösung (Forssell, B. 25, 2138). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 101° .
- 4. N.N'-Benzal-o-phenylendiamin, 2-Phenyl-benzimidazolin $C_{13}H_{12}N_2=C_5H_4<\underset{NH}{NH}>CH\cdot C_6H_5.$
- 1.3-Dimethyl-2-phenyl-bensimidasolin $C_{15}H_{16}N_3=C_6H_4 < N(CH_3) > CH \cdot C_6H_5$. B. Aus N.N'-Dimethyl-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 15) und Benzaldehyd (O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4203). Prismen (aus Methanol). F: 102—103°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Ather und Methanol. Wird von Alkalien, Säuren oder siedendem Wasser in die Komponenten gespalten.
- 1-Methyl-2-[2-nitro-phenyl]-bensimidasolin $C_{14}H_{12}O_{2}N_{3}=C_{4}H_{4}\cdot NC_{4}H_{4}\cdot NC_{5}$. Vgl. hierzu N-Methyl-N'-[2-nitro-benzal]-o-phenylendiamin, Bd. XIII, 8. 19.

5. 1-Methyl-9.10-dihydro-phenazin C₁₁H₁₂N₂, Formel I (vgl. a. No. 7).

Bis-[6.8-dinitro-4-methyl-9.10-dihydro-phenazinyl-(9)] $C_{18}H_{18}O_{8}N_{8}$, Formel II. B. Aus 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-azobenzol (Bd. XVI, S. 60) und o-Toluidin in Toluol bei 110° (LEHMANN, GRANDMOUGIN, B. 41, 1304). — Kupferglänzende Blättchen (aus Xylol). Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther und Aceton mit blauer Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die beim Aufbewahren in Braun übergeht.

6. 2-Methyl-9.10-dihydro-phenazin C₁₂H₁₂N₂, Formel III (vgl. a. No. 7).

Bis-[6.8-dinitro-2-methyl-9.10-dihydro-phenazinyl-(9)] C₁₈H₁₈O₈N₈. Formel IV. B. Aus 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-azobenzol (Bd. XVI, S. 60) und p-Toluidin in heißem Toluol (LEEMANN, GRANDMOUGIN, B. 41, 1305). — Blauviolette Schuppen (aus Xylol). Löslich in Xylol mit blauer Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die auf Zusatz von Zinnehlorür in Rot übergeht.

7. Derivat, das entweder sum 1-Methyl-9.10-dihydro-phenazin $C_{19}H_{12}N_1$ (No. 5) oder zum 2-Methyl-9.10-dihydro-phenazin $C_{12}H_{12}N_2$ (No. 6) gehört.

Bis - [6.8 - dinitro - 1 (oder 3) - methyl - 9.10 - dihydro - phenasinyl - (9)] $C_{36}H_{19}O_{8}N_{8}$, Formel V oder VI. B. Aus 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-azobenzol (Bd. XVI, S. 60) und m-Toluidin,

neben anderen Verbindungen (Leemann, Grandmougin, B. 41, 1305). — Dunkelblaue Nadeln (aus Xylol). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe, die auf Zusatz von Zinnehlorür zunächst rot und dann grün wird.

8. 2-Åthyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] 1 C₁₂H₁₂N₂, Formel VII bezw. VIII. 8-Anilino-2-āthyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] C₁₂H₁₂N₂, Formel IX. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B. Aus 1-Benzolazo-

naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 369) und Propionaldehyd in Alkohol (Goldschmidt, Politzer, B. 34, 1006). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 219°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin. — $C_{19}H_{17}N_2 + HCl$. Nadeln. F: 258°. — $2C_{19}H_{17}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle. Verkohlt gegan 265°.

9. 2-Athyl-perimidin C₁₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthylendiamin-(1.8) (Bd. XIII, S. 205) und Propionsäureanhydrid (Sachs, A. 365, 92). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 161°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in Säuren. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser). Zersetat sich gegen 220°. — Sulfat. Gelbe Nadeln. F: 199°. — Nitrat. Sehr schwer löslich. — Acetat. Zersetst sich oberhalb 260°. Leicht löslich in Wasser. — Oxelat. Gelber, krystalliner Niederschlag. F: 207°. — Pikrat C₁₂H₁₂N₂ + C₂H₂O₇N₂. Orangeroter Niederschlag. F: ca. 230° (Zers.).

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4. Stammkerne C₁₄H₁₄N₂.

- 1. 1-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-phthalazin $C_{16}H_{14}N_2 = C_0H_4 < CH_2 NH \\ CH(C_0H_5) \cdot NH$
- B. Aus 1-Phenyl-phthalazin-hydrojodid (S. 251) durch Behandeln mit $2^{1/2}$ 0/sigem Natrium-amalgam in Wasser (Lieck, B. 38, 3924). Sirup. Ist mit Wasserdampf schwer flüchtig. Das Hydrochlorid reduziert Freiningsche Lösung und Quecksilberoxyd. $C_{14}H_{14}N_{2}+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 220°. $2C_{14}H_{14}N_{2}+2HCl+PtCl_{4}$. Blättchen. Zersetzt sich bei 140°. Pikrat. Gelbe Krystalle.
- 2.3 Dibensoyl 1 phenyl 1.2.3.4 tetrahydro phthalaxin $C_{28}H_{22}O_2N_2 = C_8H_4 N \cdot CO \cdot C_8H_5$. B. Aus 1-Phenyl 1.2.3.4 tetrahydro phthalazin, Benzoyl-chlorid und Kalilauge (Lieck, B. 38, 3924). Gelbliche Stäbchen (aus Alkohol). F: 158° bis 159°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Toluol, Eisessig und Chloroform, schwer in Äther, Ligroin, Wasser und Alkalilaugen.
 - 2. 2-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_{14}H_{14}N_2=C_6H_4$ $CH_2 \cdot NH$ $CH \cdot C_6H_5$
- B. Beim Erhitzen von 2-Amino-benzylamin (Bd. XIII, S. 165) mit Benzaldehyd in alkoh. Lösung auf dem Wasserbad (Busch, J. pr. [2] 51, 126). Beim Behandeln von 2-Phenyl-3.4-dihydro-chinazolin (S. 239) mit Natrium in absol. Alkohol (Wolff, B. 25, 3033). Nadeln oder Blättchen (aus Ligroin). F: 101—1026 (B.), 99—1016 (W.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer in Ligroin (B.). Zerfällt bei Einw. von Mineralsäuren in 2-Amino-benzylamin und Benzaldehyd (W.; B.).
- 1-Benzyl-2.3-diphenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_{27}H_{34}N_2=C_{4}H_{4}-N_{1}C_{6}H_{5}$. B. Aus [2-Benzylamino-benzyl]-anilin (Bd. XIII, S. 167) und Benzaldehyd auf dem Wasserbad (Busch, Roegglen, B. 27, 3244). Nadeln (aus Alkohol). F: 120°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Äther und Ligroin. Wird beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure in die Komponenten zerlegt.
- 3 [2 Amino bensyl] 2 phenyl 1.2.3.4 tetrahydro chinazolin $C_{21}H_{21}N_3 = C_6H_4\cdot N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NH_3$. B. Aus 2.2'-Diamino-dibenzylamin (Bd. XIII, S. 172) und Benzaldehyd in Alkohol (Busch, Birk, Lehrmann, J. pr. [2] 55, 369). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 140°.
- 2-[3-Nitro-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinasolin $C_{14}H_{13}O_2N_3=CH_4\cdot NH$. B. Aus 2-Amino-benzylamin (Bd. XIII, S. 165) und 3-Nitro-benzaldehyd in Alkohol auf dem Wasserbad (Busch, Dietz, J. pr. [2] 53, 424). Gelbliche Prismen (aus verd. Alkohol). F: 84-85°. Sehr leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin. Zerfällt beim Behandeln mit verd. Säuren in die Komponenten.
- 3. 4-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_{14}H_{14}N_2 = C_6H_4$ $C_{14}H_4$ C_{1
- 4. N.N'-Benzal-asymm.-o-toluylendiamin, 5-Methyl-2-phenyl-benzimidazolin C₁₄H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel.

 1.3.5 Trimethyl 2 phenyl benzimidazolin C₁₆H₁₈N₂ =

 CH₂·C₆H₃·N(CH₂) > CH·C₆H₅. B. Aus N.N'-Dimethyl-asymm.-o-toluylendiamin (Bd. XIII, S. 153) und Benzaldehyd (O. FISCHER, RIGAUD, B. 35, 1264). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88°. Wird durch verd. Mineralsäure in die Komponenten zerlegt.
- $\begin{array}{lll} 1 \cdot p \cdot Tolyl \cdot 5 \cdot methyl \cdot 2 \cdot phenyl \cdot bensimidasolin & C_{51}H_{50}N_5 = \\ CH_6 \cdot C_6H_5 & N(C_6H_4 \cdot CH_6) & CH \cdot C_6H_5. & Vgl. & hierzu & 4 \cdot p \cdot Toluidino \cdot 3 \cdot benzalamino \cdot toluol, \\ Bd. & XIII, & S. & 166. & \end{array}$

- 1.5 Dimethyl 2 [2 nitro phenyl] bensimidasolin $C_{18}H_{18}O_2N_2 = CH_2 \cdot C_4H_2 \cdot NH \cdot C_4H_4 \cdot NO_2$. Vgl. hierzu 4-Methylamino-3-[2-nitro-benzalamino]-toluol, Bd. XIII, S. 156.
- 1 p Tolyl 5 methyl 2 [2 nitro phenyl] bensimidasolin $C_{21}H_{12}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot N(C_8H_4 \cdot CH_2) \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_3$. Vgl. hierzu 4 p Toluidino 3 [2 nitro benzalamino]-toluol, Bd. XIII, S. 156.
- $\begin{array}{lll} \textbf{1- \ddot{A}thyl-5-methyl-9-[4-nitro-phenyl]-bensimidasolin} & C_{16}H_{17}O_{2}N_{2} = \\ CH_{3}\cdot C_{6}H_{3} & NH & CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}. & Vgl. & hierzu & 4-\ddot{A}thylamino-3-[4-nitro-benzalamino]-toluol, & Bd. & XIII, & S. & 156. \\ \end{array}$
- 5. 2.2' Hydrazo dibenzyl C₁₄H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2.2'-Azo-dibenzyl (S. 243) mit Zinkstaub in wäßrig-alkoholischer Barytlauge auf dem Wasserbad (DUVAL, Bl. [4] 7, 731). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 151°. Löslich in Alkohol, Ather, Benzol, Ligroin und Essigsäure. Gibt bei der Einw. von konz. Salzsäure in sehr geringer Menge eine (nicht näher untersuchte) stickstoffhaltige, schwach basische Verbindung [Krystalle; F: 230°].
 - 6. 2.6-Dimethyl-9.10-dihydro-phenazin C14H14N2, Formel I.

9.10-Di-p-tolyl-2.6-dimethyl-9.10-dihydro-phenasin, "Ditolyldihydrotolazin" C₂₈H₂₆N₂, Formel H. B. In geringer Menge neben p.p-Ditolylamin und 9.10-Di-p-tolyl-

4.8-dichlor-2.6-dimethyl-9.10-dihydro-phenazin (s. u.) beim Behandeln von Tetra-p-tolylhydrazin (Bd. XV, S. 512) in Chloroform mit 4% iger äther. Salzsäure (Wieland, B. 41, 3486). Entsteht auch neben anderen Verbindungen aus Tetra-p-tolyl-tetrazon (Bd. XVI, S. 750) bei der Spaltung mit 4% iger ätherischer Salzsäure oder Brom in Chloroform oder beim Erwärmen mit Eisessig auf 50—60° und Behandeln der entstandenen Phenazonium-verbindungen mit Zinkstaub (W., B. 41, 3502). Aus 9.10-Di-p-tolyl-4.8-dichlor-2.6-dimethyl-9.10-dihydro-phenazin (s. u.) bei der Einw. von Natrium und Amylalköhol in siedendem Xylol (W., B. 41, 3489). — Orangegelbe Nadeln (aus Benzol + absol. Alkohol). F: 269°; ist unzersetzt destillierbar; ziemlich leicht löslich in Benzol und homologen Kohlenwasserstoffen mit schwacher Fluorescenz, schwerer in Aceton und Ather, kaum in Alkoholen und Benzin (W., B. 41, 3489). — Beim Behandeln der Lösung in Benzol mit 4% iger äther. Salzsäure erhält man eine Additionsverbindung des Dichlorids vom 2.6-Dimethyl-phenazin-bis-[hydroxy-p-tolylat]-(9.10) mit 9.10-Di-p-tolyl-2.6-dimethyl-9.10-dihydro-phenazin 1) (S. 244) (W., B. 41, 3489; vgl. Kehrmann, Micewicz, B. 45 [1912], 2647; W., B. 46 [1913], 3299).

9.10 - Di - p - tolyl - 4.8 - dichlor - 2.6 - dimethyl - 9.10 - dihydrophenasin C₂₈H₂₄N₁Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. s. bei der vorhergehenden Verbindunge. Entsteht auch neben anderen Verbindungen bei der Einw. von 4°/siger Salzsäure auf 1.1.4.4 - Tetra - p - tolyl - CH₂ · CH₃ · CH₅ bei der Einw. von 4°/siger Salzsäure auf 1.1.4.4 - Tetra - p - tolyl - CH₂ · CH₃ · C

¹⁾ Verbindungen dieser Art werden neuerdings auf Grund potentiometrischer Analysen von MICHARLES (J. biol. Chem. 92 [1931], 211; Am. Soc. 58 [1931], 2953; 55 [1938], 1481; vgl. a. MICH., Oxydations-Reduktions-Potentiale [Berlin 1938], S. 107) als monomolekulare Radikale formuliert.

- H₂C 7. Di-p-benzylen-diamin C₁₄H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. $\textbf{N.N'-Dialkyl-[di-p-bensylen-diamin]} \begin{array}{ccc} C_6H_4 < \overset{CH_4}{\sim} & N(Alk.) > C_6H_4. \end{array}$ Vgl. hierzu die Artikel: Dimerer(?) Anhydro-[4-methylamino-benzylalkohol]
 (Bd. XIII, S. 621) und dimerer(?) Anhydro-[4-āthylamino-benzylalkohol]
 HN-(Bd. XIII, S. 622).
- 8. 2-Propyl-perimidin C, H, N, Formel I.
 B. Aus Naphthylendiamin-(1.8) (Bd. XIII, S. 205) und
 Buttersäureanhydrid (SACHS, A. 365, 93). Gelbe
 Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 157°. Unlöslich in Wasser, CH(CH₈)2 CHa · CaHs II. leicht löslich in den übrigen Lösungsmitteln. — C₁₄H₁₄N₂ + HCl. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 240°. — Sulfat. Krystalle (aus Wasser). F: 232°. — Nitrat. Goldgelber Niederschlag. F: 257° (Zers.). — Pikrat. Gelbbrauner, krystallinischer Niederschlag. F: ca. 220° (Zers.). — Oxalat. Gelbe Nadeln. F: 222°.
- 9. 2-Isopropyl-perimidin C₁₄H₁₄N₂, Formel II. B. Aus Naphthylendiamin (1.8) (Bd. XIII, S. 205) und Isobuttersäureanhydrid (Sachs, Steiner, B. 42, 3675). Gelbgrüne Nadeln (aus Ligroin). F: 87°. Löslich in Alkohol, Benzol, Methanol, Aceton, Chloroform, Ather, Essigester und Essigsäure, unlöslich in Wasser. C₁₄H₁₄N₂ + HCl. Gelblichgrüne Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 260°. C₁₄H₁₄N₂ + HNO₃. Gelbgrüne Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 240°.
- 5. Stammkerne C₁₅H₁₆N₂.
 - 1. 3.5-Diphenyl-pyrazolidin $C_{15}H_{16}N_2 = \frac{H_1C CH \cdot C_6H_5}{C_8H_5 \cdot HC \cdot NH \cdot NH}$ $\frac{H_1C CH \cdot C_6H_5}{H_1C CH \cdot C_6H_5}$
 - $\textbf{2-Methyl-1.8.5-triphenyl-pyrasolidin} \quad C_{11}H_{11}N_{1} = \frac{n_{1} \cup \dots \cup n_{1} \cup n_{2} \cup n_{1} \cup n_{2}}{C_{0}H_{5} \cdot \text{HC} \cdot \text{N}(C_{0}H_{5}) \cdot \text{N} \cdot \text{CH}_{3}}$
- B. Beim Eintragen von Natrium in eine siedende alkoholische Lösung von 2-Methyl-1.3.5-triphenyl-pyrazoliumjodid (S. 254) (Knorr, Laubmann, B. 21, 1207). — Krystalle (aus Alkohol). F: 109-1100. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin, leicht in heißem Alkohol, Ather und Benzol mit bläulicher Fluorescenz.
- 2. 1 Benzyl 1.2.3.4 tetrahydro phthalazin $C_{15}H_{14}N_{4} =$

C₆H₄CH(CH₂·C₆H₅)·NH B. Durch Reduktion von 1-Benzyl-phthalazin-hydrojodid

(S. 257) mit Natriumamalgam in Wasser (Lieck, B. 38, 3921). — Sirup. — Reduziert Quecksilberoxyd und Fehlingsche Lösung. — $C_{18}H_{18}N_1 + HCl$. Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 190—200°. Leicht löslich in heißem Wasser und heißer verdünnter Salzsäure. — $2C_{18}H_{16}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle. Zersetzt sich bei 180°. Schwer löslich in Wasser.

2.8 - Dibenzoyl - 1 - benzyl - 1.2.8.4 - tetrahydro - phthalazin $C_{20}H_{24}O_2N_2 =$ $---N \cdot CO \cdot C_6H_5$ $C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}$ $C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}$ $C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}$ $N \cdot CO \cdot C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}$ B. Aus der vorhergehenden Verbindung, Benzoylchlorid und Alkalilauge (Lieck, B. 38, 3921). — Gelbliche Platten (aus Alkohol). F: 135° bis 136°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Äther, Ligroin, Wasser und Alkalien.

3. 2-Methyl-4-phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin C₁₅H₁₆N₅, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2-Methyl-4-phenyl-chinazolin (S. 257) mit Natrium in siedendem Amylslkohol (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3094). — Zähes braunes Öl. Wurde nicht rein erhalten. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Gibt CaHs die Liebermannsche Nitrosoreaktion. Färbt sich in salzsaurer Lösung auf Zusatz von Kaliumferrioyanid zunächst blau, dann rot. — Pikrat. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 197° (Br., Ba., B. 25, 3095).

 $\begin{array}{l} \textbf{1.8 - Dibensoyl - 2 - methyl - 4 - phenyl - 1.2.8.4 - tetrahydro-chinasolin} \ C_{29}H_{24}O_{1}N_{1} = \\ C_{6}H_{4} \overset{CH(C_{6}H_{5})}{\sim} N \cdot CO \cdot C_{6}H_{5} \\ N(CO \cdot C_{9}H_{5}) \cdot CH \cdot CH_{3} \end{array} . \ B. \ \text{Aus der vorhergehenden Verbindung und einem geringen}$

Überschuß von Benzoesäureanhydrid auf dem Wasserbad (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3095).

— Nadeln (aus Alkohol oder Benzol + Petroläther). F: 188—189°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol.

4. 2-Butyl-perimidin C₁₂H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthylendiamin-(1.8) (Bd. XIII, S. 205) und Valeriansäure-anhydrid (Sachs, Steiner, B. 42, 3676). — Grüner Niederschlag (aus Ligroin oder Alkohol). F: 165° (unscharf). Löslich in Äther, Chloroform, Alkohol, Aceton, Benzol, Methanol und Essigester. — C₁₅H₁₆N₂ + HCl. Gelbgrüne Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 245° und schmilzt bei 252—263°.



- 6. Stammkerne C16H18Ns.
- 1. 2.3-Diphenyl-hexahydropyrazin, 2.3-Diphenyl-piperazin $C_{16}H_{18}N_1 = HN < CH_1 CH_2 CH_3 > NH$.
- a) $\alpha-2.3-Diphenyl-piperazin$ $C_{16}H_{19}N_3=HN<\frac{CH(C_6H_6)\cdot CH(C_6H_5)}{CH_2}$ NH. B. Neben $\beta-2.3$ -Diphenyl-piperazin (s. u.) bei der Einw. von Natrium auf 2.3-Diphenyl-pyrazin (S. 269) in siedendem Amylalkohol; man trennt die beiden Verbindungen durch fraktionierte Krystallisation aus Petroläther (Mason, Soc. 55, 101). Nadeln (aus Petroläther). F: 122—123°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Ather und Petroläther, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Säuren. Liefert beim Behandeln mit Kaliumnitrit und Salzsäure 1.4-Dinitroso-5.6-dioximino-2.3-diphenyl-piperazin (Syst. No. 3595). $C_{16}H_{18}N_2+2HCl$. Nadeln. F: ca. 310°. $C_{16}H_{18}N_2+2HCl+PtCl_4+^{1}_2H_2O$. Goldgelbe Prismen (aus verd. Salzsäure).
- 1.4 Dimethyl α 2.3 diphenyl piperasin $C_{18}H_{32}N_3=CH_3\cdot N < \frac{CH(C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)}{CH_2} > N\cdot CH_2$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erwärmen von α -2.3-Diphenyl-piperazin mit überschüssigem Methyljodid auf dem Wasserbad (Mason, Soc. 55, 104). Nadeln (aus Wasser). F: 263—264°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Wasser, sehr schwer in Äther und Benzol. $C_{18}H_{22}N_2 + HI$. Nadeln (aus Wasser). Chloroplatinat. Gelbe, prismatische Nadeln (aus verd. Salzsäure).
- b) β -2.3-Diphenyl-piperazin $C_{16}H_{18}N_2 = HN < \frac{CH(C_0H_5) \cdot CH(C_0H_5)}{CH_2} > NH$. B. s. oben bei α -2.3-Diphenyl-piperazin. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 108—109° (Mason, Soc. 55, 105). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Ather, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Säuren. $C_{16}H_{18}N_2 + 2HCl$. Prismen. F: ca. 295°. $C_{16}H_{18}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_3O$. Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol).
- c) Derivat des 2.3 Diphenyl piperazins $C_{16}H_{18}N_2 = HN < \frac{CH(C_6H_6) \cdot CH(C_4H_6)}{CH_2} > NH$, von dem es unbestimmt ist, ob es sterisch dem a- oder β -2.3-Diphenyl-piperazin entspricht.
- 1.4-Dicyan-2.3-diphenyl-piperasin C₁₈H₁₆N₄ = NC·N < CH(C₆H₅)·CH(C₆H₅) N·CN.

 B. Beim Kochen von 2.3-Diphenyl-5.6-dihydro-pyrazin (S. 259) mit Kaliumcyanid in Alkohol unter allmählicher Zugabe von Eisessig (Mason, Dryfoos, Soc. 63, 1296). Blättchen (aus Alkohol). F: 203—204°. Ziemlich leicht löslich in heißem Benzol, schwer in heißem Alkohol, sehr schwer in Ather. Liefert beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 2.3-Diphenyl-pyrazin (S. 269).
- 2. Di o xylylen diamin C₁₀H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. Für die früher so aufgefaßte Verbindung wurde die Konstitution eines N-[2-Aminomethyl-benzyl]-isoindolins (Bd. XX, S. 261) bewiesen.
- $\begin{array}{lll} \textbf{Di} \cdot \textbf{o} \cdot \textbf{xylylen} \cdot \textbf{piperidiniumhydroxyd} \cdot \textbf{isoindoliniumhydroxyd} & C_{18}\textbf{H}_{26}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = \\ \textbf{H}_{2}\textbf{C} < & \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{CH}_{3} \\ & \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{CH}_{3} \\ & \textbf{N} < & \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{CH}_{3} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \\ & \textbf{OH}_{3} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{C}_{6} \cdot \textbf{$
- Einw. von 2 Moi alkoh. Kalilauge auf die alkoh. Lösung von 1 Mol N-[2-Aminomethylbensyl]-piperidin (Bd. XX, S. 73) und 2 Mol o-Xylylendibromid; die freie Base erhält man beim

Behandeln des Bromids mit feuchtem Silberoxyd (Scholtz, B. 31, 1704). — Sirup. Sehr leicht löslich in Wasser. Stark alkalisch. — $C_{22}H_{24}N_2Br_3$. Krystallmasse (aus Chloroform + Äther). F: 65°. Sehr hygroskopisch. Beständig gegen Kalilauge. — $C_{20}H_{24}N_2Br_3+4Br$. Gelbes Krystallpulver (aus verd. Alkohol). — $C_{20}H_{24}N_2Cl_3+2AuCl_3$. Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in Wasser. — $C_{20}H_{34}N_3Cl_3+PtCl_4$. Mikroskopische Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser.

7. 2-n-Hexyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] 1) $C_{17}H_{10}N_{2}$, Formel I bezw. II.

3-Anilino-2-n-hexyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] $C_{23}H_{25}N_{3}$, Formel III. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] **104** [1922] 102; **107** [1924], 16. — B. Beim Erwärmen

von 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 369) mit Önanthaldehyd in Alkohol auf dem Wasserbad (Goldschmidt, Poltzer, B. 24, 1007). — Nadeln (aus Benzol). F: 176,5°. Löslich in Alkohol und Benzol. — C₂₂H₂₅N₃ + HCl. Nadeln. F: 226°. — 2C₂₃H₂₅N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Gelber, krystallinischer Niederschlag. F: 225°.

8. 5 - Äthyl-2-lepidyl-chinuclidin, [5-Äthyl- $_{c_2H_5}$ -HC-CH-CH₂ chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-methan $C_{19}H_{24}N_2$, s. nebenstehende Formel.

HC-CH-CH₂
CH₂
CH₂
H₂C-N-CH-CH₂·N

[5-Åthyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-chlormethan, H₂C-N-CH₂·N

[5-(α -Brom-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-4]-chlormethan, Hydrobrom-cinchoninchlorid $C_{10}H_{21}N_{0}$ ClBr = NC, H_{11} (CHBr·CH₃)·CHCl·C₃H₆N. B. Man sättigt eine Lösung von Cinchoninchlorid (8. 250) in Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) mit Bromwasserstoff bei -17^{0} und läßt die Flüssigkeit einige Tage bei Zimmertemperatur stehen (Comstock, Koenics, B. 25, 1546). — Krystalle mit 2 H₂O (aus Ather). Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure eine Verbindung $C_{19}H_{16}N_{12}$ (?) (Oktahydrocinchen(?)) (s. u.). — Nitrat. Krystalle. Schwer löslich in kalter verdünnter Salpetersäure.

Verbindung $C_{19}H_{38}N_2$ (?), Oktahydrocinchen (?). B. Beim Erhitzen von Hydrobromeinehoninchlorid mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im Rohr auf 240—250° (Comstock, Koenigs, B. 25, 1547). — Öl. Wird von Chromsäure nur schwer angegriffen, — $C_{19}H_{38}N_2 + 2HCl + CdCl_2 + H_2O$. Krystalle (aus sehr verd. Salzsäure). — $C_{19}H_{28}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 130°). Gelbrote Krystalle.

K. Stammkerne C_n H_{2n-16} N₂.

1. Stammkerne $C_{12}H_8N_2$.

1. 2.2'-Azo-diphenyl, Dibenzopyridazin, Phenazon.
Diphenazon (Diphenylenazon) C₁₂H₂N₃, s. nebenstehende Formel.
Für die von "Phenazon" abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die eingezeichnete Bezifferung gebraucht. — Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol (Täuber, B. 24, 3085) und in Phenanthren (Padoa, R. A. L. [5] 12 I, 395) bestimmt. — B. Aus 2.2'-Dinitro-diphenyl durch elektrolytische Reduktion in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (Wohlfaher, J. pr. [2] 65, entsteht in geringerer Menge aus 5 g 2.2'-Dinitro-diphenyl und 250 g 30/sigem Natriumanalgam in Methanol unter Kühlung (Täuber, B. 24, 3085). Beim Erhitzen von 2.2'-Dihydrazino-diphenyl (Bd. XV, S. 584) mit ca. 200/siger Salzaäure im Rohr auf 1500 (T., B.

¹⁾ Zur Stellungebeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

29, 2272). Beim Erhitzen von 2.2'-Bis-[β-acetyl-hydrazino]-diphenyl auf 250—260° (T., B. 29, 2272). Beim Erwärmen von Phenazon-N-oxyd (s. u.) mit Stannochlorid und rauchender Salzzäure (ULIMARN, DIETERLE, B. 37, 25). — Grünlichgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol), Prismen (aus absol. Alkohol oder Benzol). Monoklin prismatisch (Fock, Z. Kr. 32, 253; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 829). F: 156°; siedet fast unzersetzt oberhalb 360°; sehr leicht löslich in Eisessig und Chloroform, leicht in Ather, Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin, sehr schwer in Wasser; die Lösung in Säuren ist intensiv schwefelgelb (T., B. 24, 3085). — Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in verdünnter alkalischer Lösung auf dem Wasserbad bildet sich Pyridazin-tetracarbonsäure (Syst. No. 3688) (T., B. 28, 452). Ist beständig gegen Chromsäure in siedender verdünnter Schwefelsäure (T., B. 24, 3884). Wird von Zinkstaub in 8°/eiger Salzsäure (T., B. 24, 3086) oder in alkoholisch-wäßriger Kalilauge (Duval., Bl. 4] 7, 487) zu 2.2'-Hydrazo-diphenyl (S. 209) reduziert. — 2C₁₂H₂N₃ + 2HCl + PtCl₄ (bei 120°). Gelbe Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (T., B. 24, 3884). — Pikrat. Braune Nadeln. F: 194° (T., B. 24, 3884).

2.2'-Azoxy-diphenyl, Phenazon-N-oxyd $C_{12}H_0ON_2 = \stackrel{C_0H_4\cdot N:O}{C_0H_4\cdot N}$. B. Entsteht aus 2.2'-Dinitro-diphenyl beim Koehen mit Zinkstaub in alkoh. Kalilauge, neben Phenazon-N.N'-dioxyd (Tiuber, B. 24, 3083), oder allein beim Erwärmen mit Natriumsulfid in alkoholisch-wäßriger Lösung auf dem Wasserbad (Ullmann, Dietell, B. 37, 24). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 139° (U., Die.), 152° (unkorr.) (T.). Unlöslich in Ligroin, sehr sohwer löslich in kaltem Wasser und Ather, leicht in Alkohol, siedendem Benzol, Eisessig, sehr leicht in Chloroform (T.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelgelber Farbe (U., Die.). — Gibt bei der Einw. von überschüssigem Natriumamalgam in Methanol Phenazon (T.). Wird in alkal. Lösung durch Zinkstaub zu 2.2'-Hydrazo-diphenyl reduziert (Duval, Bl. [4] 7, 487).

Phenagon-N.N'-dioxyd $C_{19}H_9O_9N_9 = \frac{C_9H_4\cdot N:O}{C_9H_4\cdot N:O}$. B. Neben Phenagon-N-oxyd beim

Kochen von 2.2'-Dinitro-diphenyl mit Zinkstaub in alkoholisch-wäßriger Kalilauge (Täuber, B. 24, 3083). — Blättchen (aus absol. Alkohol), Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 240° (Zers.). Sehr schwer löslich in Ligroin und kaltem Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Benzol, sehr leicht in Chloroform. — Wird durch Behandeln mit überschüssigem 3°/eigem Natriumamalgam in methylalkoholischer Lösung zu Phenazon reduziert.

 $\label{eq:phenason-mono-hydroxymethylat} \textbf{Phenason-mono-hydroxymethylat} \ \textbf{C}_{19}\textbf{H}_{19}\textbf{ON}_{9} = \frac{\textbf{C}_{9}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}(\textbf{CH}_{8})\cdot\textbf{OH}}{\textbf{C}_{9}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{N}} \ . \ \textbf{\textit{B.}} \ \textbf{Das methyl-hydroxymethylat} \ . \ \textbf{\textit{B.}} \ \textbf{\textit{Das methyl-hydroxymethylat}} \ .$

schwefelsaure Salz bildet sich beim Erhitzen von Phenazon mit überschüssigem Dimethylsulfat auf 80—100° (Wohlfahr, J. pr. [2] 65, 297). — Jodid C₁₂H₁₁N₂·I. B. Aus dem methylschwefelsauren Salz und Kaliumjodid in Wasser (W.). Dunkelrote Krystalle (aus Bisessig). Zersetzt sich über 100° und schmilzt bei 185—187°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — 2C₁₂H₁₁N₄·Cl+ZnCl₄. B. Aus dem methylschwefelsauren Salz und Zinkchlorid in wäßr. Salzsäure (ULIMANN, DIETERLE, B. 37, 25). Gelbe Nadeln. F: 235°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol mit gelber Farbe. Gibt mit wäßr. Ammoniak Phenazon. — 2C₁₂H₁₁N₃·Cl+PtCl₄. Gelbe Blättohen (aus verd. Salzsäure) (W.). — Methylschwefelsaures Salz. Gelbe, hygroskopische Nadeln (aus Alkohol) (W.).

Phenason - mono - hydroxyäthylat $C_{16}H_{16}ON_8 = \frac{C_6H_4 \cdot N(C_8H_6) \cdot OH}{C_6H_6 \cdot N}$. — Jodid $C_{16}H_{18}N_8 \cdot I$. B. Beim Kochen von Phenason mit überschüssigem Athyljodid (Wohlfahrer, J. pr. [2] 65, 298). Rote Krystalle. F: 185—187°. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Ather.

2. Dibensopyrazin, Phenazin (Azophenylen) C₁₂H₂N₂, s. nebenstehende Formel. Für die vom Namen "Phenazin" abgeleiteten Namen wird in diesem Handbuch die eingezeichnete Bezifferung gebraucht.—B. Phenazin bildet sich neben anderen Produkten beim Leiten von Anilindampf durch ein glühendes Rohr (Berntmern, B. 19, 3257) oder über erhitztes Bleioxyd (Somonurzzi, Ж. 6, 247) sowie beim Erhitzen von Anilin mit Nitrobenzol und Natriumhydroxyd auf cs. 140° (Wohl, Aug. B. 34, 2446; vgl. Wohl, B. 36, 4135). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Brenzcatechin im Rohr auf 200—210°,

¹⁾ Vgl. su dieser Formulierung Bd. XVI, S. 620.

neben 9.10-Dihydro-phenazin (RIS, B. 19, 2206; HINSBERG, GARFUNKEL, A. 292, 258). Bei der Destillation von 2-Amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 16) mit Bleioxyd (FISCHER, HEILER, B. 26, 383). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von N.N'-Diphenyl-formazylameisensäure-äthylester (Bd. XVI, S. 21) mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (BAMBERGER, WHEELWRIGHT, B. 25, 3205; J. pr. [2] 65, 134). In geringer Menge beim Kochen der roten Form der N.N'-Diphenyl-formazylglyoxylsäure (Bd. XVI, S. 30) mit konz. Salzsäure (Bam., Müller, B. 27, 153; J. pr. [2] 64, 212). Aus Azobenzol-dicarbonsäure-(3.3') (Bd. XVI, S. 233) oder aus Azobenzol-dicarbonsäure-(4.4') (Bd. XVI, S. 236) beim Erhitzen der Kaliumsalze für sich oder der Calciumsalze mit Atzkalk (Claus, A. 168, 1, 20; B. 10, 1303 Anm.). Aus 9.10-Dihydro-phenazin durch Sublimieren, durch Kochen mit Alkohol (Cl., B. 8, 39; A. 168, 9) oder durch Einw. ammoniakalischer Silbernitrat-Lösung (Hins., Gab., A. 292, 261). Aus Phenazin-N-oxyd beim Erhitzen für sich auf ca. 260—280° oder mit Eisenfeile auf 240—250° sowie beim Kochen mit Essigsäureanhydrid (Wohl, Aue, B. 34, 2447). Beim Kochen von 2-Amino-phenazin (Syst. No. 3719) mit Natriumnitrit, Alkohol und verd. Schwefelsäure (Fischer, Heff, B. 22, 358). In geringer Menge bei der Destillation von 2.3-Diamino-phenazin (Syst. No. 3745) mit Zinkstaub, neben 2-Amino-phenazin (Fi., Heff, B. 22, 358). Beim Kochen von 2.7-Diamino-phenazin mit Natriumnitrit, Alkohol und verd. Schwefelsäure (Nietzki, Ernst, B. 28, 1856). Bei der Zinkstaub-Destillation

säure (Nietzki, Ernst, B. 23, 1856). Bei der Zinkstaub-Destillation von Anilinoaposafranon (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3770) (Fi., Hepr., A. 266, 254; vgl. B. 28, 2287). — Hellgelbe Nadeln. F: 170—171° (Cl., A. 168, 5), 171—172° (Bam., Mt., J. pr. [2] 64, 212). Siedet oberhalb 360° (Cl., B. 8, 40). Ist unzersetzt subli-

CeH5 HN CeH5

mierbar (CL., A. 188, 6). Löslich in cs. 50 Tln. kaltem Alkohol, ziemlich schwer löslich in Ather und Benzol, sehr schwer in Wasser (CL., A. 188, 6). Löslich in mäßig verdünnten Mineralsäuren mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe (CL., A. 188, 6; BAM., Wheel., B. 25, 3205). Beim Verdünnen der konzentrierten schwefelsauren Lösung bleiben geringe Mengen mit gelber Farbe in Lösung, während die Hauptmenge unverändert ausfällt (CL., A. 168, 6). — Gibt bei der Reduktion mit Schwefelwasserstoff in gesättigtem alkoholischem Ammoniak 9.10-Dihydro-phenazin (S. 209) (CL., A. 168, 8; B. 8, 39). Liefert beim Versetzen mit Natriumamalgam in Eisessig und überschüssiger verdünnter Salzsäure bei 60—80° das Hydrochlorid der Verbindung von Phenazin mit 9.10-Dihydro-phenazin (s. u.) (HINS., GAR., A. 292, 260). Beim Erwärmen mit Benzolsulfinsäure in alkoholisch-wäßriger Salzsäure erhält man Phenyl-[phenazinyl-(2)]-sulfon (Syst. No. 3513), das Hydrochlorid der Verbindung von Phenazin mit 9.10-Dihydro-phenazin und eine Verbindung vom Schmelzpunkt ca. 275° (HINS., HIMMELSCHEIN, B. 29, 2019). — C., Ha, N., + 2Cl. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Phenazin in absol. Alkohol (CL., B. 8, 40, 600). Rote Krystalle. Zersetzt sich an feuchter Luft unter Gelbfärbung und Bildung von Phenazin. — C., Ha, N., + 2Br. B. Aus Phenazin und Brom in Alkohol oder Benzol (CL., A. 168, 6). Gelbe Nadeln. Zersetzt sich in feuchtem Zustand an der Luft oder beim Umkrystallisieren aus Alkohol. — C., Ha, N., + HCl. B. Aus Phenazin und siedender Salzsäure (CL., B. 8, 601). — C., Behandeln mit Wasser Phenazin. — C., Behandeln mit überschüssiger konzentrierter Jodwasserstoffsäure im Rohr auf ca. 120° (CL., B. 8, 600). Dunkelgrüne, nadelförmige Krystalle. Zersetzt sich beim Behandeln mit Wasser. — C., B. 8, 600). Dunkelgrüne, nadelförmige Krystalle. Zersetzt sich beim Behandeln mit Wasser. — C., B. 8, 600). B. — C., B. 8, 602). — C., B. 8, 602). — C., B. 8, 602). — C., B. 8, 603. — C., B. 8, 603. — C., B. 8, 604. — C., B. 8, 605. — C.,

Verbindung von Phenazin mit 9.10-Dihydro-phenazin $C_{24}H_{18}N_4 = C_{18}H_8N_8 + C_{18}H_{10}N_8^{-1}$. B. Die Salze bilden sich aus 9.10-Dihydro-phenazin durch Einw. von Luft auf die sauren Lösungen (Claus, A. 168, 10). Das Hydrochlorid entsteht beim Versetzen von Phenazin mit Natriumamalgam in Eisessig und überschüssiger verdünnter Salzsäure bei 60—80° (Hinsberg, Garfunkel, A. 292, 260), ferner aus Phenazin-N-oxyd bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure bei 50—60° (Wohl, Aue, B. 34, 2447). — Das Hydrochlorid ist bei Gegenwart von überschüssigen Mineralsäuren beständig gegen Natriumamalgam oder Zinnehlorür (H., G.). — $C_{18}H_8N_8 + C_{18}H_{10}N_8 + 2HCl$. Grüne Nadeln (Cl.). — Sulfat. Olivgrüne Nadeln (Cl.). — $C_{18}H_8N_8 + C_{18}H_{10}N_8 + 2HCl$. Grüne Nadeln (Cl.).

¹⁾ Zur Formulierung als monomolekulares Radikal vgl. die S. 219 Anm. sitierte Literatur.

Phenasin-N-oxyd C₁₂H_eON₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Anilin mit Nitrobenzol und Natriumhydroxyd auf 120—125° (Worn, Aur. B. 34, 2446; vgl. W., B. 36, 4135).

— Gelbe bis rote Nadeln (aus Alkohol). F: 226,5° (korr.); sublimiert im Vakuum bei 240—250° ziemlich unzersetzt (W., Aur.). — Gibt beim Erhitzen für sich auf ca. 260—280° oder mit Eisenfeile auf 240—250° sowie beim Kochen mit Essigsäureanhydrid Phenazin (W., Aur.). Liefert bei der Reduktion mit überschüssigem Natriumamalgam in Alkohol 9.10-Dihydro-phenazin, mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 50° bis 60° das Hydrochlorid der Verbindung von Phenazin mit 9.10-Dihydro-phenazin¹) (W., Aur.). Bei der Einw. von überschüssiger Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad erhält man x.x-Dinitro-phenazin-N-oxyd vom Schmelzpunkt 240° und x.x-Dinitro-phenazin-N-oxyd vom Schmelzpunkt 240° und x.x-Dinitro-phenazin-N-oxyd vom Schmelzpunkt 269° (S. 226) (W., B. 36, 4142). — C₁₂H₄ON₂ + 2Br. B. Aus Phenazin-N-oxyd und Brom in Tetrachlorkohlenstoff (Wohl, B. 36, 4141). Rotbraune Krystalle. F: 132—133°. Wird durch Ammoniak und Kaliumcarbonat-Lösung schnell zerlegt. — C₁₂H₄ON₂ + HCl. Orangerote Nadeln. Wird beim Aufbewahren allmählich, durch Einw. von Wasser sofort in die Komponenten zerlegt (W., B. 36, 4142). — C₁₂H₄ON₂ + 2Br + HBr. Hellbraunrote Substanz. F: 212—215°. Wird durch Wasser zerlegt.

Phenasin - mono - hydroxymethylat, N - Methyl - phenasinium - hydroxyd \(^2\) C₁₂H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. — Perjodid C₁₂H₂₁N₂·I + I. B. In geringer Menge beim Erhitzen von Phenazin mit Methyljodid und Methanol unter Druck auf 100° (FISCHER, FRANCE, B. 26, 181).

Grüne Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Alkohol mit gelblicher Fluorescenz, unlöslich in Wasser und Ather. Die alkoh. Lösung gibt beim Versetzen mit Natronlauge, Silberoxyd oder Barythydrat Phenazin.

Phenasin-mono-hydroxyäthylat, N-Äthyl-phenasiniumhydroxyd

C₁₄H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel. — Perjodid C₁₄H₁₂N₂·I+I. B.

Analog dem N-Methyl-phenaziniumperjodid (FISCHER, FRANCK, B. 26, 182).

Grünliches Krystallpulver. Schmilzt oberhalb 190° unter Zersetzung.

Löst sich in Wasser und verd. Alkohol mit gelbgrüner Farbe und hellgelbbrauner Fluorescenz

Phenazin-mono-hydroxyphenylat, N-Phenyl-phenaziniumhydr-CaHs oxyd C19H14ON2, s. nebenstehende Formel. B. Das Eisenchlorid-Doppelsalz bildet sich beim Behandeln von Aposafraninchlorid oder -sulfat (Syst. No. 3719) mit Natriumnitrit in wäßr. Schwefelsäure unter Kühlung, Stehenlassen des Reaktionsgemisches mit Alkohol und nachfolgenden Versetzen mit Eisenchlorid und verd. Salzsäure (Kehrmann, B. 29, 2316; K., Schaposchnikow, B. 29, 2968).

Das Chlorid löst sich in Wasser mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit gelblich-blutroter Farbe (K., B. 29, 2316). — Das Eisenchlorid-Doppelsalz liefert bei der Reduktion mit einer unzureichenden Menge Stannochlorid in salzsäurehaltiger wäßriger Lösung eine nicht näher beschriebene Verbindung von N-Phenyl-phenaziniumsalz mit 9-Phenyl-9.10-dihydro-phenazin [dunkelgrüne Prismen (aus Alkohol)] (K., BECKER, CAPATINA, A. 322, 71); bei der Einw. von überschüssigem Stannochlorid in alkoholisch-wäßriger Salzsaure entsteht 9-Phenyl-9.10-dihydro-phenazin (S. 210) (K., B., C.). Das Eisenchkorid-Doppelsalz gibt bei der Einw. von Natronlauge unter Einleiten von Luft Aposafranon (Syst. No. 3513) (K., B. 29, 2317; K., Son., B. 30, 2623). Beim Behandeln mit Ammoniak unter Luftzutritt erhält man Aposafranin (K., B. 39, 2317; K., Son., B. 30, 2624). Beim Erwärmen des Zinnehlorid-Doppeisalzes mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in verd. Alkohol bildet sich Anhydro-[9-phenyl-2-hydroxylamino-phenaziniumhydroxyd] (Syst. No. 3782) (K., B., C.). Das Eisen-chlorid-Doppelsalz gibt beim Versetzen mit Anilin in alkoh. Lösung, Verdunsten der vom Eisenhydroxyd filtrierten Lösung an der Luft und nachfolgenden Behandeln mit heißer verdünnter Salzsäure 9-Phenyl-2-anilino-phenaziniumohlorid (Phenylaposafraninchlorid) (Syst. No. 3719) und 9-Phenyl-2.3-dianilino-phenaziniumchlorid (Anilinophenylaposafranin-chlorid) (Syst. No. 3745) (K., Son., B. 30, 2625). — Nitrat $C_{10}H_{12}N_3$ NO₂. Braungelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 192°; leicht löslich in Wasser und Alkohol mit orangegelber Farbe (K., Sch., B. 29, 2969). — $C_{12}H_{12}N_3 \cdot Cl + AuCl_2$ (bei 100°). Ockergelber Niederschlag; sehr schwer löslich in Wasser (K., Sch., B. 30, 2623). — $C_{12}H_{12}N_3 \cdot Cl + HgCl_2$. Orangeroter Niederschlag; sehr schwer löslich in Wasser (Sch., H. 29, 545; C. 1898 I, 722). — $(C_{12}H_{12}N_2)_2Cr_2O_2$ (bei 100°). Ockergelbe Prismen (aus Wasser) (K., Sch., B. 30, 2622). — $C_{12}H_{12}N_2 \cdot Cl + FeCl_2$. Hellrotbraune Nadeln (aus Risessig). F: 186°; leicht löslich in Wasser, siedendem Alkohol und Eisessig mit gelblichroter Farbe, sehr schwer in Äther und 20% ger Salzsäure (K., Sch., B. 29, 2968). — $2C_{10}H_{12}N_3 \cdot Cl + PiCl_4$. Braungelbes Krystallpulver; löslich in siedendem Wasser mit rotgelber Farbe (K., Son., B. 30, 2622).

Znr Formulierung als monomolekulares Radikai vgl. die S. 219 Anm. zitierte Literatur.
 Die von Phenazinen zich ableitenden quartaren Verbindungen werden im Beilstein-Handbuch entsprechend B. 65 [1932] Abt. A., S. 16, No. 38 als Phenaziniumverbindungen bezeichnet.

- 2-Chlor-phenasin-hydroxyphenylat-(9), 9-Phenyl-2-chlor-phenasiniumhydroxyd C₁₈H₁₈ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid bildet sich aus Aposafranon (Syst. No. 3513) bei Behandlung mit 1 Mol Phosphorpentschlorid unter Zusatz von Phosphoroxychlorid (Fischer, Hepp, B. 30, 1830). Das Chlorid gibt beim Erwärmen mit Anilin in verd. Alkohol Phenylaposafranin (Syst. No. 3719) (F., H., B. 30, 1830). Chlorid ("Aposafranonchlorid") C₁₈H₁₈ClN₂·Cl. Braungelbe, bläulichschimmernde Krystalle (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser (F., H., B. 30, 1830). Bromid C₁₈H₁₈ClN₂·Cl. Br. Braunrote Blättchen (aus Methanol) (F., H., B. 33, 1488). Elektrische Leitfähigkeit: Hantzsch, Osswald, B. 33, 314. C₁₈H₁₈ClN₃·Cl + AuCl₃ + H₂O. Bläulich schimmernde Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwer löslich (F., H., B. 33, 1488). Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Braungelbe Blättchen (aus Wasser) (F., H., B. 33, 1488). 2C₁₈H₁₃ClN₃·Cl + PtCl₄. Dunkelrotbraune Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). Ziemlich schwer löslich in Wasser (F., H., B. 33, 1488).
- 2.7-Dichlor-phenasin-hydroxyphenylat-(9), 9-Phenyl-2.7-dichlor-phenasiniumhydroxyd C₁₈H₁₂ON₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid bildet sich aus Safranol (Syst. No. 3538) beim Erwärmen mit Phosphoroxychlorid und Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad (Fischer, Herp, B. 31, 301). Beim Kochen des Chlorids mit Natriumacetat-Lösung erhält man 6-Chlor-aposafranon (Syst. No. 3513). Beim Versetzen des Chlorids mit Anilin in alkoh. Lösung entsteht 9-Phenyl-7-chlor-2-anilino-phenaziniumchlorid (Chlorphenyl-aposafraninchlorid) (Syst. No. 3719). Chlorid C₁₈H₁₁Cl₂N₂·Cl. Rötlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser. Nitrat C₁₈H₁₁Cl₂N₂·NO₃. Stahlblau schimmernde Blättchen. Ziemlich schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol). Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol).
- x.x-Dichlor-phenazin $C_{13}H_6N_1Cl_2 = NC_{12}H_6Cl_2N$. B. Beim Erhitzen von Phenazin mit Phosphorpentachlorid zum Schmelzen und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser (Claus, B. 8, 604). Niederschlag. F: 144°.
- **x-Nitro-phenazin** $C_{12}H_7O_2N_3 = NC_{12}H_7(NO_2)N$. B. Beim Kochen von Phenazin mit einem Gemisch von rauchender Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure (CLAUS, B. 8, 39; vgl. dagegen Kehrmann, Havas, B. 46 [1913], 347). Gelbgrüne Nadeln. F: 209° bis 210°; sublimiert bei höherer Temperatur unzersetzt (CL.).
- x.x-Dinitro-phenazin-N-oxyd vom Schmelzpunkt 240° $C_{12}H_6O_5N_4=NC_{12}H_6$ $(NO_2)_2N:O.$ B. Neben x.x-Dinitro-phenazin-N-oxyd vom Schmelzpunkt 269° beim Erwärmen von Phenazin-N-oxyd mit überschüssiger Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad (Wohl, B. 36, 4142). Orangegelbe Krystalle (aus Aceton). F: 240°. 10 cm³ Aceton lösen 0,1 g Substanz. Schwer löslich in organischen Mitteln.
- x.x-Dinitro-phenasin-N-oxyd vom Schmelzpunkt 260° $C_{12}H_6O_5N_4=NC_{12}H_6$ (NO₂)₂N:O. B. s. bei x.x-Dinitro-phenazin-N-oxyd vom Schmelzpunkt 240°. Orange-gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 269° (Wohl, B. 36, 4142). 0,1 g Substanz lösen sich in 27 cm³ siedendem Aceton und in 8 cm³ Eisessig.
- 3. 5.6 Benzo chinoxalin, [Naphtho 1'.2':2.3 pyraxin] 1)
 (,.α.β-Naphthochinoxalin") C₁₂H₈N₂, s. nebenstehende Formel. Das
 Mol. Gew. ist kryoskopisch in Phenanthren bestimmt (PADOA, R. A. L.
 [5] 12 I, 395). B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von β-Naphthochinon mit Äthylendiaminhydrochlorid in Gegenwart von Soda (FISCHER, RÖMER,
 B. 41, 2353). Beim Erwärmen von Naphthylendiamin mit Glyoxal-Natriumdisulfit in alkoholisch-wäßriger Lösung bei Gegenwart von etwas Essigsäure (HINSBERG, B. 23, 1394).
 Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 62°; leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer in kaltem Wasser; mit Wasserdampf flüchtig (H.). Die wäßr. Lösungen der Salze sind gelb (H.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Gelb übergeht (H.). Pikrat C₁₂H₈N₂ + C₆H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 171°; schwer löslich in Alkohol (F., R.).

Mono-hydroxymethylat $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_{12}H_2N(CH_3)\cdot OH$. — Jodid $C_{12}H_{11}N_2\cdot I$. B. Beim Erhitzen von 5.6-Benzo-chinoxalin mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Fischer, Schindler, B. 41, 396). — Rote Säulen (aus Methanol). Färbt sich bei ca. 150° braun und schmilzt bei stärkerem Erhitzen unter Zersetzung. Gibt bei der Einw. von Kaliumferricyanid in methylalkoholisch-wäßriger Alkalilauge N-Methyl-5.6-benzo-chinoxalon-(2 oder 3) (Syst. No. 3571).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2.3 - Dichlor - 5.6 - benzo - chinoxalin (,, Dichlornaphthochinoxalin") C₁₂H₆N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.3-Dioxy-5.6-benzo-chinoxalin (Syst. No. 3594) mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 1206 (HINSBEEG, SCHWANTES, B. 36, 4045). — Hellgelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 142°. Leicht löslich in Eisessig und Chloroform, löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbe Färbung.

- 4. 3.4 Benzo 1.8 naphthyridin, [Pyridino 2'.3':3.4 iso-chinolin] (,,Isochino β pyridin") C₁₂H₈N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von 2-Chlor-3.4-benzo-1.8-naphthyridin mit rotem Phosphor und sehr konz. Jodwasserstoffsäure auf 150—160° (Marckwald), Dettmar,

 B. 35, 301; vgl. M., Ph. Ch. 30, 141). Krystalle (aus Alkohol). F: 113—114°; siedet unzersetzt oberhalb 360°; leicht löslich in Ather, heißem Alkohol und Benzol, sehr schwer in heißem Ligroin und Wasser (M., D.). C₁₂H₈N₂ + HCl. Braungelbe Krystalle.

 F: 207°. Nimmt am Licht unter Luftabschluß eine intensiv grüne Färbung an, die im Dunkeln bei gewöhnlicher Temperatur nach einem Tage, bei ca. 90° sofort wieder verschwindet (M., D.; M.). C₁₂H₈N₂ + H2Cl. 2H₄O. Hellgelbe Nadeln. F: 99°. Gibt bei längerem Erhitzen auf 90° das Krystallwasser ab; leicht löslich in Wasser und Alkohol; die verdünnte wäßrige Lösung fluoresciert stark; schwer löslich in verd. Salzsäure, leicht in konz. Salzsäure (M., D.). 2C₁₂H₈N₂ + H₂Cr₂O₂. Bräunliche Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 170° (M., D.). Pikrat C₁₂H₈N₂ + C₄H₂O₇N₃. Gelbe Krystalle. F: 213°. Schwer löslich (M., D.).
- 2 Chlor 3.4 benzo 1.8 naphthyridin (,,6 Chlor isochino-β-pyridin") C₁₂H₂N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-3.4-benzo-1.8-naphthyridin (Syst. No. 3513) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 180° (Marchwald, Detymer, B. 35, 300). Cl. N N Gelbbraune Nadeln (aus Toluol). F: 182—183°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, sehr schwer in Ligroin. Pikrat C₁₂H₂N₂Cl+C₆H₂O₇N₃. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich gegen 240°. Schwer löslich.
- 5. [Dipyridino 3'.2':1.2; 2".3":3.4 benzol]¹),
 4.5-Phenanthrolin, o-Phenanthrolin, α-Phenanthrolin
 C₁₂H₂N₃, s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung
 gilt für die von ,4.5-Phenanthrolin" abgeleiteten Namen. Bezeichnung als o-Phenanthrolin: KAUFMANN, RADOŠEVIĆ, B. 42, 2613 Anm. 1. B. Aus
 o-Phenylendiamin beim Erhitzen mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (Blau,
 M. 19, 666). In gleicher Weise aus 8-Amino-chinolin (B.). Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser).
 Schmilzt wasserhaltig bei 102°, wasserfrei bei 117°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in
 Äther und kaltem Wasser. Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat eine Dicarbonsäure, deren Calciumsalz bei der Destillation mit Kalk α.α-Dipyridyl liefert. Gibt mit Ferrosulfat in Wasser eine gelbrote Lösung, die Seide und Wolle fleischrot färbt. Verhält sich
 gegen Eisen-, Kobalt- und Nickelsalze völlig analog dem α.α-Dipyridyl. C₁₂H₆N₂ + CuCl₂
 + H₂O. Grüne Nadeln. C₁₂H₆N₃ + CuSO₄ + 2½/(2)H₂O. Grünblaue Nadeln. Schwer
 löslich in Wasser. 2C₁₂H₆N₃ + H₂Cr₂O₇ + 2 oder 2½/₂H₂O. Gelbe Nadeln. [(C₁₂H₆N₃)₃Fe]Br₂
 + 7 H₂O. Rote Prismen. {(C₁₂H₆N₃)₃Co]Br₃ + 8 H₂O. Krystalle (aus Wasser). —
 2[(C₁₂H₃N₃)₃Ni]Br₂ + 7 H₂O. Rosenrote Tafeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser. 2C₁₁H₆N₃
 2H₆Cl₃ + 3 PtCl₄ + 17 oder 18 H₂O. Chromgrüne Nadeln. Unlöslich. Das Krystallwasser entweicht im Vakuum unter Bildung des olivgrauen wasserfreien, mit Wasser wieder
- 6. [Dipyridino 2'.3':1.2; 2''.3'':3.4 benzol] 1),
 1.5-Phenanthrolin, m-Phenanthrolin C₁₂H₈N₈, s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die von ,1.5-Phenanthrolin" abgeleiteten Namen. Bezeichnung als m-Phenanthrolin: Kaufmann, Radošević, B. 42, 2613 Anm. 1. B. Neben wenig 2-Oxy-1.5-phenanthrolin beim Kochen von 3-Nitro-anilin mit Glycerin, Schwefelsäure und Nitrobenzol (La Coste, B. 16, 674; vgl. Knurppel, B. 29, 706). Bei gelindem Kochen des Zinndoppelsalzes des m-Phenylendismins mit Glycerin, m-Dinitro-benzol und konz. Schwefelsäure (Skraup, Vobtmann, M. 3, 572) sowie bei gelindem Kochen von m-Phenylendiamin mit Glycerin, Arsensäure und konz. Schwefelsäure (Kn., B. 29, 707). Beim Erhitzen von 5-Amino-ohinolin (Bd. XXII, S. 445) mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S 1-3.

(Se., M. 5, 532). Beim Erhitzen von 1.5-Phenanthrolin-carbonsäure-(2) (Syst. No. 3650) im Schwefelsäurebad (Gerdeisen, B. 22, 252; vgl. Decker, Rempry, B. 38, 2775). Aus 1.5-Phenanthrolin-carbonsäure-(10) beim Destillieren mit wenig Natriumhydroxyd und Calciumhydroxyd (Se., Fischer, M. 5, 529). — Wasserfreie Tafeln von eigentümlichem Geruch, Nadeln mit 2H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 65,5°, wasserfrei bei 78—78,5° (unkorr.); siedet weit oberhalb 360°; sehr leicht löslich in Alkohol, löslich in heißem Wasser, sehr schwer löslich in Ather, Benzol und Petroläther; sehr schwer flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in verd. Säuren (Se., V.). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung Dipyridyl-(2.3')-dicarbonsäure-(3.2') (Syst. No. 3672) und wenig Chinolinsäure (Se., V.). — Salze: Se., V. — C₁₈H₈N₂ + 2Br. B. Aus m-Phenanthrolin-hydrochlorid und 1 Mol Bromwasser. Hellgelbe Prismen. F: 149°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. Gibt mit Ammoniak Phenanthrolin. — C₁₈H₈N₂ + 2HCl + H₂O. Prismen. Leicht löslich in Wasser; schwer in Alkohol. — C₁₈H₈N₂ + 2HCl + H₂O. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser; beim Verdunsten der wäßr. Lösung bildet sich das Monohydrochlorid. — C₁₂H₈N₂ + HBr + ½, H₂O. B. Bei anhaltendem Kochen des Salzes 2C₁₈H₆N₂ + HBr + 2Br mit Alkohol. (Se., V.). Nadeln. F: 278—280°. Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. — C₁₂H₆N₃ + HBr + 2Br. B. Aus m-Phenanthrolin und Brom in alkoh. Lösung sowie beim Kochen der Verbindung C₁₂H₆N₃ + 2Br mit wenig Alkohol (Se., V.). Rote Krystalle. F: 176° bis 178°. Gibt beim Behandeln mit Ammoniak Phenanthrolin. — C₁₈H₆N₃ + HNO₃. Prismen. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, sohwer in Alkohol. — 2C₁₈H₆N₃ + H₆C₁₉O₇N₃. Gelbe Prismen. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser. — Pikrat C₁₂H₆N₃ + C₆H₆O₇N₃. Gelbe Prismen. F: 238—240°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.

Mono-hydroxymethylat $C_{12}H_{12}ON_2 = NC_{12}H_3N(CH_3) \cdot OH$. — Jodid $C_{12}H_{11}N_2 \cdot I + H_2O$. B. Beim Erhitzen von 1.5-Phenanthrolin mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Seraup, Voetmann, M. 3, 579). Dunkelgelbe Prismen. Leicht löslich in Wasser, sehwer in Alkohol, unlöslich in Äther.

7. [Dipyridino - 2'.3':1.2:3".2":3.4 - benzol]¹), 1.8 - Phenanthrolin, p - Phenanthrolin, Pseudophenanthrolin $C_{12}H_3N_3$, s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die von "1.8-Phenanthrolin" abgeleiteten Norman Bezighende ab von "1.8-Phenanthrolin" abgeleiteten Namen. Bezeichnung als p-Phenanthrolin: KAUFMANN, RADOŠEVIĆ, B. 42, 2613 Anm. 1. - B. In geringer Menge beim Kochen von 4-Nitro-anilin mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsaure, neben 6-Nitro-chinolin (Bornemann, B. 19, 2377; Claus, Vis, J. pr. [2] 38, 393). Bei gelindem Kochen des Zinndoppelsalzes des p-Phenylendiamins mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure, neben wenig Chinolin (Seraup, Voetmann, M. 4, 570; vgl. Kau., Ra.). Neben Chinolin beim Erhitzen von 4-Amino-azobenzol (Bd. XVI, S. 307) mit Glycerin und konz. Schwefelsäure (Lellmann, Lippeet, B. 24, 2623). In quantitativer Ausbeute bei gelindem Kochen von 6-Amino-chinolin mit Glycerin, Arsensäure und konz. Schwefelsäure (KAU., RA., B. 42, 2613). — Nadeln mit 4(?)H₂O (aus Wasser oder verd. Alkohol) (Sk., V.). Krystallisiert wasserfrei aus Ligroin in Nadeln (Kau., Ra.). F: 173° (SK., V.), 1770 (KAU., RA.). Beginnt bei 1000 zu sublimieren (KAU., RA.). Destilliert in völlig reinem Zustand unzersetzt (Sk., V.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, leicht in Wasser und Benzol, schwer in Ligroin und Ather (KAU., RA.; SK., V.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung (Sk., V.) sowie mit Chromtrioxyd in Schwefelsäure oder Eisessig Dipyridyl-(3.3')-dicarbonsäure-(2.2') (Syst. No. 3672) (Kau., Ra.). Gibt bei der Einw. von Ferrichlorid in alkoh. Lösung eine rotgelbe Färbung (Sk., V.), in siedender wäßriger Lösung einen gelben Niederschlag (Kau., Ra.). Beim Behandeln mit Quecksilberchlorid-Lösung bildet sich eine Quecksilberverbindung vom Schmelzpunkt 182—185° (Kau.,
Ra.). — Salze: Sk., V. — $C_{12}H_2N_2+4Br$. B. Aus p-Phenanthrolin-hydrochlorid und Bromwasser (Sk., V.). Orangegelbe Prismen. Wird beim Aufbewahren an der Luft unter Abgabe
von Brom braunrot. — $C_{12}H_2N_2+2I$. B. Aus p-Phenanthrolin-hydrochlorid und Jod-Kaliumjodid-Lösung (Sk., V.). Mikrokrystallinischer, schwärzlichgrüner Niederschlag. Die ammoniajodigen Lösung (Sk., V.) weit wiederhelten Schriften und Abfühlen eherschteristische Tärkburgen kalische Lösung zeigt bei wiederholtem Erhitzen und Abkühlen charakteristische Färbungen. $-C_{12}H_8N_2+HCl+2H_2O$. Blättchen (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol. $-C_{12}H_2N_2+2HCl$. Nadeln oder monoklin-prismatische (Březina, M. 4, 574; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 802) Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in konz. Salzsäure. — $C_{12}H_3N_3 + 2HBr$. B. Bei längerem Kochen der Verbindung $C_{12}H_3N_3 + 4Br$ mit Alkohol (Sx., V.). Nadeln (aus Wasser). — $C_{12}H_4N_3 + 2HBr + 2Br$. B. Beim Erwärmen der Verbindung $C_{12}H_3N_3 + 4Br$ mit wenig Alkohol (Sx., V.). Gelbe Nadeln. — $C_{12}H_3N_3 + HI + 2I$. B. Aus der Verbindung $C_{12}H_3N_3 + 2I$ durch Einw. von heißem

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Alkohol (Sx., V.). Dunkelblaugraue Nadeln. — $C_{12}H_6N_2+2HNO_3+\frac{1}{2}H_2O$. Körniger Niederschlag. Leicht löslich in heißem Wasser (KAU., RA.). — $2C_{12}H_6N_2+H_2Cr_2O_7+2\frac{1}{2}H_2O$. Orangegelbe Nadeln und Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_{12}H_3N_2+2H_1Cl_2+2\frac{1}{2}H_2O$. Orangegelber, krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in siedender Salzsäure. — Pikrat $C_{12}H_9N_2+C_6H_3O_7N_3+H_3O$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: $249-250^\circ$; schwer löslich in Benzol, leichter in Alkohol und Wasser (KAU., RA.).

Mono-hydroxymethylat $C_{13}H_{14}ON_3 = NC_{12}H_3N(CH_3) \cdot OH$. B. Das Jodid bildet sich beim Aufbewahren von 1.8-Phenanthrolin mit 1 Mol Methyljodid in Methanol (Skraup, Vormann, M. 4, 577; Kaufmann, Radošević, B. 42, 2615). — Das Jodid liefert bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid und Kalilauge 1-Methyl-1.8-phenanthrolon-(2) (Syst. No. 3571); dieses bildet sich auch beim Versetzen des Ferricyanids mit Kalilauge (Kau, Ra.). — Chlorid. B. Beim Behandeln des Jodids mit Silberchlorid (Kau, Ra.). Gelbe Nadeln. F: 218—221°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Jodid $C_{13}H_{11}N_2 \cdot 1 + H_2O$. Gelbe Nadeln. F: 257° (Zers.) (Kau., Ra.). Leicht löslich in Wasser, die Lösung ist farblos; löslich in Alkohol mit gelber Farbe und grünlicher Fluorescenz (Sk., V.; Kau., Ra.). Gibt beim Behandeln mit Kalilauge 1.8-Phenanthrolin (Sk., V.). — Pikrat $C_{13}H_{11}N_3 \cdot O \cdot C_6H_4(NO_3)_3$. Gelbe Nadeln. F: 235°; leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Benzol (Kau., Ra.). — Ferricyanid ($C_{13}H_{11}N_3)_3$ [Fe(CN)₆] + 3H₂O. B. Aus dem Jodid und Kaliumferricyanid in wäßr. Lösung (Kau., Ra.). Grünlichgelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 200°.

Bis - hydroxymethylat C₁₄H₁₆O₂N₂ = (HO)(CH₂)NC₁₄H₄N(CH₃)·OH. B. Das Dijodid bildet sich beim Erhitzen von 1.8-Phenanthrolin mit überschüssigem Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100—110°, neben 1.8-Phenanthrolin-mono-jodmethylat (Skraup, Vortmann, M. 4, 575) oder beim Erhitzen von 1.8-Phenanthrolin mit 2 Mol Dimethylsulfat auf 140° und Behandeln des (nicht näher beschriebenen) methylschwefelsauren Salzes mit Kaliumjodid in wäßr. Lösung (Kaufmann, Radošević, B. 42, 2615). — Das Dijodid liefert bei der Oxydation mit Kaliumferricanid und Alkalilauge 1.8-Dimethyl-2.7-dioxo-1.2.7.8-tetra-hydro-1.8-phenanthrolin (Kau., Ra.). — Dichlorid C₁₄H₁₄N₃Cl₂+H₂O. Braungelbe Spieße. F: 218—220°; löslich in Wasser und Alkohol (Kau., Ra.). — Dijodid C₁₄H₁₄N₂I₂+H₂O. Gelbgrüne Blättchen und braunrote Tafeln und Prismen. Rhombisch bipyramidal (Březina, M. 4, 576; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 803). F: 265° (Zers.) (Kau., Ra.). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Ather (Sk., V.). — Dipikrat C₁₄H₁₄N₂[O·C₂H₃(NO₃)₃]. Braune Nadeln mit 1C₂H₅·OH. F: 233—237°; sehr schwer löslich in Benzol, schwer in Alkohol, leichter in Wasser (Kau., Ra.).

2. Stammkerne $C_{13}H_{10}N_2$.

- 1. **Diphenyldiazomethan** $C_{13}H_{10}N_3 = (C_6H_5)_2C < \frac{N}{N}$. Vgl. hierzu Bis-diphenylmethylentetrazon, Bd. VII, S. 418.
- 2. 3-Phenyl-indazol C₁₃H₁₀N₂=C₆H₄ C(C₆H₆) N bezw. C₆H₄ C(C₆H₅) NH. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Hüttenes, B. 55 [1922], 1112; v. Au., Schaum, B. 62 [1929], 1672. B. In geringer Menge beim Diazotieren von 2-Amino-benzophenon mit Natriumnitrit und Salzsäure und Eintragen der Diazoniumsalz-Lösung in Natriumsulfit-Lösung, neben 2-Oxy-3-phenyl-indazol (Auwers, B. 29, 1265, 1269). Aus 2-Oxy-3-phenyl-indazol (S. 230) durch Reduktion mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung oder mit Stannochlorid in Alkohol und konz. Salzsäure (Au.). Existiert in 2 Formen: α-Form. Nadeln (aus Ligroin). F: 107° bis 108°; geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in die β-Form über (Au.; vgl. v. Au., Hü.). β-Form. Prismen (aus Ligroin). F: 115—116°; geht beim Erhitzen auf höhere Temperatur wieder in die α-Form über (Au.; vgl. v. Au., Hü.). Jede der beiden Formen läßt sich durch Lösen und Impfen mit einem Krystall der anderen Form in diese überführen (Au.; vgl. v. Au., Hü.). Destilliert unter geringer Zersetzung (Au.). Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; unlöslich in kalten verdünnten Säuren und Alkalilaugen (Au.). Gibt ein gelbee, zersetzliches Nitrosoderivat (Au.). C₁₂H₁₀N₂ + HCl. Krystalle (aus verd. Salzsäure). Geht durch Einw. von Wasser oder Soda-Lösung in die α-Form des 3-Phenyl-indazols über (Au.). Pikrat C₁₃H₁₀N₂ + C₆H₂O₇N₃. Dunkelgelbe Rhomben, Verwittert an der Luft (Au.).

2-[2-Bensoyl-phenyl]-3-phenyl-indasol, 2-[3-Phenyl-indasyl-(2)]-bensophenon $C_{ss}H_{18}ON_{s}=C_{e}H_{4} < C(C_{e}H_{5}) > N \cdot C_{e}H_{4} \cdot CO \cdot C_{e}H_{5}$. Man reduziert o-Azobenzophenon (Bd. XVI, S. 212) mit Ammoniumsulfid in siedender alkoholischer Lösung und behandelt

das Reaktionsprodukt mit Quecksilberoxyd und Alkohol (Carré, C. r. 148, 493; Bl. [4] 5, 285; A. ch. [8] 19, 221). — Krystalle (aus Alkohol). F: 134—135°. Ziemlich leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Regeneriert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig o-Azobenzophenon.

1(?)-Acetyl-3-phenyl-indazol $C_{15}H_{12}ON_3=C_6H_4$ $N(CO\cdot CH_3)$ N (?). Zur Konstitution vgl. v. Auwers, Ernecke, Wolter, A. 478 [1930], 155. — B. Beim Eindunsten einer kalten Lösung der α - oder β -Form des 3-Phenyl-indazols in Essigsäureanhydrid im Vakuum (Auwers, B. 29, 1271). — Nadeln (aus Ligroin). F: 69—79° (Au.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Säuren (Au.). — Zerfällt bei längerem Erwärmen mit Alkalilaugen auf dem Wasserbad in Essigsäure und die α -Form des 3-Phenyl-indazols (Au.).

Eine früher von Auwers, Meyenburg, B. 24, 2383; Au., B. 29, 1263 als 1-Acetyl-3-phenyl-indazol beschriebene Verbindung wird jetzt als 7-Methyl-3-phenyl-4.5-benzo-[hept-1.2.6-oxdiazin] (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 4496) formuliert.

2-Oxy-3-phenyl-indazol C₁₃H₁₀ON₂ = C₆H₄ C(C₆H₅) N·OH. B. Neben wenig 3-Phenyl-indazol beim Diazotieren von 2-Amino-benzophenon mit Natriumnitrit und Salzsäure und Eintragen der Diazoniumsalz-Lösung in Natriumsulfit-Lösung (Auwers, B. 29, 1265). — Tafeln und Spieße (aus Wasser), Prismen (aus Benzol). F: 125—126° (Au.). 1 g Substanz löst sich in ca. 200 Tin. heißem Wasser; unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin und Benzol (Au.). — Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Benzophenon und Stickstoff (Au.). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub in essigssurer Lösung oder mit Stannochlorid in Alkohol und konz. Salzsäure 3-Phenyl-indazol (Au.). Beim Kochen mit Soda-Lösung oder Natronlauge erhält man Benzophenon und 2-Phenyl-3-oxy-indazol (Syst. No. 3567) (Au.; vgl. v. Auwers, Hüttenes, B. 55 [1922], 1119).

3. N.N'-Benzenyl-o-phenylendiamin, 2-Phenyl-benzimidazol C₁₈H₁₀N₁ = C₄H₄ N| C₄C₈H₅. B. Bei schwachem Erwärmen von Benzoesäure-[2-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 692) mit Zinn und konz. Salzsäure (Hübner, A. 208, 303). Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Benzoesäure auf 180° (Walther, v. Pullawski, J. pr. [2] 56, 251). Aus o-Phenylendiamin-hydrochlorid beim Erhitzen mit Benzoin (Japp, Meldburg, Soc. 76, 1043) oder mit Thiobenzoesäuresmid auf 240—250° (Pawlewer, C. 1903 II, 204). Aus N-Benzal-o-phenylendiamin bei längerem Erhitzen auf 100°, beim Kochen mit Alkohol oder Ather an der Luft sowie beim Erwärmen mit Mineralsäuren (Hinsberg, Koller, B. 29, 1498). Aus N.N'-Dibenzoyl-o-phenylendiamin beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (Bamberger, Berlix, A. 273, 347) oder beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 200° (Walther, v. Pullawski, J. pr. [2] 59, 251). Beim Erhitzen von 2-Amino-benzophenon mit Hydroxylaminhydrochlorid in Alkohol im Rohr auf 130—140° (Auwers, v. Meyensurg, B. 24, 2386). Aus Benzaldehyd-[2-amino-phenylhydrazon] beim Erwärmen mit 2% jeger Salzsäure oder beim Kochen mit Eisessig (Franzen, B. 40, 911). Neben anderen Produkten beim Kochen des Hydrochlorids der Verbindung C₆H₄ N: C(CH₈) CH₈ (S. 262) in wäßr. Lösung (Thiele, Steinking, B. 40, 956). — Tafeln (aus Eisessig), Nadeln (aus Wasser). F: 280° (Hü., A. 208, 305), 285° (J., Mell.), 287—288° (F.), 291° (Au., v. Mey.). Schwer löslich in Benzol, Chloroform und Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, leicht in Eisessig (Hü., A. 208, 304). — Verändert sich nicht beim Erhitzen mit Benzoylchlorid auf 260° (Hü., A. 208, 047). Beim Behandeln mit Benzoylchlorid und kalter verdünnter Natronlauge erhält man N.N'-Dibenzoyl-o-phenylendiamin (Ba., Be.). Liefert beim Erhitzen mit überschlüssigem Jodoyan und Benzol im Rohr auf cs. 100° 1-Cyan-2-phenyl-benzimidazol (B. 232) und die Jod-Jodwasserstoff-Verbindung des 2-Phenyl-benzimidazol beim Erhitzen mit Jod und Alkohol (Hü., A. 200, 307). Eleich löslich in Alkohol, sohwere im IJ Jod und Alk

- +2 HCl+PtCl $_4+3$ H $_2$ O. Gelbe Nadeln. Gibt bei 150° 2 H $_2$ O ab (Ba., Be.). Schwer löslich in kaltem Wasser. Oxalat. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (Hü., A. 208. 307).
- 1-Methyl-2-phenyl-bensimidasol $C_{14}H_{15}N_3 = C_6H_4 < N_{(CH_3)} > C \cdot C_6H_5$. B. Aus N-Methyl-o-phenylendiamin und Benzaldehyd bei Gegenwart von etwas Alkohol auf dem Wasserbad (O. FISCHER, B. 25, 2842). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 170—171°.
- 1.3-Dimethyl-2-phenyl-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.3-Dimethyl-2-oxy-2-phenyl-benzimidazolin $C_{15}H_{16}ON_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I (vgl. O. FISCHER, B. 34, 937; F., RIGAUD,

$$I. \quad C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} \underbrace{\stackrel{N(CH_{\mathfrak{g}})(OH)}{N(CH_{\mathfrak{g}})}} C \cdot C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} \qquad \qquad II. \quad C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} \underbrace{\stackrel{N(CH_{\mathfrak{g}})}{N(CH_{\mathfrak{g}})}} C(C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}) \cdot OH$$

- B. 34, 4203; B. 35, 1258). B. Das Jodid bildet sich beim Erhitzen von 2-Phenyl-benzimidazol mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 110—120° (O. FISCHER, RÖMER, J. pr. [2] 73, 432). Das Perjodid entsteht beim Erhitzen von 2-Phenyl-benzimidazol mit Methyljodid im Rohr auf 180° (HÜBNER, A. 210, 355). Die freie Base erhält man aus dem Jodid durch Einw. von siedender Kalilauge (HÜ.; F., RÖ.). Prismen (aus Benzol-Ligroin), F: 159° (F., RÖ.), 152° (HÜ.). Die Lösungen schmecken bitter (HÜ.); unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol (HÜ.), ziemlich leicht in Benzol und Ligroin (F., RÖ.). Schwer löslich in Kalilauge (HÜ.). Beim Kochen mit alkoholisch-wäßriger Kalilauge bildet sich N.N'-Dimethyl-o-phenylendiamin (F., RÖ.). Chlorid C₁₈H₁₆N₂·Cl + H₂O. Tafeln. Verwittert an der Luft; leicht löslich in Wasser (HÜ.). Jodid C₁₈H₁₆N₂·Cl + H₂O. Tafeln. Verwittert an der Luft; leicht löslich in Wasser (HÜ.). Jodid C₁₈H₁₆N₃·I. Nadeln (aus Wasser). F: 280° (HÜ.), 278—279° (F., RÖ.). Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol und siedendem Wasser (HÜ.). Perjodid C₁₈H₁₆N₃·I + 2I. Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 140—141° (HÜ.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol, sehr leicht in siedendem Eisessig. Nitrat C₁₆H₁₆N₂·NO₃. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (HÜ.). Sulfat C₁₄H₁₅N₃·O·SO₃H + H₂O. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (HÜ.). Pikrat. Krystalle (aus Alkohol). F: 157—158° (F., RÖ.).
- 1-Äthyl-2-phenyl-benzimidazol $C_{15}H_{14}N_3=C_6H_4$ $N(C_6H_5)$ $C\cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 2-Phenyl-benzimidazol mit Äthyljodid im Rohr auf 180° (HÜBNER, B. 9, 776). Beim Erhitzen von 1.3-Diäthyl-2-phenyl-benzimidazoliumchlorid über 200° (Howe, Am. 5, 421). Krystalle. F: 80-81° (Ho.). Sehr leicht löslich in allen Lösungsmitteln außer in Wasser und Petroläther (Ho.). Die Salze werden beim Kochen mit verd. Säuren unter Bildung der entsprechenden Salze des 2-Phenyl-benzimidazols zersetzt (Ho.). $C_{15}H_{14}N_3 + HCl + 3H_5O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (Ho.). $C_{15}H_{14}N_3 + HNO_3 + H_5O$. Nadeln. F: 155° (Ho.). $2C_{15}H_{14}N_3 + H_5O_4$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (Hü.). $2C_{15}H_{14}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber, krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in Benzol, Petroläther, Ather und Chloroform, schwer löslich in heißem Wasser, Alkohol und Aceton (Ho.).
- 1.3 Diäthyl 2 phenyl benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.3 Diäthyl 2 oxy-2-phenyl-benzimidazoliu $\rm C_{17}H_{20}ON_4$. Formel III bezw. IV. Die Konstitution der Base entspricht der Formel IV, die der Salze der Formel III (vgl. O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4203;

- B. 35, 1258). B. Das Jodid bildet sich beim Erhitzen von 2-Phenyl-benzimidazol mit Athyljodid im Rohr auf 120° (Howe, Am. 5, 419). Das Perjodid entsteht beim Erhitzen von 2-Phenyl-benzimidazol mit Athyljodid im Rohr auf 200—210° (Hübrer, A. 210, 358). Die freie Base bildet sich beim Erhitzen des Jodids mit Kalilauge (Hü.; Ho.). Prismen (aus Alkohol). F: 132° (Hü.), 136° (Ho.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Petroläther, leicht in kaltem Alkohol, Ather und Aceton, sehr leicht in Benzol und Chloroform; unlöslich in Alkalilaugen, leicht löslich in verd. Säuren (Ho.). Chlorid C₁₇H₁₉N₂·Cl+2H₃O. Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in konz. Salzsäure (Hü.; Ho.). Jodid C₁₇H₁₉N₂·I+1, O. Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser (Ho.). C₁₇H₁₉N₂·I+2I. Dunkelbraunrote Tafeln und Nadeln (aus Alkohol + Chloroform), Nadeln (aus Alkohol). F: 154—155° (Hü.). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig (Hü.). Sulfat C₁₇H₁₉N₃·O·SO₂H+H₂O. Tafeln (Hü.). 2C₁₇H₁₉N₃·Cl+PtCl₄. Orangegelbe Krystalle (Hü.; Ho.).
- 1-Isoamyl-2-phenyl-benzimidasol $C_{18}H_{10}N_8=C_0H_4$ $N_1C_5H_{11}$ $C\cdot C_0H_8$. B. Neben 1.3-Diisoamyl-2-phenyl-benzimidazoliumperjodid beim Erhitzen von 2-Phenyl-benzimidazoli mit Isoamyljodid im Rohr auf 160—180° (HÜBNER, A. 210, 349). Tafeln (aus Alkohol).

— $C_{18}H_{20}N_2 + HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — $C_{18}H_{20}N_2 + HI$. Hellgelbe Nadeln. Schweckt sehr bitter. Leicht löslich in heißem Wasser. — $C_{18}H_{20}N_2 + H_1SO_4 + 2H_2O$. Nadeln.

1.3-Diisoamyl-2-phenyl-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.3-Diisoamyl-2-oxy-2-phenyl-benzimidazoliu $C_{33}H_{32}ON_{3}$. Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. — B. Das Jodid bildet sich beim Erhitzen

I.
$$C_{\delta}H_{\epsilon} \stackrel{N(C_{\delta}H_{11})(OH)}{\sim} C \cdot C_{\delta}H_{\delta}$$
 II. $C_{\delta}H_{\epsilon} \stackrel{N(C_{\delta}H_{11})}{\sim} C(C_{\delta}H_{\delta}) \cdot OH$

von 2-Phenyl-benzimidazol mit Isoamyljodid im Rohr auf 160—165° und Kochen des entstandenen Perjodids mit wäßrig-alkoholischem Bleihydroxyd (Hübner, A. 210, 363). Man erhält die freie Base beim Behandeln der Salze mit Natronlauge (Hü.). — Krystalle (aus Alkohol). Sohmilzt bei raschem Erhitzen bei 80—81°, nach dem Abkühlen bei 91—92° und nach erneutem Erstarren wieder bei 80—81°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther, Chloroform und Ligroin, unlöslich in Wasser und Alkalilaugen. — C₂₂H₃₁N₃·Cl + HCl. Krystallisiert mit 1 oder 3H₂O. — Jodid C₂₂H₃₁N₃·I. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). — C₂₂H₃₁N₃·I+2I. Krystalle (aus Alkohol). F: 111—112°. Unlöslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol und Äther, leicht in siedendem Eisessig, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzol. — C₂₂H₃₁N₃·NO₃ + HNO₃. Nadeln. F: 90°. Löslich in Wasser. — 2C₂₂H₃₁N₃·Cl + PtCl₄. Blaßorangegelber, krystallmischer Niederschlag.

- 1.2-Diphenyl-benzimidazol $C_{10}H_{14}N_3=C_0H_4$ $N_{(C_0H_3)}$ $C\cdot C_0H_5$. Zur Konstitution vgl. Wolff, A. 394 [1912], 67 Anm. B. Aus 2-Amino-diphenylamin und 2 Mol Benzoyl-chlorid auf dem Wasserbad (Biehringer, Busch, B. 35, 1970). Krystalle (aus Methanol), die sich am Licht rot färben. F: 112° (Bie., Bu.). Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Aceton und Chloroform, löslich in Ather und Ligroin (Bie., Bu.).
- 1-Benzyl-2-phenyl-benzimidazol $C_{20}H_{16}N_2=C_6H_4$ $N_1(CH_3\cdot C_6H_5)$ $C\cdot C_6H_5$. B. Aus 1 Mol o-Phenylendiaminhydrochlorid und 2 Mol Benzaldehyd in Wasser (Ladenburg, Engelberght, B. 11, 1653). Aus N.N'-Dibenzal-o-phenylendiamin beim Aufbewahren in alkoh. Lösung wie auch bei längerem Erhitzen über den Schmelzpunkt oder mit verd. Salzzäure (Hinsberg, Koller, B. 29, 1499). Prismen (aus Alkohol). $F: 133-134^{\circ}$ (L., E.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol; schwer löslich in Alkahilauge (L., E.). $C_{20}H_{16}N_2+HNO_2$. Prismen (aus Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (L., E.). $C_{20}H_{16}N_2+HNO_2$. Prismen (aus Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (L., E.). $C_{20}H_{16}N_2+HNO_2$. Blätteinen (aus Wasser) bei Gegenwart von etwas Alkohol und verd. Schwefelsäure) (L., E.). $2C_{20}H_{16}N_2+2HCl+PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln (aus alkoholisch-wäßriger Salzsäure) (L., E.).
- 3 Methyl 1 bensyl 2 phenyl bensimidssoliumhydroxyd $C_{11}H_{10}ON_1 = C_0H_4 < N(CH_5)(OH) > C \cdot C_0H_5$ bezw. $C_5H_4 < N(CH_5 \cdot C_0H_5) > C \cdot C_0H_5$ bezw. $C_5H_4 < N(CH_5 \cdot C_0H_5)(OH) > C \cdot C_0H_5$. Jodid $C_{11}H_{10}N_2 \cdot I$. B. Beim Erhitzen von 1-Benzyl-2-phenyl-benzimidszol mit Methyljodid im Rohr auf 100—120° (LADENBUEG, ENGELBRECHT, B. 11, 1654). Stark lichtbrechende Prismen.
- 3 Äthyl 1 benzyl 2 phenyl benzimidasoliumhydroxyd $C_{29}H_{29}ON_3 = C_6H_4 < N(C_2H_5)(OH) > C \cdot C_6H_5$ bezw. $C_5H_4 < N(CH_2 \cdot C_5H_5)(OH) > C \cdot C_6H_5$. Jodid $C_{22}H_{21}N_2 \cdot I$. B. Beim Erhitzen von 1-Benzyl-2-phenyl-benzimidazol mit Äthyljodid im Rohr auf 100° bis 120° (LADENBURG, ENGELBRECHT, B. 11, 1654). Prismen (aus Wasser). F: 211—213°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser.
- 1-Cyan-2-phenyl-benzimidasol $C_{14}H_4N_2=C_6H_4$ $N_1(CN)$ $C\cdot C_6H_4$. B. Neben der Jod-Jodwasserstoff-Verbindung des 2-Phenyl-benzimidazols $C_{13}H_{16}N_3+HI+2I$ beim Erhitzen von 2-Phenyl-benzimidazol mit überschüssigem Jodoyan und Benzol im Rohr auf ca. 100° (Howe, Am. 5, 415). Gelbe Tafeln (aus Petroläther). F: 105,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Aceton und Eisessig, leicht in Alkohol und Benzol, sehr sehwer in kaltem Petroläther, unlöslich in Wasser. Ist mit Wasserdampf langsam flüchtig. Gibt beim Behandeln mit Natriumamalgam und Wasser oder beim Kochen mit Kalilauge 2-Phenylbenzimidazol.

5 (beaw. 6)-Chlor-2-phenyl-bens-imidasol $C_{12}H_aN_1Cl$, Formel III bezw. IV. III. N_1Cl C_4H_5 IV. C_6H_5 IV. C_6H_5 B. Beim Erhitzen von N.N'-Dibensoyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) mit kons. Salzsäure im Rohr auf 160° (O. Fischer, Limmer,

J. pr. [2] 74, 67). — Blättchen (aus Alkohol). F: 210°. Leicht löelich in Alkohol, heißem Ather und Chloroform, schwer in Wasser und Ligroin; ziemlich löelich in heißen Alkalilaugen. — Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,5) 5(bezw. 6)-Chlor-x-nitro-2-phenylbenzimidazol (S. 236).

1.8-Dimethyl-5-chlor-2-phenyl-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.3-Dimethyl-5-chlor-2-oxy-2-phenyl-benzimidazolin $C_{15}H_{15}ON_2Cl$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. — B. Das Jodid bildet

$$I. \quad C_{\theta}H_{3}\text{Cl} < \underbrace{N(CH_{3})(OH)}_{N(CH_{3})} > C \cdot C_{\varphi}H_{\delta} \qquad \qquad II. \quad C_{\theta}H_{3}\text{Cl} < \underbrace{N(CH_{3})}_{N(CH_{3})} > C(C_{\theta}H_{\delta}) \cdot OH$$

sich beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Chlor-2-phenyl-benzimidazol mit Methyljodid und Methanol unter Druck (O. FISCHEE, LIMMER, J. pr. [2] 74, 67). Die freie Base entsteht beim Kochen des Jodids mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge (F., L.). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 140°. Schwer löslich in Wasser. Ist beständig gegen Alkalilaugen. — Jodid C₁₅H₁₄ClN₂·I. Blättchen (aus Wasser). F: 263°.

1-Bensyl-5(oder 6)-chlor-2-phenyl-bensimidazol $C_{20}H_{16}N_2Cl$, Formel III oder IV. B. Aus N.N'-Dibenzal-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 26) bei längerem Erhitzen

III. C1.
$$N(CH_2 \cdot C_6H_5)$$
 $C \cdot C_6H_5$ IV. C1. $N(CH_2 \cdot C_6H_5)$ $C \cdot C_6H_5$

über den Schmelzpunkt oder beim Kochen mit Säuren (O. Fischer, Limmer, J. pr. [2] 74, 58). - Nadeln (aus Alkohol). Verflüchtigt sich gegen 2250.

5(besw. 6)-Brom-2-phenyl-bensimidasol C₁₂H₂N₂Br, Formel V bezw.VI.

B. Beim Behandeln von Benzoesäure[4-brom-2-nitro-anilid] (Bd. XII, S. 737) mit Zinn und Salzsäure (Hübner, Meinecke,
B. 6, 565; Hü., Johnson, B. 10, 1710). — Nadeln. F: 200° (Hü., J.). Unlöslich in Wasser,
löslich in Alkohol (Hü., M.). — Ist beständig gegen siedende Kalilauge, konz. Salzsäure
oder Benzoylchlorid (Hü., M.). — C₁₂H₂N₂Br+HC?. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in
Wasser (Hü., M.). — C₁₂H₂N₂Br+HNO₂. Flocken. Schwer löslich in Wasser (Hü., M.).

— C₁₂H₂N₂Br+H₄SO₄. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (Hü., M.).

- 5 (bezw. 6)-Nitro-2-phenylbenzimidazol C₁₈H₉O₂N₃, Formel VII.

 O₂N. O₂N. O₂N. O₂N. O₃N. O₄N. O₅N. O Eisessig und Essigester, unlöslich in Wasser und Ligroin (P., W.).
- 1-Methyl-5-nitro-2-phenyl-benzimidasol $C_{14}H_{11}O_2N_3$, O_2N s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-2-aminomethylanilin (Bd. XIII, S. 29) mit Benzoylchlorid auf 220 (MUTTELET, Bl. [3] 17, 869). — Krystalle. F: 1400 (Zers.).

1.8-Dimethyl-5-nitro-2-phenyl-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.8-Dimethyl-5-nitro-2-oxy-2-phenyl-benzimidazolin $C_{15}H_{15}O_3N_3$, Formel IX bezw. X. Die Konstitution der Base entspricht der Formel X, die der Salze der Formel IX. — B. Das Jodid bildet sich

$$\textbf{IX.} \quad \textbf{O_3N} \cdot \textbf{C_6H_3} \underbrace{ \begin{matrix} \textbf{N}(\textbf{CH_3})(\textbf{OH}) \\ \textbf{N}(\textbf{CH_2}) \end{matrix}} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{C_6H_5} \end{matrix} \qquad \textbf{X.} \quad \textbf{O_3N} \cdot \textbf{C_6H_5} \underbrace{ \begin{matrix} \textbf{N}(\textbf{CH_3}) \\ \textbf{N}(\textbf{CH_3}) \end{matrix}} \\ \textbf{C} \cdot \textbf{C_6H_5} \cdot \textbf{OH}$$

beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Nitro-2-phenyl-benzimidazol mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 110° (O. FISCHER, LIMMER, J. pr. [2] 74, 70). Die freie Base erhält man beim Behandeln des Jodids mit alkoh. Kalilauge (F., L.). — Goldgelbe Blättehen (aus Alkohol). F: 192°. — Beim Kochen der freien Base oder des Jodids mit alkoh. Kalilauge entstehen N.N'-Dimethyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2) und Benzoesäure. — Jodid C₁₅H₁₄O₂N₂·I. Nadeln (aus Wasser). F: 249°.

5-Nitro-1.2-diphenyl-bensimidasol $C_{19}H_{18}O_{2}N_{8}$, s. neben-OaN · stehende Formel. B. Aus 4-Nitro-2-amino-diphenylamin beim Erhitzen mit Benzoylchlorid auf ca. 215° (MUTTELET, Bl. [3] 17, 867) oder mit Benzoesäureanhydrid auf 180° (v. Walther, Kessler, J. pr. [2] 74, 245). Beim Erhitzen von 4-Nitro-2-benzamino-diphenylamin mit konz. Salzsäure im Rohr auf ca. 150° oder mit einem Gemisch von verd. Schwefelsäure und konz. Salzsäure auf 100° (v. W., K.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 181° (M.), 181—182° (v. W., K.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure (M.) oder mit Zinkstaub und Salzsäure bei Gegenwart von etwas Alkohol (v. W., K.) 5-Amino-1.2-diphenyl-benzimidazol (Syst. No. 3719). Liefert beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure 5.x-Dinitro-1.2-diphenyl-benzimidazol (M.). — C₁₉H₁₈O₂N₂ + HCl. Nadeln (aus Eisessig). F: 236° (v. W., K.).

5.x.Dinitro-1.2-diphenyl-benzimidazol C₁₉H₁₂O₄N₄ = (O₂N)₂C₁₉H₁₂N₂. B. Aus 5-Nitro-1.2-diphenyl-benzimidazol und rauchender Salpetersäure (MUTTELET, Bl. [3] 17,

872). — Schuppen (aus Alkohol). F: 220°.

8-Methyl-5-nitro-1.2-diphenyl-bensimidasoliumhydroxyd C₁₀H₁₇O₂N₃, Formel I bezw. II. — Jodid C₂₀H₁₆O₂N₃·I. B. Durch Einw. von Methyljodid auf 5-Nitro-1.2-di-

$$I. \xrightarrow{O_2N \cdot \bigcap_{N(C_6H_5)}(OH)} C \cdot C_6H_5 \qquad \qquad II. \xrightarrow{O_2N \cdot \bigcap_{N(C_6H_5)}(OH)} C \cdot C_6H_5$$

phenyl-benzimidazol (v. Walther, Kessler, J. pr. [2] 74, 246). Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 260° (Zers.). Sehr schwer löslich in Benzol und Alkohol. Liefert beim Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge N²-Methyl-N¹-phenyl-4-nitro-phenylendiamin-(1.2).

1 - o - Tolyl - 5 - nitro - 2 - phenyl - benzimidazol C₂₀H₁₅O₂N₂, Formel III. B. Beim Erhitzen von 4 · Nitro-2 · methyl-diphenylamin mit Benzoylchlorid auf ca. 220° (MUTTELET, Bl. [3] 17, 869). — Krystalle. F: 172—173°.

1-p-Tolyl-5-nitro-2-phenyl-benzimidazol C₂₀H₁₈O₂N₃, Formel III im vorangehenden Artikel. B. Analog dem 1-o-Tolyl-5-nitro-2-phenyl-benzimidazol (s. o.) (MUTTELET, Bl. [3] 17, 869). — Nadeln. F: 177—178°. Gibt bei der Einw. von rauchender Salpetersäure 5.x-Dinitro-1-p-tolyl-2-phenyl-benzimidazol (s. u.).

5.x-Dinitro-1-p-tolyl-2-phenyl-benzimidazol $C_{20}H_{14}O_4N_4=(O_2N)_2C_{20}H_{14}N_2$. B. Aus 1-p-Tolyl-5-nitro-2-phenyl-benzimidazol und rauchender Salpetersäure (MUTTELET, Bl. [3] 17, 872). — Nadeln (aus Alkohol). F: 192°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 5.x-Diamino-1-p-tolyl-2-phenyl-benzimidazol (s. u.).

5.x-Diamino-1-p-tolyl-2-phenyl-benzimidazol $C_{30}H_{18}N_4=(H_2N)_2C_{30}H_{14}N_3$. B. Bei der Reduktion von 5.x-Dinitro-1-p-tolyl-2-phenyl-benzimidazol mit Zinn und Salzsäure (MUTTELET, Bl. [3] 17, 873). — Rosa Krystalle (aus verd. Alkohol). F: ca. 213°.

1-Bensyl-5 (oder 6)-nitro-2-phenyl-bensimidasol $C_{10}H_{15}O_3N_3$, Formel IV oder V. B. Aus 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2)-hydrochlorid und Benzaldehyd in Alkohol auf dem

$$IV. \xrightarrow{O_2N} \underbrace{N(CH_2 \cdot C_6H_6)}_{N} C \cdot C_6H_6 \qquad \qquad V. \xrightarrow{O_2N} \underbrace{N(CH_2 \cdot C_6H_6)}_{N} C \cdot C_6H_3$$

Wasserbad, neben 5(bezw. 6)-Nitro-2-phenyl-benzimidazol (Pinnow, Wiskott, B. 32, 900).

— Hellgelbe Prismen (aus Benzol). F: 187—188° (unkorr.). Unlöslich in Wasser und Ligroin; in den meisten übrigen Lösungsmitteln schwer löslich in der Kälte, leicht in der Hitze.

1 - α - Naphthyl - 5 - nitro - 2 - phenyl - benzimidazol $C_{33}H_{15}O_{2}N_{3}$, Formel VI. B. Beim Erhitzen von N^{1} - α -Naphthyl 4-nitro-phenylendiamin-(1.2) mit Benzoylchlorid auf ca. 2200 (MUTTELET, Bl. [3] 17, 869). — Krystalle. F: 171—173°.

1- β -Naphthyl-5-nitro-2-phenyl-benzimidazol $C_{22}H_{15}O_{2}N_{3}$, Formel VI im vorangehenden Artikel. B. Analog dem 1- α -Naphthyl-5-nitro-2-phenyl-benzimidazol (M., Bl. [3] 17, 869). — Nadeln. F: 177—178°.

1-[4-Oxy-phenyl]-5-nitro-2-phenyl-bensimidasol O2N C10H13O2N3, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-4'-oxy-2-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 499) mit Benzoylchlorid in Xylol auf 120—130° (MARON, D. R. P. 175829; C. 1906 II, 1798; Frdl. 8, 817). — Krystalle (aus Alkohol). F: 259—260°. Löslich in heißem Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit clivgrüner Farbe, schwer löslich in 40°/siger Natronlauge mit hellgelber Farbe. — Beim Erhitzen mit Benzidin und Schwefel auf 220—240° entsteht ein olivgrüner Farbstoff.

2-[2-Nitro-phenyl]-bensimidasol $C_{18}H_0O_2N_2=C_0H_4$ N_1 $C\cdot C_0H_4\cdot NO_2$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[2-nitro-benzoyl]-o-phenylendiamin mit konz. Salzaäure unter Druck auf 185° (Walther, v. Pulawski, J. pr. [2] 59, 261). — Prismen (aus Alkohol) (O. Fischer, Limmer, J. pr. [2] 74, 71). F: 263° (W., v. P.). Sehr leicht löslich in Eiseasig und Alkohol, schwer in heißem Benzol, unlöslich in Wasser und Äther (W., v. P.). — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: ca. 200° (W., v. P.).

1.8-Dimethyl-2-[2-nitro-phenyl]-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.3-Dimethyl-2-oxy-2-[2-nitro-phenyl]-benzimidazolin $C_{1b}H_{1b}O_3N_3$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. — B. Das Jodid

$$I. \ C_6H_4 < \underbrace{\stackrel{N(CH_3)(OH)}{\sim} C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2} \qquad II. \ C_6H_4 < \underbrace{\stackrel{N(CH_3)}{\sim} > C(C_6H_4 \cdot NO_3) \cdot OH}$$

bildet sich beim Erhitzen von 2·[2·Nitro-phenyl]-benzimidazol mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 120° (O. FISCHER, LIMMER, J. pr. [2] 74, 71). Die freie Base erhält man beim Erwärmen des Jodids mit Kalilauge (F., L.). — Orangefarbene Prismen (aus Alkohol). F: 210°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr sehwer in Wasser. — Zersetzt sich bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge. — Jodid $C_{15}H_{14}O_2N_3$ ·I. Rote, dichroitische Oktaeder. Schmilzt oberhalb 280°.

2-[3-Nitro-phenyl]-benzimidazol $C_{13}H_0O_2N_3 = C_6H_4 < N_H < C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus o-Phenylendiaminhydrochlorid und 3-Nitro-benzaldehyd in verd. Alkohol bei Gegenwart von etwas Salzsäure bei ca. 40°, neben 1-[3-Nitro-benzyl]-2-[3-nitro-phenyl]-benzimidazol (Pinnow, Wiskott, B. 32, 905). Aus N.N'-Bis-[3-nitro-benzoyl]-o-phenylendiamin beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° (Walther, v. Pulawski, J. pr. [2] 59, 260) oder beim Aufkochen mit 70°/oiger Schwefelsäure (O. Fischer, Limmer, J. pr. [2] 74, 71). — Krystalle (aus verd. Alkohol), Prismen mit $^{1}/_2$ CH₄O (aus Methanol). F: 204—205° (Pl., Wi.), 204° (Wa., v. Pu.). Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Eisessig, sehr schwer in Benzol und Wasser (Wa., v. Pu.). Unlöslich in Alkalilaugen (Pl., Wi.). — Pikrat $C_{13}H_9O_2N_3 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: 254° (Wa., v. Pu.).

1.3-Dimethyl-2-[3-nitro-phenyl]-benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.3-Dimethyl-2-oxy-2-[3-nitro-phenyl]-benzimidazoliu $C_{15}H_{15}O_3N_3$, Formel III bezw. IV. Die Konstitution der Base entspricht der Formel IV, die der Salze der Formel III. — B. Das Jodid

entsteht beim Erhitzen von 2-[3-Nitro-phenyl]-benzimidazol mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 120° (O. FISCHER, LIMMER, J. pr. [2] 74, 71). Die freie Base erhält man aus dem Jodid und Alkalilauge (F., L.). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 167°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. — Jodid C₁₅H₁₄O₂N₃·I. Gelbe, hochschmelzende Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Wasser.

- 1 [3 Nitro benzyl] 2 [3 nitro phenyl] benzimidazol $C_{20}H_{14}O_4N_4=C_6H_4\cdot N_{(CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2)}C\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Neben 2-[3-Nitro-phenyl]-benzimidazol aus o-Phenylendiaminhydrochlorid und 3-Nitro-benzaldehyd in verd. Alkohol bei Gegenwart von etwas Salzsäure bei ca. 40° (Pinnow, Wiskott, B. 32, 905). Prismen (aus Eisessig und Alkohol). F: 170—171°. Leicht löslich in heißem Aceton, Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer in heißem Äther, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Salzsäure.
- 2-[4-Nitro-phenyl]-benzimidazol $C_{13}H_9O_2N_2 = C_8H_4 < N \\ NH > C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus N-[4-Nitro-benzal]-o-phenylendiamin bei anhaltendem Kochen mit Alkohol oder bei kurzem Erwärmen mit Eisessig (Hinsberg, Funcke, B. 27, 2191). Beim Kochen von N.N'-Bis-[4-nitro-benzal]-o-phenylendiamin mit Eisessig, neben 1-[4-Nitro-benzyl]-2-[4-nitro-phenyl]-benzimidazol (H., Fu.). Beim Kochen von N-[4-Nitro-benzyl]-o-phenylendiamin mit konz. Salzsäure (Walther, v. Pulawski, J. pr. [2] 59, 262). Aus N.N'-Bis-[4-nitro-benzoyl]-o-phenylendiamin beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter Druck (W., v. P.) oder mit 70% ger Schwefelsäure auf 200° (O. Fischer, Limmer, J. pr. [2] 74, 72). Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 322° (H., Fu.), 210° (Fi., L.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwer in Äther, Benzol und Ligroin, sehr schwer in Wasser; schwer löslich in heißen Alkalilaugen (Fi., L.). Pikrat $C_{13}H_9O_2N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 250° (W., v. P.).

1.3-Dimethyl-2-[4-nitro-phenyl]-benzimidasoliumhydroxyd bezw. 1.3-Dimethyl-2-oxy-2-[4-nitro-phenyl]-benzimidasolin $C_{16}H_{16}O_2N_3$, Formel V bezw. VI. Die Konstitution der Base entspricht der Formel VI, die der Salze der Formel V. — B. Das Jodid

$$V. C_{\theta}H_{\theta} \underbrace{\stackrel{N(CH_3)(OH)}{\sim} C \cdot C_{\theta}H_{4} \cdot NO_{3}} VI. C_{\theta}H_{4} \underbrace{\stackrel{N(CH_3)}{\sim} C(C_{\theta}H_{4} \cdot NO_{3}) \cdot OH}$$

entsteht beim Erhitzen von 2-[4-Nitro-phenyl]-benzimidazol mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 120° (O. Fischer, Limmer, J. pr. [2] 74, 73). Die freie Base bildet sich beim Behandeln des Jodids mit Alkalilauge (F., L.). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 140°. — Jodid C₁₅H₁₄O₂N₃·I. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt oberhalb 270°.

- 1 Phenyl 2 [4 nitro phenyl] benzimidasol $C_{10}H_{13}O_2N_3 = C_0H_4 \sim N(C_0H_5)$ C·C₄H₄·NO₂. B. Beim Erhitzen von 2-Amino-diphenylamin mit 4-Nitro-benzoylchlorid auf ca. 170—180° (MUTTELET, A. ch. [7] 14, 413). Nadeln (aus Alkohol). F: 174°.
- 1 p Tolyl 2 [4 nitro phenyl] benzimidazol $C_{20}H_{16}O_2N_3 = C_0H_4$ $N_{(C_0H_4 \cdot CH_3)}C \cdot C_0H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Erhitzen von 2'-Amino-4-methyl-diphenylamin mit 4-Nitro-benzoylchlorid auf ca. 200° (MUTTELET, A. ch. [7] 14, 415). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176°.
- 1-[4-Nitro-bensyl]-2-[4-nitro-phenyl]-benzimidazol $C_{20}H_{14}O_4N_4=C_0H_4-N(CH_2\cdot C_0H_4\cdot NO_2)$. B. Neben 2-[4-Nitro-phenyl]-benzimidazol beim Kochen von N.N'-Bis-[4-nitro-benzal]-o-phenylendiamin mit Eisessig (HINSBERG, FUNCEE, B. 27, 2192). Hellgelbe Platten (aus Nitrobenzol). F: 212,5°. Schwer löslich in Chloroform, Alkohol und Benzol, leicht in Nitrobenzol.

5(besw. 6) - Chlor · x - nitro - 2 - phenyl - benzimidazol $C_{13}H_3O_3N_3Cl = O_3N \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot C \cdot C_8H_5$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Dibenzoyl-4-chlor-x-nitro-phenylendiamin-(1.2) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 130° (O. Fischer, Limmer, J. pr. [2] 74, 68). Aus 5(bezw. 6)-Chlor-2-phenyl-benzimidazol und Salpetersäure (D: 1,5) (F., L.). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 255°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig, sehwer in Wasser, Ligroin und kaltem Äther.

1.3 - Dimethyl - 5 - chlor - x - nitro - 2 - phenyl - benzimidasoliumhydroxyd bezw. 1.3-Dimethyl-5-chlor-x-nitro-2-oxy-2-phenyl-benzimidasolin $C_{1z}H_{14}O_zN_zCl$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I.

$$I. \quad O_2N \cdot C_4H_2Cl \underbrace{\stackrel{N(CH_3)(OH)}{N(CH_3)}} C \cdot C_6H_5 \qquad \quad II. \quad O_2N \cdot C_4H_2Cl \underbrace{\stackrel{N(CH_3)}{N(CH_3)}} C(C_4H_5) \cdot OH$$

— B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Chlor-x-nitro-2-phenyl-benzimidazol mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 110° (O. FISCHER, LIMMER, J. pr. [2] 74, 69). Die freie Base erhält man beim Behandeln des Jodids mit warmem Ammoniak oder verd. Alkalilauge (F., L.). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 188°. — Wird durch Kochen mit alkoh. Kalilauge in Benzoesäure und N.N. Dimethyl-4-chlor-x-nitro-phenylendismin-(1.2) gespalten. — Jodid C₁₈H₁₈O₃ClN₃·I. Nadeln (aus Wasser). F: 265—266°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

1-[4-Nitro-bensyl]-5 (oder 6)-chlor-2-[4-nitro-phenyl]-bensimidazol $C_{10}H_{11}O_4N_4Cl$, Formel III oder IV. B. Beim Erhitzen von N.N'-Bis-[4-nitro-benzal]-4-chlor-phenylen-

III. C1.
$$N(CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot NO_2) C \cdot C_0H_4 \cdot NO_2$$
 IV. C1. $N(CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot NO_2) C \cdot C_0H_4 \cdot NO_2$

diamin-(1.2) über den Schmelzpunkt (O. Fischer, Limmer, J. pr. [2] 74, 59). — Gelb. F: ca. 235°.

5 (begw. 6)-Nitro-2-[3-nitro-phenyl]-bengimidazol $C_{13}H_4O_4N_4$, Formel V begw. VI. B. [Beim Kochen von 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2)-hydrochlorid mit 3-Nitro-benzaldehyd

$$V. \quad {}^{O_2N} \cdot {}^{\bigvee}_{NH} \cdot {}^{C} \cdot {}^{C_4H_4 \cdot NO_2} \qquad \qquad VI. \quad {}^{O_2N} \cdot {}^{\bigvee}_{N} \cdot {}^{C} \cdot {}^{C_6H_4 \cdot NO_2}$$

im Alkohol bei Gegenwart von etwas Salzsäure, neben 1-[3-Nitro-benzyl]-5(oder 6)-nitro-2-[3-nitro-phenyl]-benzimidazol (Pinnow, Wiskott, B. 32, 908). — Hellgelbe Nadeln oder Prismen (aus Eisessig). F: 283°. Leicht löslich in heißem Eisessig, Essigester und Aceton, schwar in Ather, Benzol, Chloroform, Ligroin und Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit alkoholisch-wäßrigem Ammoniumsulfid auf 100° und Behandeln des eingedampften Reaktionsprodukts mit Zinn und Salzsäure die Verbindung C₁₈H₁₂ON₄ (s. u.). — KC₁₂H₇O₄N₄. Dunkelgelbe Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 220°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Verbindung C₁₃H₁₃ON₄ [Oxydiaminophenylbenzimidazol(t)]. B. Beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Nitro-2-[3-nitro-phenyl]-benzimidazol mit alkoholisch-wäßrigem Ammonium-sulfid auf 100° und Behandeln des eingedampften Reaktionsprodukts mit Zinn und Salzsäure (Princow, Wiskott, B. 32, 911). — Hygroskopische, gelbe Prismen mit 1 H₂O (aus Anilin). Schmilzt nicht bis 270°. Schwer Kelich in kaltem Wasser, Äther, Benzol und Ligroin. Leicht löslich in Ammoniak, Soda-Lösung und verd. Alkalilaugen. — Gibt beim Aufbewahren

Syst. No. 3487]	METHYL	PHENAZIN		237
CH ₂) [F: 150°; leicht	säureanhydrid ein Mond löslich in Alkohol, schw +H ₂ O. Nadeln (aus 2	er in Aceton, u	nlöslich in Wass	C ₁₈ H ₁₁ ON ₄ (CO· er und Äther].
C ₁₀ H ₁₂ O ₄ N ₄ , s. nebens von 4 - Nitro - 2 - amino chlorid auf ca. 200- F: 218—220°. Sehr s	o-2-[3-nitro-phenyl] - tehende Formel. B. E o-diphenylamin mit 3-1 205° (MUTTELET, Bl. chwer löslich in Alkoho	Seim Erhitzen Nitro-benzoyl- [3] 19, 519).		(aus Eisessig).
mit 3-Nitro-benzoylch saure). F: 213—215°.	o-2-[8-nitro-phenyl]-lebenstehende Formel. o-2'-amino-4-methyl-dip lorid auf ca. 200° (MUT. Schwer löslich in den	reler, <i>Bl</i> . [3] 1 indifferenten I	9, 519). — Nad .ösungsmitteln.	eln (aus Essig-
Formel I oder II. B.	yl]- 5(oder 6)-nitro-2- [3 Neben 5(bezw. 6)-Nitro	-2-[3-nitro-phen	yl]-benzimidazol	beim Kochen
I. 02N.	N C ₆ H ₄ · NO ₂) C · C ₆ H ₄ · NO ₂	II. Oan	N(CH ₂ ·C ₆ H ₆ ·NC	C · C ₆ H ₄ · NO ₂
von 4-Nitro-phenylen Gegenwart von etwas benzol). F: 236°. Sci	diamin-(1.2)-hydrochlori Salzsäure (Pinnow, W hwer löslich in kaltem	d mit 3-Nitro ISKOTT, B. 32, Nitrobenzol, he	-benzaldehyd in 908). — Prism ißem Benzol un	n Alkohol bei en (aus Nitro- d Eisessig.
C ₁₉ H ₁₂ O ₄ N ₄ , s. neben 1-Phenyl-5-nitro-2-[3-: LET, A. ch. [7] 14, 41	o-2-[4-nitro-phenyl] - k stehende Formel. B. nitro-phenyl] - benzimids (5). — Gelbe Blättchen milzt wieder bei 205°. S	Analog dem zol (Murre- mit 1C _s H _s (au	N(C ₆ I s Benzol). Schr ch in siedendem	nilzt bei 195°,
1-p-Tolyl-5-nitrazol $C_{20}H_{14}O_4N_4$, s. ndem 1-p-Tolyl-5-nitrage (MUTTELET, A.ch. [7 schwer löslich in sied		Schuppen (aus	Benzol). F: 25	0—251°. Sehr
5-nitro-2-[4-nitro azol C ₂₆ H ₁₆ O ₇ N ₆ , s. n B. Beim Erhitzen vo benzoylchlorid auf 18 säure). F: 299—300°.	nzamino) - phenyl]- -phenyl]-benzimid- ebenstehende Formel. on 4-Nitro-2.4'-diamino 10—200° (KYM, B. 37, Sehr schwer löslich in it Zinn und Salzsäure	diphenylamin (1073). — Gelbl den gebräuchlic	iche Krystalle (a hen Lösungsmitt	0) mit 4-Nitro- us verd. Essig- teln. — Liefert
4. 2-Methyl-ph	nenazin C ₁₃ H ₁₀ N ₂ , s.	nebenstehende	Formel	N CH ₃

(vgl. auch No. 5). B. Bei der Destillation von N-p-Tolyl-o-phenylen-diamin über erhitztes Bleioxyd (O. Fischer, B. 29, 1874). Bei 50-stdg. Erhitzen von 3.4-Diamino-toluol mit Brenzcatechin im Rohr auf 200-2200 (Menz, B. 19. 726). Beim Erwärmen von 3.6-Diamino-2-methyl-phenazin (Syst. No. 3747) mit überschüssigem Natriumnitrit in angesäuerter alkoholischer Lösung (Berntheen, Schweitzer, A. 236, 345). — Hellgelbe Nadeln oder Prismen. F: 117—117,5° (B., Sch.), 117° (M.). Kp. ca. 350° (Zers.) (M.). Sublimiert in Nadeln (M.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, schwer in Petroläther, sehr leicht in Alkohol, Ather und Chloroform (B., Sch.). Ist mit Wasserdampf langsam flüchtig (M.). Löslich in verd. Säuren mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe (M.). — Gibt beim Behandeln mit Zinnchlorür in verdünnter salzsaurer Lösung einen grünen Niederschlag, der sich beim Kochen löst (B., Sch.). Bei der Reduktion mit Ammoniumsulfid in verd. Alkohol bildet sich eine in Blättchen krystalliseierende, leicht oxydierbare Verbindung (M.; B., Sch.). $-2C_{13}H_{10}N_3 + 2HCl + PtCl_4 + 3H_2O$. Rötlichgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol) (M.). $-2C_{13}H_{10}N_3 + 2HCl + PtCl_4 + 6H_2O$. Hellgelbe Blättchen (aus verd. Salzsäure) (M.). $-Pikrat C_{13}H_{10}N_3 + C_8H_2O_7N_3$. Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: ca. 168° (Zers.) (M.). Schwer löslich in kaltem Benzol.

5. Derivat des 1- oder des 2- Methyl-CH2 phenazins C₁₃H₁₀N₂, Formel III oder IV III. (vgl. auch No. 4).

1 (oder 2)-Methyl-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-1 (oder 2)-methyl-phenaziniumhydroxyd $C_{10}H_{10}ON_2$, Formel I oder II. B. Das Eisenchlorid-Doppelsalz

bildet sich beim Behandeln von Methylaposafraninchlorid (Formel III; Syst. No. 3719) mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure und Zusatz einer gesättigten Lösung von Ferrichlorid in verd. Salzsäure zu dem mit Alkohol versetzten Reaktionsgemisch (Kehrmann, Wetter, B. 31, 973). — Das Eisenchlorid-Doppelsalz gibt beim Aufbewahren mit alkoholisch-wäßrigem Ammoniak Methylaposafraninchlorid in 2 isomeren Formen. — Nitrat C₁₂H₁₈N₂·NO₂. Rotbraune Krystalle (aus Alkohol). — C₁₂H₁₄N₂·Cl + FeCl₃. Braunrote Prismen (aus Eisessig). F: 150°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Wasser und in siedendem Eisessig mit gelbroter Farbe.

- 6. 5-Methyl-7.8-benzo-1.6-naphthyridin, 2-Methyl-fpyridino-3'.2': 3.4-chinolin] \(^1\)\ C₁₃H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge bei gelindem Kochen von 4-Amino-2-methyl-chinolin mit Glycerin, Nitrobenzol (oder 2-Nitro-phenol) und Schwefelsäure (MARCKWALD, A. 279, 20). Gelbliche Krystalle (aus Benzol). F: 206°. Siedet oberhalb 360°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aceton, Ather und Benzol, sehr schwer in Ligroin und Wasser. C₁₃H₁₀N₂ + HCl. Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol. Leicht löslich in konzentrierter, schwer in verdünnter Salzsäure. 2C₁₃H₁₀N₂ + H₂Cr₂O₇. Gelber, krystallinischer Niederschlag. 2C₁₃H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 250°. Pikrat C₁₃H₁₀N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Krystalle. F: 243°.
- 7. 3-Methyl-4.5-phenanthrolin C₁₃H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 8-Amino-2-methyl-chinolin mit Glycerin, 2-Nitro-phenol und konz. Schwefelsäure (Gerdeisen, B. 22, 253).

 Krystalle mit 2H₂O (aus Benzol). Schmilzt wasserhaltig bei 53°, wasserfrei CH₃ bei 75—76°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in kaltem Benzol und Eisessig, ziemlich schwer in Äther, schwer in Ligroin und Petroläther, sehr schwer in Wasser.
- 8. 2-Methyl-1.5-phenanthrolin C₁₃H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Decker, Remfry, B. 38, 2775.— B.

 Neben einer geringen Menge der Verbindung C₁₃H₁₆N₂ (Bd. XXII, S. 454)

 beim Kochen von 5-Amino-2-methyl-chinolin mit Glycerin, 2-Nitro-phenol und konz. Schwefelsäure (Gerdensen, B. 29, 246).— Nadeln mit 3 H₂O. Schmilzt wasserhaltig bei 49—50°, wasserfrei bei 64—65° (G.). Siedet oberhalb 360° (G.). Leicht löslich in Benzol, Äther und Alkohol, schwer in kaltem Petroläther (G.).— Wird von Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure zu 1.5-Phenanthrolin-carbonsäure-(2) oxydiert(G.).— Salze: G.—C₁₃H₁₀N₂ + HCl+H₂O. Nadeln. Löslich in Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Ather.— C₁₃H₁₀N₂ + H₂SO₄ + H₂O. Nadeln (aus Alkohol).— 2C₁₃H₁₀N₃ + H₂Cr₂O₇. Rote Prismen (aus Wasser).— C₁₃H₁₀N₃ + 2 HCl + PtCl₄ + H₂O. Rotes Krystallpulver (aus konz. Salzsäure). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in heißem Wasser.— Pikrat C₁₃H₁₀N₃ + C₆H₂O₇N₃. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 216—217° (Zers.). Schwer löslich in siedendem Alkohol.

Mono-hydroxyëthylat $C_{15}H_{16}ON_2 = NC_{12}H_{10}N(C_2H_5)\cdot OH$. B. Das Jodid bildet sich beim Erhitzen von 2-Methyl-1.5-phenanthrolin mit Athyljodid im Rohr auf $100-110^{\circ}$ (Gerdeissen, B. 22, 249). — Jodid $C_{15}H_{15}N_2\cdot I$. Hellbraune Krystalle (aus verd. Alkohol). — $C_{15}H_{15}N_2\cdot Cl + HCl + PtCl_4$. Orangerote Krystalle.

9. 10-Methyl-1.5-phenanthrolin C₁₂H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2.4-Diamino-toluol-hydrochlorid mit Glycerin, Nitrobenzol und Schwefelsäure (Seraur, Fischer, M. 5, 524).

Beim Erhitzen von 5-Amino-8-methyl-chinolin (Bd. XXII, S. 456) mit Glycerin, Schwefelsäure und Pikrinsäure (Noelting, Trautmann, B. 23, 3674).

Prismen mit 5H₂O (aus Wasser). F: 95—96° (S., F.; N., T.). Destilliert oberhalb 360° fast unzersetzt (S., F.). Riecht acridinähnlich (S., F.). Löst sich in Wasser in der Kälte etwas leichter als in der Hitze (S., F.). Gibt mit Eisenchlorid in verd.

¹⁾ Zur Stellungebezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, 8. 1-3.

Alkohol eine gelblichbraune Färbung (S., F.). — Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig-Schwefelsäure unter Kühlung entsteht 1.5-Phenanthrolin-carbonsäure-(10) (S., F.). — C₁₃H₁₀N₂ + HCl + 4H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (S., F.). — 2C₁₃H₁₀N₂ + H₂Cr₂O₇. Gelbe Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (S., F.). — 2C₁₃H₁₀N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag. Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Salzsäure (S., F.). — Pikrat. Krystallinischer Niederschlag. F: 253° (S., F.), 252—253° (N., T.). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol (S., F.).

10. 2-Methyl-1.8-phenanthrolin $C_{13}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation des Natriumsalzes der 2-Methyl-1.8-phenanthrolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3650) mit Natronkalk (Willgerodt, Jablonski, B. 88, 2927). — Grünlich schillernde Nadeln (aus Alkohol). F: 88° (unkorr.). — $C_{13}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Grauer, krystallinischer Niederschlag.

Bis-hydroxymethylat $C_{18}H_{18}O_2N_2 = (HO)(CH_3)NC_{13}H_{16}N(CH_3)\cdot OH$. — Dijodid $C_{18}H_{18}N_2I_3$. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-1.8-phenanthrolin mit überschüssigem Methyljodid im Rohr auf 100° (WILLGERODT, JABLONSKI, B. 33, 2927). Dunkelbraune Blättchen (aus Alkohol). F: 257° (unkorr.).

Bis - hydroxyäthylat $C_{17}H_{22}O_2N_2 = (HO)(C_2H_5)NC_{13}H_{10}N(C_2H_5)\cdot OH$. — Dijodid $C_{17}H_{10}N_2I_2$. B. Analog dem Bis-jodmethylat (WILLGERODT, JABLONSKI, B. 33, 2928). Dunkelbraune Säulen. F: 239° (unkorr.).

3. Stammkerne $C_{14}H_{12}N_2$.

- 1. 2-Phenyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{14}H_{12}N_2 = C_6H_4$ $N = C \cdot C_6H_5$ B. Beim Erhitzen von N-[2-Amino-benzyl]-benzamid (Bd. XIII, S. 170) auf 250° (Wolff, B. 25, 3032). Tafeln (aus Benzol). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig und Amylalkohol. $C_{14}H_{12}N_2 + H_2CrO_4$. Krystalle. Schmilzt nicht bis 200°. $2C_{14}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. F: 210° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. Pikrat. Hellgelbe Nadeln. F: 161—162°.

2-Chlor-4-phenyl-chinazolin beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor oder beim Erwärmen mit rauchender Jodwasserstoffsäure auf 60—70° (GABRIEL, STELZNER, B. 29, 1311). Beim Erhitzen von 2-Brom-4-phenyl-3.4-dihydro-chinazolin-hydrobromid mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor im Rohr auf 180—190° (G., St.). — Krystalle (aus Alkohol oder Essigester). F: 165—166°. — C₁₄H₁₂N₂ + HCl (bei 60—70°). Blättchen. F: 242—243°. Schmeckt bitter. — C₁₄H₁₂N₂ + HCl + AuCl₂. Citronengelbe Nadeln. F: 181—182°. — 2C₁₄H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄ (bei 50—60°). Orangefarbene Krystalle. F: 234° (Zers.). — Pikrat C₁₄H₁₂N₂ + C₆H₈O₇N₃. Citronengelbe Nadeln. F: 213—214°.

3-Nitroso-4-phenyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{14}H_{11}ON_3 = C_6H_4$ $N \cdot NO$ $N \cdot$

2-Brom-4-phenyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{14}H_{11}N_2Br = C_0H_4$ $N = C_0H_5$. NH. Aus 2-Thion-4-phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3571) und Brom in verd. Essigsäure (Gabriel, Stelzner, B. 29, 1306). — Nadeln (aus Alkohol). F: 165°. — Beim Kochen des Hydrochlorids mit alkoholisch-wäßriger Soda-Lösung entsteht 2-Oxo-4-phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin. — $C_{14}H_{11}N_2Br + HBr$. Gelbliche Krystalle. F: 273—274° (Zers.). Zersetlt sich beim Aufbewahren am Licht. Schwer löslich in Eisessig, leicht in heißem verdünntem Alkohol.

3. 2-Benzyl-benzimidazol $C_{14}H_{12}N_2 = C_6H_4 \stackrel{N}{\sim} N_H C \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Phenylessigsäure auf 180° (WALTHER, v. PULAWSKI, J. pr. [2] 59, 253). Beim Erhitzen von N.N'-Diphenacetyl-o-phenylendiamin mit konz. Salzsäure im Rohr auf 140° (W., v. P.). — Nadeln (aus Benzol). F: 187°. Sehr leicht löslich in kaltem Eisessig, leicht in Alkohol und heißem Benzol, unlöslich in Wasser. — $C_{14}H_{12}N_2 + HCl + aq$. Tafeln. Verwittert an der Luft. — $C_{14}H_{12}N_2 + HI + 21$. B. Beim Erhitzen von 2-Benzylbenzimidazol mit überschüssigem Jod und Alkohol (W., v. P.). Dunkelrote Prismen (aus

Eisessig). — $C_{14}H_{12}N_9 + HNO_8 + aq$. Nadeln. — $2C_{14}H_{12}N_9 + 2HCl + Pwl$. Gelbe Prismen. Löslich in heißem Wasser. — Pikrat $C_{14}H_{12}N_9 + C_4H_2O_7N_8$. Gelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 214°.

- 4. 2-p-Tolyl-benzimidazol C₁₄H₁₂N₂ = C₆H₄ N_H C·C₆H₄·CH₃. B. Beim Behandeln von p-Toluylsäure-[2-nitro-aniid] (Bd. XII, S. 693) mit Zinn und Salzsäure (Brückner, A. 205, 118; Hübner, A. 210, 329). In geringer Menge aus o-Phenylendiamin und p-Toluylsäurechlorid in Benzol, neben N.N'-Di-p-toluyl-o-phenylendiamin (B.; H.). Beim Erhitzen von N.N'-Di-p-toluyl-o-phenylendiamin mit konz. Salzsäure im Rohr auf 170° (B.). Prismen (aus Alkohol). F: 268° (B.; H.). Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser (H.). Gibt beim Kochen mit Kaliumdichromat in Eisessig-Schwofelsäure 4-[Benzimidazyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 3650) (B.; H., A. 210, 337). C₁₄H₁₃N₂ + HCl. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser; sehr schwer löslich in verd. Salzsäure (B.). C₁₄H₁₂N₂ + HNO₂. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser (B.). 2C₁₄H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelber Niederschlag. Unlöslich in Wasser (H.).
- 5. 2-Methyl-5(bezw. 6)-phenyl-benzimidazol C_{1.4}H₁₂N₃, For. I.

 NH C·CH₃ II.

 NH C·CH₃ III.

 NH C
- 6. N.N'- Benzenyl asymm.o-toluylendiamin, 5 (bezw. 6)- III.

 Methyl-2-phenyl-benzimtdazot
 C₁₄H₁₈N₂, Formel III bezw. IV. B. Aus 3.4-Diamino-toluol beim Erhitzen mit Acetophenon auf 180° (LADENBURG, RÜGHEIMER, B. 12, 951) oder beim Schmelzen mit Benzoesäure (Hinsberg, B. 19, 2026). Beim Erhitzen von 3.4-Diamino-toluol-hydrochlorid mit Benzamid auf 180° (v. Niementowsei, B. 30, 3064). Beim Destillieren von 3-Amino-4-benzamino-toluol (HÜBNER, A. 208, 316). Aus 3.4-Bis-benzamino-toluol bei der Destillation (Bistreycki, Cybulski, B. 24, 632) oder beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 180—200° (Bamberger, Berlé, A. 273, 350). Krystalle (aus Chloroform). F: 238—240° (HÜ.), 240° (L., R.). Destilliert unzersetzt; leicht löslich in heißem Alkohol, Ather, Eisessig und Chloroform, unlöslich in kaltem Wasser (HÜ.). C₁₄H₁₂N₂ + HCl. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol; sehr schwer löslich in kaltem Wasser (HÜ.). 2C₁₄H₁₂N₂ + H₂SO₄. Nadeln. Schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in kaltem Wasser (HÜ.).
- 1.5-Dimethyl-2-phenyl-benzimidazol $C_{18}H_{14}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Man erwärmt 3-Amino-4-methylaminotoluol mit Benzaldehyd und wenig Alkohol längere Zeit auf dem Wasserbad und krystallisiert das gelbe Reaktionsprodukt aus Alkohol um (FISCHER, B. 36, 197). Farblose Krystalle (aus Alkohol). F: 126—127°. $2C_{18}H_{14}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln. Schmilzt oberhalb 300°.
- 1.3.5 Trimethyl-2 phenyl benzimidazoliumhydroxyd bezw. 1.3.5 Trimethyl-2-oxy-2-phenyl-benzimidazolin $C_{1e}H_{1e}ON_2$. Formel V bezw. VI. Die Konstitution der Base entspricht der Formel VI, die der Salze der Formel V (vgl. O. FISCHER, B. 34, 937; F.,
- V. CH₃·C₆H₃·N(CH₃)(OH) C·C₆H₆ VI. CH₃·C₆H₃·N(CH₃) C(C₆H₈)·OH

 RIGAUD, B. 35, 1258). B. Das Perjodid bildet sich beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Methyl2-phenyl-benzimidazol mit Methyljodid im Rohr auf 240° (HÜBNER, A. 210, 368). Man
 erhält die freie Base beim Erwärmen des Perjodids mit Bleihydroxyd in wäßr. Alkohol und
 Behandeln des entstandenen Jodids mit Kalilauge (H.). Die Base bildet Krystalle (aus
 Alkohol). F: 144°; leicht löslich in Alkohol und Ather, unlöslich in Wasser; unlöslich in
 Alkalilauge (H.). Salze: H. Chlorid C₁₆H₄,N₃·Cl +2H₂O. Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Jodid C₁₆H₁₇N₃·I. Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

 C₁₆H₁₇N₃·I+2I. Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 106°. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Benzol, schwer in kaltem Alkohol, ziemlich sohwer in siedendem Eisessig, sehr leicht in Äther und Chloroform. Sulf at C₁₆H₁₇N₃·O·SO₃H. Krystalle. 2C₁₆H₁₇N₃·Cl
 + PtCl₄. Orangegelber, krystallinischer Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser und Salzsäure.
- 1-Äthyl-5-methyl-2-phenyl-bensimidasol $C_{1e}H_{1e}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3-Amino-4-äthylamino-toluol mit Benzaldehyd in Alkohol auf dem Wasserbad (Ö. Fischer, B. 26, 201). Spieße (aus Ligroin). Leicht löslich in Alkohol und heißem Benzol, schwer in Ather und Ligroin, sehr schwer in Wasser. $2C_{1e}H_{1e}N_{2} + 2HCl + PtCl_{4}$. Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol).

1.3-Diäthyl-5-methyl-2-phenyl-benzimidasoliumhydroxyd bezw. 1.3-Diäthyl-2-oxy-5-methyl-2-phenyl-benzimidasolin $C_{18}H_{22}ON_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I (vgl. O. FISCHER, B.

$$I. \quad CH_3 \cdot C_eH_3 \overset{N(C_2H_5)(OH)}{\sim} C \cdot C_eH_5 \qquad \qquad II. \quad CH_3 \cdot C_eH_2 \overset{N(C_3H_5)}{\sim} C(C_eH_5) \cdot OH$$

34, 937; F., RIGAUD, B. 35, 1258). — B. Das Perjodid bildet sich beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Methyl-2-phenyl-benzimidazol mit Äthyljodid im Rohr auf 300° (HÜBNER, A. 210, 372). Die freie Base erhält man beim Erhitzen des Perjodids mit Bleihydroxyd in wäßr. Alkohol und Kochen des entstandenen Jodids mit alkoholisch-wäßriger Kalilauge (H.). — Die Base bildet Krystalle (aus Alkohol). F: 152—153° (H.). Unzersetzt flüchtig (H.). Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in heißem Alkohol und Benzol (H.). — Salze: H. — Chlorid-Hydrochlorid C₁₈H₂₁N₂·Cl + HCl + aq. Zerfließliche Krystalle. — Jodid C₁₈H₂₁N₂·I. Nadeln (aus Wasser). Sehr leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol. — C₁₈H₂₁N₂·I + 2I. Rote Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol). F: 128—129°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Eisessig und Alkohol, schwer in Benzol, sehr schwer in Äther. — Sulfat C₁₈H₂₁N₂·O·SO₃H + H₂O. Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — 2C₁₈H₂₁N₂·Cl + PtCl₄ + H₂O. Goldgelbe Tafeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser.

1-p-Tolyl-5-methyl-2-phenyl-benzimidazol C₂₁H₁₈N₂, CH₃
s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-4.4'-dimethyl-N-benzoyl-diphenylamin mit Zinn und Salzsäure oder besser mit Zinn und Eisessig (Lellmann, B. 15, 832, 833). Aus 4-p-Toluidino-3-benzalamino-toluol (Bd. XIII, S. 156) beim Kochen mit Quecksilberoxyd in Benzol, bei häufigem Umkrystallisieren sowie bei der Einw. heißer Säuren (O. FISCHER, B. 25, 2826, 2827; vgl. F., Sieder, B. 23, 3801). — Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 165—166° (L.). Löslich in den meisten Lösungsmitteln (L.). — C₂₁H₁₈N₂ + HCl + H₂O. Krystalle. Wird bei 80° wasserfrei. Schwer löslich (L.). — C₂₁H₁₈N₂ + HCl + AuCl₃. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol) (F., S.; vgl. F.). — 2C₂₁H₁₈N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol). F: 271° (F., S.; vgl. F.).

1-p-Tolyl-6-methyl-2-phenyl-benzimidazol $C_{21}H_{18}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4-Amino-3-p-toluidino-toluol mit Benzaldehyd in Alkohol auf dem Wasserbad, nachfolgenden Aufbewahren bei Luftzutritt und Krystallisieren des entstandenen Reaktionsprodukts aus Alkohol (Täuber, B. 25, 1024). — Nadeln (aus Alkohol). F: 185°.

1-Benzyl-5(oder 6)-methyl-2-phenyl-benzimidazol $C_{21}H_{18}N_2$, Formel III oder IV. B. Aus 3.4-Diamino-toluol-hydrochlorid und Benzaldehyd in Wasser (LADENBURG, B. 11,

III.
$$CH_6$$
 $N(CH_3 \cdot C_6H_5)$ $C \cdot C_8H_5$ $V \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot C \cdot C_8H_5$

1649; vgl. B. 11, 591). Beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Methyl-2-phenyl-benzimidazol mit Benzylchlorid in Benzol im Rohr auf 160° (HINSBERG, B. 19, 2026). — Prismen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Bodewig, B. 11, 592; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 623). F: 195,5° (L., B. 11, 592). Sublimiert in Nadeln (L., B. 11, 592). Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol (L., B. 10, 1126). — Wird von Kaliumpermanganat und verd. Essigsäure zu 1-Benzyl-2-phenyl-benzimidazol-carbonsäure-(5 oder 6) oxydiert (L., B. 11, 594). — C₂₁H₁₈N₂+ HCl+ H₂O. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser; sehr schwer löslich in Salzsäure (H.). — 2C₂₁H₁₈N₃+2 HCl+ PtCl₄. Krystalle (aus verd. Alkohol) (L., B. 10, 1126). Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol (H.).

1-Benzyl-3.5(oder 3.6)-dimethyl-2-phenyl-benzimidazoliumhydroxyd $C_{22}H_{21}ON_3$, Formel V oder VI, bezw. desmotrope Formen. B. Das Jodid bildet sich beim Erhitzen von

$$V. \xrightarrow{\mathrm{CH_3}} \underbrace{\mathrm{N(CH_3)(OH)}}_{\mathrm{N(CH_3 \cdot C_6H_5)}} \mathrm{C \cdot C_6H_5} \qquad \qquad VI. \xrightarrow{\mathrm{CH_3}} \underbrace{\mathrm{N(CH_3 \cdot C_6H_5)}}_{\mathrm{N(CH_3)(OH)}} \mathrm{C \cdot C_6H_5}$$

1-Benzyl-5(oder 6)-methyl-2-phenyl-benzimidazol mit Methyljodid auf 100° (LADENBURG, B. 11, 594). — Jodid $C_{29}H_{31}N_3\cdot I$. Nadeln (aus Wasser). F: 209° (Zers.). — $2C_{22}H_{31}N_3\cdot Cl+PtCl_4$. Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol).

 $\begin{array}{l} \textbf{1-Benzyl-3-\ddot{a}thyl-5 (oder 6)-methyl-2-phenyl-benzimidazoliumhydroxyd} \\ \textbf{C}_{33}\textbf{H}_{34}\textbf{ON}_3, \textbf{Formel VII oder VIII.} \ \textit{B. Das Jodid bildet sich beim Erhitzen von 1-Benzyl-5 (oder 6)-benzyl-5

methyl-2-phenyl-benzimidazol mit Åthyljodid auf 120° (LADENBURG, B. 11, 593). — Jodid $C_{23}H_{23}N_2\cdot I+^1/_2H_2O$. Nadeln oder Prismen. F: 180—181°. Ziemlich leicht löslich in heißem

Wasser, sehr leicht in Alkohol. — $C_{23}H_{23}N_2 \cdot I + 2I$. B. Aus dem Jodid und 1 Mol Jod in Alkohol (L.). Braune Blättehen (aus Alkohol). F: $123-123,5^{\circ}$. — $2C_{23}H_{23}N_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Blättehen (aus verd. Alkohol). Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol.

1-p-Toluidino-6-methyl-2-phenyl-benzimidazol C_{II}H₁₀N_A, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 22. — B. Aus p-Toluol-azo-p-toluidin (Bd. XVI, S. 351) beim Aufbewahren mit Benzaldehyd bei Gegenwart von Benzoesäure oder Essigsäure (Goldschmidt, Rosell, B. 23, 505; Busch, Bergmann, C. 1905 I, 1103). Beim Erhitzen von 3-p-Toluolazo-4-benzalamino-toluol mit Eisessig (Bu., Be.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 220° (G., R.), 227° (Bu., Be.).

5(begw.6)-Methyl-2-[2-chlor-phenyl]-benzimidazol $C_{14}H_{11}N_4Cl$, Formel I bezw. II. B. Bei der Destillation von 3-Amino-4-[2-chlor-benzamino]-toluol (Bd. XIII, S. 158) (SCHREIB, B. 18, 468). — $C_{14}H_{11}N_2Cl + HCl$.

I.
$$CH_3$$
 NH $C \cdot C_6H_4Cl$ II. CH_3 NH $C \cdot C_8H_4Cl$

6(besw. 5)-Nitro-5(besw. 6)methyl-2-phenyl-bensimidazol III. CH3. O $_{2N}$. IV. CC6H5 IV. O_{2N} . NH CCC6H5

Beim Erhitzen von 6-Nitro-3.4-bis-benzamino-toluol mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge im Rohr auf 110—130° (BISTRZYCKI, ULFFERS, B. 25, 1995). — Bräunlichgelbe Nadeln mit Krystallwasser (aus verd. Alkohol); enthält bei 130° noch $^{1}/_{2}$ H $_{2}$ O. F: 222—223°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol und Eisessig.

1.5 - Dimethyl - 2 - [2 - nitro - phenyl] - benzimidazol C₁₈H₁₈O₂N₈, s. nebenste lende Formel. B. Aus 4-Methylamino-3-[2-nitro-benzalamino]-toluol (Bd. XIII, S. 156) beim Aufbewahren an der Luft und Umkrystallisieren aus Alkohol (O. Fischer, B. 26, 197). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 152—153°.

1- Åthyl-5-methyl-2-[2-nitro-phenyl]-benzimidazol CH₂

C₁₆H₁₆O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino4- åthylamino-toluol und 2-Nitro-benzaldehyd in Alkohol auf dem Wasserbad (O. Fischer, B. 26, 202). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 170°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Benzol, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser.

1-p-Toluidino-6-methyl-2-[2-nitro-phenyl]-bensimidazol $C_{21}H_1$, O_2N_4 , s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B. Beim Kochen von p-Toluol-azo-p-toluidin (Bd. XVI, S. 351) mit 2-Nitro-benzaldehyd in Eisessig (Noellting, Wegelin, B. 30, 2603). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 230° (N., W.).

1-p-Toluidino-6-methyl-2-[3-nitro-phenyl]-benzimidazol C₁₁H₁₈O₂N., s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B. Analog dem 1-p-Toluidino-6-methyl-2-[2-nitro-phenyl]-benzimidazol (Noellting, Wegelin, B. 30, 2603). — Gelbliche Nadeln. F: 228° (N., W.).

1.5 - Dimethyl - 2 - [4 - nitro - phenyl] - benzimidazol C₁₅H₁₃O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-4-methylamino-toluol und 4-Nitro-benzaldehyd in Alkohol auf dem Wasserbad (O. FISCHER, B. 26, 197). — Braune Nadeln. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

1- Äthyl-5-methyl-2-[4-nitro-phenyl]-bensimidasol C₁₆H₁₅O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Äthylamino-3-[4-nitro-benzalamino]-toluol (Bd. XIII, S. 156) bei mehrmaligem Umkrystallisieren aus Alkohol (O. Fischer, B. 26, 202). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther, schwer in Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser.

1-p-Toluidino-6-methyl-2-[4-nitro-phenyl]bensimidasol C₂₁H₁₈O₂N₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, J. pr. [2]

104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B. Analog dem 1-p-Toluidino-6-methyl-2-[2-nitro-phenyl]-benzimidazol (Noelting, Wegelin, B. 30, 2603). — Krystalle (aus Alkohol oder Xylol). F: 264° (N., W.).

x-Nitro-[1.3.5-trimethyl-2-phenyl-benzimidazoliumhydroxyd] bezw. x-Nitro-[2-oxy-1.3.5-trimethyl-2-phenyl-benzimidazolin] $C_{16}H_{17}O_3N_3$, Formel I bezw. Π oder

$$I. \ (CH_3)(O_2N)C_6H_2 < \underbrace{N(CH_3)(OH)}_{N(CH_3)} > C \cdot C_6H_5 \qquad II. \ (CH_3)(O_2N)C_6H_2 < \underbrace{N(CH_3)}_{N(CH_3)} > C(C_6H_5) \cdot OH$$

III bezw. IV. Die Konstitution der Base entspricht den Formeln II oder IV, die der Salze den Formeln I oder III (vgl. O. FISCHER, B. 34, 937; F., RIGAUD, B. 35, 1258). — B. Aus 1.3.5-Trimethyl-2-oxy-2-phenyl-benzimidazolin (S. 240) beim Einleiten von nitrosen Gasen

III.
$$CH_3 \cdot C_6H_3 \stackrel{N(CH_3)(OH)}{\sim} C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$$
 IV. $CH_3 \cdot C_6H_3 \stackrel{N(CH_3)}{\sim} C(C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot OH_3$

in die alkoh. Lösung oder beim Eintragen in kalte Salpetersäure (D: 1,4) (HÜBNER, A. 210, 371). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 165° (H.). Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, leicht in Alkohol, sehr schwer in Wasser; löslich in Alkalilauge (H.). — $2C_{16}H_{16}O_2N_3 \cdot Cl + PtCl_4$. Gelber Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser (H.).

- 7. 2.2' Azo dibenzyl C₁₄H₁₂N₂. s. nebenstehende Formel.

 B. Man erhitzt α.β-Bis-[2-nitro-phenyl]-äthan mit Zinkstaub und
 Barythydrat in wäßr. Alkohol auf dem Wasserbad und oxydiert die
 Reaktionsflüssigkeit mit Quecksilberoxyd (Duval, C. r. 149, 402; Bl. [4] 7, 730). Gelbe
 Nadeln (aus 50°/oigem Alkohol). F: 112,5°. Wird durch Zinnchlorür in siedender salzsaurer
 Lösung zu α.β-Bis-[2-amino-phenyl]-āthan reduziert.
- 8. 2.7 Dimethyl phenazon C_{1.8}H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyl in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat in der Wärme (Ullmann, Dieterle, B. 37, 27). Schwefelgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 188°. Löslich in konz. Säuren mit orangegelber Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Gelb übergeht. C_{1.4}H₁₂N₂ + HNO₃. Gelbe Nadeln. F: 166°. Leicht löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe, löslich in Alkohol.
- 2.7-Dimethyl-phenazon-9-oxyd $C_{14}H_{12}ON_2 = \frac{CH_3 \cdot C_4H_3 \cdot N \cdot O}{CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot N}$). B. Beim Kochen von 2.2'-Dinitro-4.4'-dimethyl-diphenyl mit Schwefelnatrium in verd. Alkohol (ULLMANN, DIETERLE, B. 37, 26). Hellbraune Blättchen (aus Benzol). F: 209°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Ather, unlöslich in Wasser und Ligroin; leicht löslich in konz. Säuren mit dunkelgelber Farbe.
- 2.7 Dimethyl phenason mono hydroxymethylat $C_{15}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot N(CH_3) \cdot OH$. Zinkchlorid-Doppelsalz $2C_{15}H_{15}N_2 \cdot Cl + ZnCl_2$. B. Man behandelt 2.7-Dimethyl-phenason mit Dimethylsulfat in heißem Xylol und versetzt das Reaktonsprodukt in wäßr. Lösung mit Zinkchlorid und verd. Salzsäure (Ullmann, Dieterle, B. 37, 27). Gelbe Nadeln. F: 231°. Leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in Alkohol mit gelber Farbe.
- 9. 3.6-Dimethyl-phenazon C₁₄H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 6.6'-Dinitro-3.3'-dimethyl-diphenyl und 3°/_{pigem} Natriumamalgam in Methanol unter Kühlung (MEYER, B. 26, 2239). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 187°. Destilliert oberhalb 360° fast unzersetzt. Sehr CH₃ CH₃ leicht löslich in Benzol und Chloroform, leicht in Alkohol und Eisessig, löslich in Ather, sehr schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser. Löslich in Säuren mit orangegelber Farbe. Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure auf dem Wasserbad 6-Methyl-phenazon-carbonsäure-(3). 2C₁₄H₁₂N₃ + 2HCl + PtCl₄. Schwer löslich.
- 3.6-Dimethyl-phenason-N.N'-dioxyd $C_{16}H_{12}O_3N_2=\frac{CH_3\cdot C_6H_3\cdot N:O}{CH_3\cdot C_6H_3\cdot N:O}$. B. Beim Koohen von 6.6'-Dinitro-3.3'-dimethyl-diphenyl mit Zinkstaub in alkoholisch-wäßriger Kalilauge (MEYER, B. 26, 2240). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 128° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Ligroin und Äther, schwer löslich in Benzol, löslich in Alkohol, sehr leicht löslich in Eisessig und Chloroform. Unlöslich in konz. Salzsäure.

¹⁾ Vgl. zu dieser Formulierung Bd. XVI, S. 620.

10. 2.3-Dimethyl-phenazin C14H12N2, s. nebenstehende Formel. CH2 Neben 4.5-Dimethyl-brenzcatechin aus 4.5-Dimethyl-benzochinon-(1.2) und o-Phenylendiamin in Eisessig unter Kühlung (DIEPOLDER, B. 42, 2922). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 1730. Ziemlich schwer löslich in Benzol und Ather, schwer in Petroläther. Die rote Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Wasser gelb.

11. 2.6-Dimethyl-phenazin C₁₄H₁₂N₂, Formel I.

2.6-Dimethyl-phenasin-bis-[hydroxy-p-tolylat]-(9.10) C₁₈H₁₈O₂N₂, Formel II. Additionelle Verbindung mit 9.10-Di-p-tolyl-2.6-dimethyl-9.10-dihydro-phenazin C₁₈H₁₈O₂N₄ = C₁₈H₁₈O₂N₂ + C₂₈H₁₈O₃N₂ + C₂₈H₁₈O₃N₃ + C₂₈H₁₈O₃N₄ + C₂₈H₁₈O₃N₄ + C₂₈H₁₈O₃N₄ + C₂₈H₂₈O₃N₄ + C₃₈H₃₈O₃N₄ + C₃₈H₃₈O₃ handeln von 9.10-Di-p-tolyl-2.6-dimethyl-9.10-dihydro-phenazin (S. 219) in Benzol mit 4% iger äther. Salzsäure unter Eiskühlung (W., B. 41, 3489). — Dichlorid. Dunkelgrüne Nadeln. Absorptionsspektrum: W., B. 41, 3498. Sehr leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Aceton, ziemlich leicht in Wasser mit grüner Farbe, die beim Verdünnen gelblich wird, sehr schwer löslich in Äther, Benzol und Ligroin (W., B. 41, 3490). Färbt Wolle braun (W., B. 41, 3490).

— Dinitrat. Dunkelgrüne Nadeln. Zersetzt sich bei 236° (Schwärzung) (W., B. 41, 3490). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser (W., B. 41, 3490). Gibt in Wasser mit Salpetersäure eine gelblichrote Färbung (W., B. 41, 3490).

4.8-Dichlor-2.6-dimethyl-phenazin-bis-[hydroxy-p-tolylat]-(9.10) C₂₈H₂₆O₂N₂Cl₄, Formel III.

Additionelle Verbindung mit 4.8-Dichlor-9.10-di-p-tolyl-2.6-dimethyl-9.10-dihydro-phenazin $C_{56}H_{50}O_2N_4Cl_4=C_{28}H_{26}O_2N_3Cl_2+C_{38}H_{24}N_3Cl_2$. B. Das Dichlorid-bishydrochlorid entsteht beim Behandeln von 9.10-Di-p-tolyl-4.8-dichlor-2.6-dimethyl-9.10-dihydro-phenazin (S. 219) mit äther. Salzsäure (W., B. 41, 3488), ferner in geringer Menge aus Tetra-p-tolyl-hydrazin bei Einw. von äther. Salzsäure (W., B. 41, 3486). — Dichlorid-bishydrochlorid. Dunkelgrüne Nadeln. Leicht löslich in Aceton, Chloroform und Alkohol mit braunroter Farbe, unlöslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln (W., B. 41, 3486). Absorptionsspektrum: W., B. 41, 3498. — Gibt beim Behandeln mit Alkalien, Soda und Ammoniak 9.10-Di-p-tolyl-4.8-dichlor-2.6-dimethyl-9.10-dihydro-phenazin (S. 219) (W., B. 41, 3487).

12. 2.7 - Dimethyl - phenazin C₁₄H₁₂N₂, s. nebenstehende CH₂ OH. Formel. B. Bei der Destillation von 3-Amino-4-p-toluidino-toluol mit Bleioxyd (Fischer, B. 27, 2781). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 156°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Gelb übergeht.

2.7 - Dimethyl - phenazin-·CH₃ hydroxyphenylat - (10), 10-Phenyl-2.7-dimethyl-phen- IV. V. н_ам asiniumhydroxyd $C_{20}H_{18}ON_{2}$, C₆H₅ Formel IV. B. Das Eisenchlorid-

Doppelsalz bildet sich beim Diazotieren von Dimethylaposafraninchlorid (Formel V; Syst. No. 3719), Zersetzen des Diazoniumsalzes mit Alkohol und Zusatz einer Lösung von Ferrichlorid in verd. Salzsäure (Kehrmann, Wetter, B. 31, 975). — $C_{20}H_{17}N_3 \cdot NO_3$. Dunkelgelbe Blätter (aus Alkohol + Åther). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. — $C_{20}H_{17}N_3 \cdot Cl + FeCl_3$. Hellbraune Blätter (aus Eisessig). F: 190°. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr sohwer in kaltem Alkohol und Eisessig mit goldgelber Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlichbrauner Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Goldgelb übergeht. — $2C_{20}H_{17}N_3 \cdot Cl$ + PtCl4. Braungelbes Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem Wasser.

13. 2-Propenyl-perimidin C₁₄H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.8-Diamino-naphthalin und Crotonylchlorid in Benzol (Saons, STEINER, B. 42, 3677). — Dunkelgelbe Prismen (aus 30°/sigem Alkohol). F: ca. 140°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Benzol, Ather, Essigester, Chloroform, Methanol, Alkohol und Eisessig. — Hydrochlorid. Rotgelber Niederschlag.



¹⁾ Vgl. ferner S. 219 Anm.

- 14. 2.5 Dimethyl-7.8 benzo 1.6 naphthyridin, 2.6' Dimethyl-(pyridino-3'.2':3.4-chinolinj¹) C₁₄H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4 · Amino-2 methyl · chinolin mit Paraldehyd und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad (Marchwald, A. 279, 22). Blättchen (aus Ligroin), Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 104°. Siedet unzersetzt oberhalb 360°. Schwer löslich in Wasser und kaltem Ligroin, sehr leicht in den übrigen Lösungsmitteln. C₁₄H₁₂N₂ + HCl. Schwer löslich in Alkohol und verd. Salzsäure. 2C₁₄H₁₂N₂ + H₂Cr₂O₇. Orangefarbene Nadeln. 2C₁₄H₁₂N₃ + 2HCl + PtCl₄. Orangerote Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 200°. Pikrat C₁₄H₁₂N₃ + C₄H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 225°.
- 15. 2.6-Dimethyl-1.5-phenanthrolin C₁₄H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von m-Phenylendiamin-hydrochlorid mit Paraldehyd und konz. Salzsäure auf ca. 110—160° (v. MILLER, NIEDERLÄNDER, B. 24, 1740). Entsteht auch aus 5-Amino-2-methyl-chinolin durch Kondensation mit Aldol oder Paraldehyd (v. M., N.). Wasserfreie Nadeln (aus Petroläther), Nadeln mit 2 H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserfreie bei 98°, wasserhaltig bei 76°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Petroläther, sehr schwer in kaltem Wasser. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad 2.6-Dimethyl-1.2.3.4.5.6.7.8-oktahydro-1.5-phenanthrolin (S. 173).
- 16. 6.8(?)-Dimethyl-1.5-phenanthrolin $C_{14}H_{12}N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 7(?)-Amino-2.4-dimethylchinolin (Bd. XXII, S. 456) mit Glycerin, Nitrobenzol und konz. Schwefelsäure (Marckwald, A. 274, 373). Krystalle (aus Ligroin). F: 106° CH3 bis 107°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Ligroin, Äther und Wasser. $C_{14}H_{12}N_3 + 2$ HCl + PtCl₄ (bei 110°). Hygroskopischer, gelber krystallinischer Niederschlag. Pikrat $C_{14}H_{12}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Blättchen. Zersetzt sich bei ca. 230°.

4. Stammkerne $C_{15}H_{14}N_2$.

1. 3.5-Diphenyl- \triangle^2 -pyrazolin $C_{15}H_{14}N_2 = \frac{H_2C - C \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot HC \cdot NH \cdot N}$ $H_2C - C \cdot C_6$

1.3.5 - Triphenyl - Δ² - pyrasolin C₁₁H₁₂N₂ = C₆H₅-HC·N(C₆H₅)·N . B. Aus ω-[α-Chlor-benzyl]-acetophenon und 2 Mol Phenylhydrazin (Rupe, Schneider, B. 28, 958). Aus Benzalacetophenon und Phenylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad (Knore, Laubmann, B. 21, 1210; vgl. Auwers, Voss, B. 42, 4422). Bei der Reduktion von 1.3.5-Triphenyl-pyrazol mit überschüssigem Natrium in siedendem Alkohol (K., L.). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 134—135° (K., L.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Ather, Benzol, heißem Alkohol und Eisessig mit blauer Fluorescenz; unlöslich in verd. Säuren (K., L.). — Ist beständig gegen siedende 20°/olge Salzsäure (K., L.). Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform unter Kühlung 4.4.5(?)-Tribrom-1.3.5-triphenyl-Δ²-pyrazolin (K., L.). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in die äther. Lösung bildet sich zunächst 1.3.5-Triphenyl-pyrazol, dann 4(?)-Nitroso-1.3.5-triphenyl-pyrazol (K., L.). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in ein Gemisch von 1.3.5-Triphenyl-Δ²-pyrazolin und wenig Ather bildet sich eine bei 175—176° schmelzende Verbindung C₂₁H₁₇O₂N₃ (vielleicht 1-[4-Nitrophenyl]-3.5-diphenyl-Δ²-pyrazolin) (K., L.; v. Auwers, Wunderling, B. 67 [1934], 646 Anm. 7). Dieselbe Verbindung entsteht bei Einw. von Salpetersäure auf 1.3.5-Triphenyl-Δ²-pyrazolin in äther. Lösung neben 1.3.5-Triphenyl-pyrazol (K., L.).

1-Phenyl-3.5-bis-[4-chlor-phenyl]- Δ^2 -pyrazolin $C_{21}H_{16}N_2Cl_2 = H_2C - C \cdot C_6H_4Cl$. Zur Konstitution vgl. Auwers, Voss, B. 42, 4415; Straus, ClC₆H₄·HC·N(C₆H₅)·N B. 51 [1918], 1458 Anm. — B. Beim Kochen von 4-Chlor- ω -[4-chlor-benzal]-acetophenon mit Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (Straus, Ackermann, B. 42, 1813). — Krystalle (aus Essigester). F: 149°. Die Lösungen fluorescieren intensiv hellblau.

4.4.5 (?) - Tribrom - 1.8.5 - triphenyl - Δ^2 - pyrazolin $C_{s1}H_{1s}N_sBr_s = Br_sC - C \cdot C_eH_s$ (?). B. Aus 1.3.5-Triphenyl- Δ^2 -pyrazolin und Brom in Chloroform unter Kühlung (Knorb, Laubmann, B. 21, 1210). — Nadeln (aus Alkohol). F: 179°. — Wird von Natrium und Alkohol zu 1.3.5-Triphenyl- Δ^2 -pyrazolin reduziert.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

1.3 - Diphenyl - 5 - [3 - nitro - phenyl] - Δ^2 - pyrazolin $C_{21}H_{17}O_2N_1 =$

 $-\mathbf{C}\cdot\mathbf{C_6H_5}$ B. Beim Kochen von ω-[3-Nitro-benzal]-acetophenon-O₂N·C₄H₄·HC·N(C₄H₅)·N phenylhydrazon mit Eisessig (Auwers, Voss, B. 42, 4426). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 122-1239. Gibt mit Eisenchlorid in schwefelsaurer Lösung eine tief blauviolette Färbung.

1.8 - Diphenyl - 5 - [4 - nitro - phenyl] - Δ^2 - pyrasolin $C_{21}H_{17}O_2N_2 =$

 $\mathbf{H_{s}C}$ $\mathbf{C} \cdot \mathbf{C_{s}H_{s}}$ B. Beim Kochen von ω -[4-Nitro-benzal]-acetophenon-O₂N·C₆H₄·HC·N(C₆H₅)·N

phenylhydrazon mit Eisessig (Auwers, Voss, B. 42, 4426). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 113-1140. Gibt mit Eisenchlorid in Schwefelsäure eine blauviolette Färbung.

2. 2.4 (bezw. 2.5) - Diphenyl - Δ^2 - imidazolin $C_{15}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot HC - N$ $C_6H_5 \cdot HC \cdot NH$ $C \cdot C_6H_5 \cdot bezw.$ $C_6H_5 \cdot HC \cdot NH$ $C \cdot C_6H_5 \cdot B$. Beim Erhitzen von 11.12-Bis-benzamino-1-athyl-benzol (Bd. XIII, S. 178) im Chlorwasserstoffstrom auf 240° (Feist, Arnstein, B. 28, 3172). — Prismen (aus Ligroin). F: 78°.

- 6 Methyl 4 phenyl 3.4 dihydro chinazolin CHs. C₁₈H₁₄N₈, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 2-Chlor-6-methyl-4-phenyl-chinazolin (S. 258) mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Hanschke, B. 32, 2025). Beim Erhitzen von 2-Brom-6-methyl-4-phenyl-3.4-dihydro-chinazolin-hydrobromid mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) o-metayl-4-phenyl-5.4-unydro-chinazonin-nydropromia mit Jodwasserstoffsaure (Kp: 127°) und rotem Phosphor im Rohr auf 180—190° (H.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 186—188°. Schmeckt bitter. Schwer löslich in Wasser. — $C_{15}H_{14}N_2 + HCl$. F: 240°. Schwer löslich in Wasser. — $C_{15}H_{14}N_2 + HNO_3$. F: 186° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser. — $2C_{15}H_{14}N_2 + H_1Cr_2O_7$. Gelbes Pulver. Bräunt sich an der Luft. — $4C_{15}H_{14}N_2 + H_4Fe(CN)_8$. Krystalle. — Pikrat $C_{18}H_{14}N_3 + C_6H_8O_7N_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 173—175°.
- 3-Benzoyl-6-methyl-4-phenyl-3.4-dihydro-chin-azolin C₂₂H₁₈ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Benzoylierung von 6-Methyl-4-phenyl-3.4-dihydro-chinazolin (Hanschke, B. 32, 2026). - Nadeln (aus Alkohol). F: 185-186°.
- 2-Brom-6-methyl-4-phenyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{18}H_{12}N_1Br$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Thion-6-methyl-4-phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3571) und Brom in Essigsaure unter Kühlung (Hanschke, B. 32, 2027). — Prismen (aus Alkohol). F: 155°. - Das Hydrobromid gibt beim Kochen mit Natriumcarbonat und Alkohol 2-Oxo-6-methyl-4-phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin. Beim Erhitzen des Hydrobromids mit Jodwasserstoffsaure (Kp: 127°) und rotem Phosphor im Rohr auf 180-190° bildet sich 6-Methyl-4-phenyl-3.4-dihydro-chinazolin. — C₁₅H₁₃N₂Br + HBr. Rhomboeder. F: ca. 255°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Eisessig.
- 5 (bezw. 6)-Methyl-2-p-tolyl-benzimidazol C15H14N1, Formel I bezw. II. B. Beim Erhitzen von 3-Nitro-4-p-toluylamino-toluol mit Zinn und alkoholisch-wäßriger

$$I. \quad \stackrel{CH_3}{\longleftarrow} \stackrel{N}{\longleftarrow} C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \qquad \qquad II. \quad \stackrel{CH_3}{\longleftarrow} \stackrel{NH}{\longleftarrow} C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$$

Salzsäure (HÜBNER, A. 210, 331). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — $C_{15}H_{14}N_3 + HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, sehr schwer im Salzsäure. — $C_{15}H_{14}N_3 + HNO_3$. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $2C_{15}H_{14}N_3 + H_2SO_4$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

5. 4.6 (bezw. 5.7) - Dimethyl-CH. CH₃ 2-phenyl-benzimidazol C₁₈H₁₄N₃, III. Formel III bezw. IV. B. Beim Behan-C·CaHs. CH3. deln von 5-Nitro-4-benzamino-m-xylol mit Zinn und Eisessig (HÜBNER, A. 208, 320). — Nadeln. F: 195°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. — $C_{18}H_{14}N_9 + HCl$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_{18}H_{14}N_9 + HNO_3$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_{18}H_{14}N_9 + H_8SO_4$. Mikroskopische Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — Oxalat $C_{18}H_{14}N_9 + C_2H_2O_4$. Nadeln. Talah Lattak in Wasser. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

6. 4.7-Dimethyl-2-phenyl-benzimidazol C₁₅H₁₄N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Aufbewahren von 3-Nitro-2-benzamino-p-xylol mit Zinn und Eisessig in der Kälte (Hübner, A. 208, 323). — Nadeln. F: 214—215°. Leicht löslich in Alkohol. — C₁₅H₁₄N₂+HCl +3H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser.

- 5. Stammkerne $C_{16}H_{16}N_2$.
- 1. 2.3 Diphenyl 1.2.5.6 tetrahydro pyrazin $C_{16}H_{16}N_2 = N < C(C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) > NH$.

1.2.3 - Triphenyl - 1.2.5.6 - tetrahydro - pyrazin $C_{12}H_{20}N_3=N < \frac{C(C_0H_5) \cdot CH(C_0H_5)}{CH_2} > N \cdot C_0H_5$. B. Beim Erhitzen von Benzoin mit N-Phenyl-äthylendiamin auf 145—1556 (Gabriel, Eschenbach, B. 31, 1581). — Gelbe Nadeln (aus Iscamylalkohol). Sintert bei ca. 110° und ist bei 150° geschmolzen. Schwer löslich in Alkohol. — $C_{22}H_{20}N_3 + 2HCl + H_2O$. Nadeln (aus alkoholisch-wäßriger Salzsäure). F: 224°.

2. 3-Phonyl-5-p-tolyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{16}H_{16}N_2 = \frac{H_2C - C \cdot C_6H_6}{CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot NH \cdot N}$ 1.8-Diphenyl-5-p-tolyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{12}H_{16}N_2 = \frac{H_2C - C \cdot C_6H_6}{CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot NH \cdot N}$ The Konstitution and Approximation and Appro

1.8-Diphenyl-5-p-tolyl- Δ^{8} -pyrasolin $C_{18}H_{10}N_{2} = \frac{H_{1}U_{1}-U_{1}U_{1}}{CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot HC\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot N}$. Zur Konstitution vgl. Auwers, Voss, B. 42, 4415. — B. Aus ω -[4-Methyl-benzal]-acetophenon und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Hanzlik, Blanchi, B. 32, 2284). — Gelbe Nadeln (aus Åther-Ligoin). F: 129—130° (H., B.). Löslich in Alkohol und Åther mit blauicher Fluorescenz (H., B.).

- 3. 2-Methyl-4.5-diphenyl- Δ^2 -imidazolin $C_{16}H_{16}N_2 = \begin{array}{c} C_0H_1 \cdot HC N \\ C_0H_2 \cdot HC \cdot NH \end{array}$ C·CH₂.

 B. In geringer Menge bei der Destillation von inakt. $\alpha.\alpha'$ -Diphenyl-āthylendiamin-hydrochlorid (Bd. XIII, S. 249) mit entwässertem Natriumacetat (Feist, Arnstein, B. 28, 3177). In geringer Menge beim Erhitzen von N.N'-Diacetyl- $\alpha.\alpha'$ -diphenyl-āthylendiamin im Chlorwasserstoffstrom auf 260° (F., A.). Prismen. F: 162°.
- 4. 4-[2.4-Dimethyl-phenyl]-3.4-dihydro-chinazolin $C_{16}H_{10}N_{1}=C_{0}H_{4}$ $C_{16}H_{2}(CH_{3})_{2}$ $C_{16}H_{10}N_{1}$ $C_{16}H_{10}N_{1}$

5. 4.6 (bezw. 5.7) - Dimethyl - 2 - p - tolyl - benzimidazol $C_{1e}H_{1e}N_{1}$, Formel I bezw. II. B. Beim Behandeln von 5-Nitro-4-p-toluylamino-m-xylol (Bd. XII, S. 1128)

mit Zinn und Salzsäure (Brückner, A. 205, 125; Hübner, A. 210, 333). — Nadeln (aus Alkohol). F: 217°. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser. — Wird beim Erhitzen mit Benzoylchlorid auf 130° nicht angegriffen. — $C_{16}H_{12}N_3 + HCl$. Nadeln. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser. — $C_{16}H_{16}N_2 + HNO_3$. Nadeln. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser. — $2C_{16}H_{16}N_3 + H_2SO_4$. Nadeln. Leichter löslich in Alkohol als in Wasser.

6. 1.4.5.8.9.10 - Hexahydro - 2.3; 6.7-dibenzo-1.8-naphthyridin, 1.2.3.4. 1'.4'-Hexahydro-schinolino-2'.3': 2.3-chinolins.), Hexahydronaphthinolin C_{1e}H_{1e}N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion CH₂ CH₂ CH₂ CH₂CH₂CH₂ von Tetrahydronaphthinolin (S. 263) mit Natrium in siedendem Alkohol (Reissert, B. 27, 2259). — Nadeln mit $^{1}/_{2}$ $\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}$ (aus verd. Alkohol). F: 128°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

 $--\mathbf{CH}\cdot\mathbf{C_6H_5}$

6. 3-Phonyl-5-styryl-pyrazolidin $C_{17}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot HC \cdot NH \cdot NH$

a) 8-Phenyl-5-styryl-pyrazolidin von Minunni, Ciusa, G. 34 II, 375. B. Bei der Reduktion des α-Oxaminooxims aus Dibenzalaceton (Bd. XV, S. 48) mit Natrium und siedendem Amylalkohol (Μινυνκι, Ciusa, G. 34 II, 375). — Öl. Erstarrt nicht bei —20° (M., C., G. 34 II, 375). — Hydrochlorid. Hygroskopisches Pulver (M., C., G. 34 II, 375). — 2C₁₂H₁₄N₅ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbes Krystallpulver. F: 225° (M., C., R. A. L. [5] 14 II, 423). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (M., C., G. 34 II, 375).

Benzoylderivat $C_{24}H_{22}ON_2 = C_{17}H_{17}N_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus dem vorhergehenden 3-Phenyl-5-styryl-pyrazolidin beim Schütteln mit Benzoylchlorid und verd. Kalilauge (M.,

C., G. 34 II, 375). — Nadeln (aus Alkohol). F: 209—210°.

b) 3-Phenyl-5-styryl-pyrazolidin von Minunni, Ciusa, R. A. L. [5] 14 II, 422.
B. Beim Behandeln des β-Oxaminooxims aus Dibenzalaceton mit Natrium und siedendem Amylalkohol (MINUNNI, CIUSA, R. A. L. [5] 14 II, 422). — Öl. Schwer löslich in Äther. — Hydrochlorid. Pulver. F: 234°. Geht an der Luft in eine gelbliche, viscose Masse über. — Chloroplatinat. Gelbrote Prismen. F: 268°.

Benzoylderivat $C_{24}H_{22}ON_2 = C_{17}H_{12}N_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. Nadeln (aus Essigester + Alkohol). F: 290° (M., C., R. A. L. [5] 14 II, 423). Sehr leicht löslich in Methanol und Alkohol, sehwer in Essigester und Tetrachlorkohlenstoff, sehr sehwer in Äther, Benzol und Ligroin.

7. Stammkerne $C_{19}H_{22}N_2$.

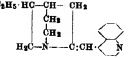
1. γ -[3-Vinyl-piperidyl-(4)]-a-[chinolyl-(4)]-a-propylen $C_{10}H_{22}N_{2}$, Formel I. γ -[1-Methyl-3-vinyl-piperidyl-(4)]- α -[chinolyl-(4)]- α -propylen, des-Methyldesoxycinchonin 8), des-Methyldesoxycinchonidin 8) $C_{20}H_{24}N_{2}$, Formel Π . B. Beim



Stehenlassen einer Lösung von Desoxycinchonin-Chld-jodmethylat (S. 249) oder von Desoxycinchonidin-Chld-jodmethylat (S. 250) mit überschüssiger Natronlauge (Koenigs, Höppner, B. 31, 2355, 2357). — Nadeln (aus Ligroin). F: 64—65°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin. Die verdünnte schwefelsaure Lösung fluoresciert blau. Zeigt in alkoh. Lösung schwache Rechtsdrehung. Quecksilberchlorid fällt aus der salzsauren Lösung ein (aus verd. Alkohol in Nadeln krystallisierendes) Doppelsalz. — Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in eiskalter verdünnter Schwefelsäure entstehen Cinchoninsäure (Bd. XXII, S. 74) und N-Methyl-d-eincholoiponsäure, die durch Esterifizierung und Behandlung des Diathylesters mit Methyljodid N-Methyl-[d-β-cincholoiponsäure]-diathylester-jodmethylat (Bd. XXII, S. 129) liefert. Beim Erhitzen mit 20% jeger Phosphorsäure im Rohr wird Lepidin (Bd. XX, S. 395) gebildet. — C₃₀H₂₄N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Rotgelbe Krystalle. Wird bei 2000 schwarz, ohne zu schmelzen.

Pi-Hydroxymethylat C₂₁H₂₈ON₂ = (HO)(CH₂)₂NC₂H₃(CH:CH₂)·CH₂·CH:CH·C₂H₄N. — Jodid C₂₁H₂₇N₂·I. B. Beim Behandeln von des-Methyldesoxycinehonidin mit Methyljodid in Methanol (K., H., B. 31, 2356). Farblose Prismen (aus Wasser oder Methanol). Zersetzt sich gegen 251°.

2. 5-Äthyl-2-lepidyliden-chinuclidin, [5-Äthyl-C₂H₅ HCchinuclidyliden – (2)] – [chinolyl – (4)] – methan, ω – Di–
hydrocinchen $C_{12}H_{11}N_{12}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim
Kochen von Hydrocinchoninchlorid (S. 222) mit absolut-alkoholischer Kalilauge (Koenigs, Hoerlin, B. 27, 2291; K., B. 28.



¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2) Zur Bezeichnung "des" vgl. WILLSTÄTTER, A. 317, 268.

3146; J. pr. [2] 61, 44; vgl. K., B. 27, 1504). — Blättchen (aus 50% igem Methanol). F: 1456 (K., H.). — Zerfällt beim Erhitzen mit 25% iger Phosphorsäure im Rohr auf 1706 bis 1806 in Lepidin und Cincholoipon (Bd. XXII, S. 11) (K., B. 27, 1504). Siedende konzentrierte Bromwasserstoffsäure spaltet kein Ammoniak ab (K., B. 27, 1504). — $C_{10}H_{32}N_{3}+2HCl+PtCl_{4}$ (bei 1306). Gelbrote, mikroskopische Tafeln (aus verd. Salzsäure). Schmilzt noch nicht bei 2656; sehr schwer löslich (K., J. pr. [2] 61, 45). — Pikrat. Krystalle (aus Alkohol). F: 1976; sehr schwer löslich in Alkohol (K., J. pr. [2] 61, 45). — Saures Tartrat. Krystalle. Schwer löslich (K., H.).

[5-(α-Brom-äthyl)-chinuclidyliden-(2)]-[chinolyl-(4)]-methan, Hydrobrom-cinchen C₁₈H₂₁N₂Br = NC₂H₁₀(CHBr·CH₂):CH·C₂H₃N. B. Beim Stehenlassen von Cinchen (S. 266) mit Bromwasserstoffsäure (im Eis-Kochsalz-Gemisch gesättigt) (Comstock, Koemics, B. 20, 2522). — Krystalle (aus Äther). Monoklin sphenoidisch (MUTHMANN; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 928). Schmilzt unscharf bei 105—116°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Essigester und Benzol, schwer in Ligroin. Leicht löslich in verd. Bromwasserstoffsäure.

[5 - $(\alpha.\beta$ - Dibrom - \ddot{a} thyl) - chinuclidyliden - (2)] - [chinolyl - (4)] - methan, Cinchendibromid $C_{19}H_{20}N_2Br_2=NC_2H_{10}(CHBr\cdot CH_2Br):CH\cdot C_9H_6N$. B. Entsteht in zwei diastereoisomeren Formen beim Behandeln von Cinchen (8. 266) mit Brom in Chloroform; aus der Löeung des Isomerengemisches in heißer verdünnter Bromwasserstoffsäure scheidet sich beim Erkalten das bromwasserstoffsaure Salz der α -Form aus, während das Salz der β -Form gelöst bleibt und durch Einengen der Mutterlauge ausgefällt wird (Comstock, Koenigs, B. 19, 2858; 20, 2512).

a) Niedrigerschmelzende Form, α-Cinchendibromid. Krystalle (aus Äther). Monoklin sphenoidisch (Μυτημανν, B. 20, 2513; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 929). F: 113° (C., K., B. 19, 2859). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Dehydrocinchen (S. 273) (C., K., B. 19, 2859). — Nitrat. Krystalle. Schwer löslich in kalter verdünnter Salpetersäure (C., K., B. 20, 2514). — Zinkchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: ca. 250° (Zers.) (C., K., B. 20, 2514).

b) Höherschmelzende Form, β-Cinchendibromid. Krystalle (aus Äther). Rhombisch bisphenoidisch (MUTHMANN, B. 20, 2513; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 929). F: 133—134° (C., K., B. 20, 2513). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Dehydrocinchen (C., K., B. 20, 2514). — Nitrat. Gelatinös (C., K., B. 20, 2514). — Zinkchlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: ca. 250° (Zers.) (C., K., B. 20, 2514).

3. 5-Åthyliden-2-lepidyl-chinuclidin, [5-Åthyliden - chinuclidyl - (2)] - [chinolyl - (4)] - methan $C_{1p}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel.

4. 5-Vinyl-2-lepidyl-chinuclidin, [5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-methan, ms-Dihydrocinchen $C_{12}H_{32}N_2$, Formel I. Existiert in zwei, sterisch dem Cinchonin und dem Cinchonidine entsprechenden diastereoisomeren Formen, die sich durch räumliche Anordnung an dem mit * bezeichneten Kohlenstoffstom unterscheiden (vgl. RABE, A. 878 [1910], 90).

ĊHz

CHa·CH:C

a) [5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-methan vom Schmelzpunkt 90—92° (sterisch dem Cinchonin entsprechend), Desoxycinchonin C₁₀H₁₂N₂, Formel I (s. o.). B. Beim Behandeln von Cinchoninchlorid (S. 250) mit Eisenfeile und verd. Schwefelsäure (Koenigs, B. 28, 3145). — Krystalle (aus Äther oder Ligroin). F: 90—92°; leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln (K., B. 28, 3146). Ist in alkoh. Lösung rechtsdrehend (K., B. 28, 3146; 29, 373). — Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat + Schwefelsäure scheint eine Säure C₁₀H₂₀O₂N₂ (Desoxycinchotenin?) zu entstehen; Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure bewirkt keine Zersetzung; beim Erhitzen mit 25°/oiger Phosphorsäure im Rohr auf 180° entsteht etwas Lepidin (K., B. 28, 3144, 3146). Stark giftig (Tappeiner, B. 31, 2358). — C₁₀H₂₂N₂ + 2HCl + PtCl₃. Rotgelbe Warzen (aus verd. Salzsäure). Schwer löslich in siedender verdünnter Salzsäure (K., B. 28, 3146).

Desoxycinchonin-Chld-hydroxymethylat $C_{20}H_{29}ON_2 = (HO)(CH_2)NC_2H_{11}(CH:CH_2) \cdot C_1 \cdot C_2 \cdot H_2 \cdot N$. — Jodid $C_{20}H_{22}N_2 \cdot I$. B. Aus Desoxycinchonin und Methyljodid in Methanol

bei Zimmertemperatur (Koenigs, Höppner, B. 31, 2357). Farblose Krystalle (aus Wasser). F: 176°. Geht beim Stehenlassen mit Natronlauge in des-Methyldesoxycinchonin (S. 248) über.

- [5 Vinyl chinuclidyl (2)] [chinolyl (4)] chlormethan, Cinchoninchlorid C₁₀H₂₁N₂Cl = NC₂H₄₁(CH:CH₃)·CHCl·C₂H₆N. B. Aus (bei 110° getrocknetem) Cinchoninmono-hydrochlorid (Syst. No. 3513) beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 50—60° (Koenies, B. 13, 286; Comstock, K., B. 17, 1985) oder glatter beim Kochen mit Phosphorpentachlorid in Chloroform (C., K., B. 25, 1545; Skeaup, Zweeger, M. 21, 542). Nadeln mit 2 H₄O (aus verd. Alkohol) (K., B. 13, 286); wird beim Aufbewahren im Exsiccator wasserfrei (S., Z.). Rhombisch bisphenoidisch (Bodewig, Z. Kr. 5, 570; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 928). Schmilzt wasserhaltig bei 72° (K., B. 14, 1854), wasserfrei bei ca. 110° (Rabe, A. 373 [1910], 102). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol, schwer in siedendem Wasser (K., B. 13, 286). [a]: +48,8° [absol. Alkohol; c = 0,6 (wasserhaltige Verbindung)] (S., Z.). Liefert bei der Reduktion mit Eisenfeile in verd. Schwefelsäure Desoxycinchonin (K., B. 28, 3145; vgl. SCHÖFF, A. 465 [1928], 127). Sättigt man eine Lösung von Cinchoninchlorid in Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) mit Bromsasserstoff bei —17° und läßt bei Zimmertemperatur stehen, so bildet sich Hydrobromcinchoninchlorid (S. 222) (C., K., B. 25, 1546). Durch mehrtägiges Stehenlassen mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Fällen der verd. Lösung mit Ammoniak erhält man eine weiße, amorphe, nicht näher beschriebene Verbindung (Hydrojodcinchoninchlorid), die beim Aufbewahren oder Kochen mit wäßr. Phosphorsäure Formaldehyd abspaltet (K., HÖPPNER, B. 31, 2359). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht Cinchen (S. 266) (K., B. 14, 103, 1854; C., K., B. 17, 1985). C₁₉H₃₁N₃Cl + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 213—214° (S., Z.). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol (S., Z.).
- b) [5-Vinyl-chinuctidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-methan vom Schmelzpunkt 61° (sterisch dem Cinchonidin entsprechend), Desoxycinchonidin $C_{19}H_{22}N_2$, Formel I (S. 249). B. Beim Behandeln von Cinchonidinchlorid (s. u.) mit Eisenfeile und verd. Schwefelsäure (Koenigs, B. 29, 373). Tafeln (aus Äther oder Ligroin). F: 61°; in alkoh. Lösung linksdrehend (K.). Stark giftig (Tappeiner, B. 31, 2358). $C_{19}H_{22}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle. Schwer löslich in Wasser (K.).

Desoxycinchonidin-Chld-hydroxymethylat $C_{30}H_{26}ON_3=(HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH:CH_3)\cdot CH_2\cdot C_9H_6N$. — Jodid $C_{30}H_{36}N_3\cdot I$. B. Man läßt Desoxycinchonidin mit Methyljodid in Methanol im Dunkeln stehen (Koenigs, Höppner, B. 31, 2355). Farblose Krystalle (aus Methanol). F: 167—168° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Chloroform, ziemlich schwer in Methanol. Geht durch Einw. von Natronlauge in des-Methyldesoxycinchonidin (S. 248) über.

- [5 Vinyl chinuclidyl (2)] [chinolyl (4)] chlormethan, Cinchonidinchlorid $C_{19}H_{11}N_2Cl = NC_2H_{11}(CH:CH_2) \cdot CHCl \cdot C_2H_3N$. B. Beim Erwärmen von (bei 110° getrocknetem) Cinchonidin-mono-hydrochlorid mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 50—60° (Comstook, Kornigs, B. 17, 1986) oder mit Phosphorpentachlorid in Chloroform (C., K., B. 18, 2379). Krystalle (aus Åther + Ligroin). F: 108—109° (C., K., B. 17, 1987). In alkoh. Lösung rechtsdrehend (K., B. 29, 373). Gibt bei Behandlung mit Eisen und verd. Schwefelsäure Desoxycinchonidin (s. o.) (K., B. 29, 373). Geht beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in Cinchen (S. 266) über (C., K., B. 17, 1987; 18, 1219).
- 5. Bis [1.2.3.4 tetrahydro chinolyl (6)] methan, 6.6' Methylen bis tetra hydrochinolin C₁₉H₂₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von N.N'-Methylen-bis-tetrahydrochinolin (Bd. XX, S. 268) mit verd. Schwefelsäure oder verd. Salzsäure (Weerman, R. 25, 263). Gelbliche Nadeln (aus Äther oder Alkohol). F: 130°. C₁₉H₂₂N₂ + 2 HCl. Gelbliche Nadeln (aus Äther oder Alkohol). F: 255° (Zers.).

Dibensolsulfonylderivat $C_{31}H_{20}O_4N_2S_3=C_{10}H_{20}N_2(SO_2\cdot C_0H_5)_2$. B. Aus 6.6'-Methylenbis-tetrahydrochinolin und Benzolsulfonsäurechlorid in verd. Natronlauge auf dem Wasserbad (Werrman, R. 25, 264). — Nadeln (aus Alkohol oder Aceton). F: 185—186°.

8. 3.7 - Di - n - amyl - 2.6 - di - n - hexyl1.5 - phenanthrolin C₂₄H₅₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus m-Phenylendiamin-hydrochlorid und Önanthol in Alkohol
auf dem Wasserbad (v. Miller, Gerdeissen, B. 24, 1731). Entsteht auch beim Kochen
von 5(oder 7)-Amino-3-n-amyl-2-n-hexyl-chinolin (Bd. XXII, S. 458) mit Önanthol in alkoho-

lisch-wäßriger Salzsäure (v. M., G.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 50—51°. Leicht löslich in Ather, Benzol, Chloroform, Petroläther und Eisessig, ziemlich schwer in kaltem Alkohol. — $C_{24}H_{52}N_3+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Orangegelbe Nadeln. Zersetzt sich gegen 201°. — Pikrat $C_{24}H_{52}N_3+C_6H_3O_7N_3$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 104°.

L. Stammkerne $C_n H_{2n-16} N_2$.

1. Acenaphthen chinon-azin $C_{12}H_0N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei 3/4. stündigem Kochen yon 4 g Acenaphthenchinon in 500—600 cm³ 95°/oigem Alkohol mit 3,2 g Hydrazinsulfat in wenig Wasser (Francesconi, Pirazzoli, G. 83 I, 48). — Gelbe Prismen. F: 164°. Leicht löslich in Chloroform und Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Benzol. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine violette Färbung.

2. Stammkerne $C_{14}H_{10}N_{2}$.

1. **4 - Phenyl - cinnolin** $C_{14}H_{10}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus α -Phenyl- α -[2-amino-phenyl]-āthylen bei der Einw. von Natriumnitrit in salz-CaHE saurer Lösung oder von Amylnitrit in alkoholisch-schwefelsaurer Lösung (Stoer-MER, FINORE, B. 42, 3124, 3125). In geringerer Menge beim Behandeln von β-Brom α-phenyl-α-[2-amino-phenyl]-äthylen mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung (Sr., F.). — Schwefelgelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 67—67,5°. Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin und heißem Wasser. Löslich in verd. Säuren mit hellgelber Farbe. — Wird von Chromessigsäure nicht angegriffen. Liefert beim Behandeln mit Kaliumpermanganat-Lösung in der Wärme 5-Phenylpyridazin-dicarbonsaure-(3.4) (Syst. No. 3672). — $C_{14}H_{10}N_1 + HCl + H_1O$. Gelbe Krystalle. F: ca. 130° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Benzol und Chloroform, unlöslich in Äther. Wird durch Wasser teilweise hydrolysiert. — Hydrobromid. Hellgelbe Krystalle. F: $202-204^{\circ}$. $\rightarrow 2C_{14}H_{10}N_2+HI$. Orangefarbene Nadeln. F: $93-95^{\circ}$. Sehr schwer löslich in Äther, schwer in Wasser, leicht in Alkohol und Chloroform. Die Lösungen in Ather, Alkohol und Wasser sind hellgelb; die Lösung in Chloroform ist rotbraun und wird durch viel Wasser entfärbt. Zersetzt sich an der Luft unter Schwarzfärbung. — $C_{14}H_{10}N_1 + HI$. Rote Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 150°. Sehr schwer löslich in Äther, schwer in Wasser und Chloroform, leicht in Alkohol und Nitrobenzol. Die Lösungen in Äther, Alkohol und Wasser sind hellgelb bis gelb; die Lösungen in Chloroform und Nitrobenzol sind rotbraun und werden durch viel Wasser entsfärbt. Zersetzt sich an der Luft unter Schwarzfärbung.—
C₁₄H₁₆N₂ + H₂SO₄. Goldgelbe Krystalle. F: 181—182°. Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Ather und Ligroin. Ziemlich leicht löslich in verd. Schwefelsäure.— C₁₄H₁₆N₂ + HNO₂. Hellgelbe Nadeln. F: 156—157°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer HNO₃. Heligelbe Nadeln. F: 156—157°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer bis unlöslich in Äther, Ligroin, Benzol und Schwefelkohlenstoff. — C₁₄H₁₆N₃ + AgNO₃. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 260° (Zers.). Sehr schwef löslich in Alkohol und Wasser. — 2C₁₄H₁₆N₃ + 2HCl + AuCl₃. Goldgelbe Krystalle. F: 145—147°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. Geht beim Erwärmen mit Wasser in das folgende Salz über. — C₁₄H₁₆N₂ + HCl + AuCl₃. Hellgelbes Pulver. Schmilzt oberhalb 158° zu einer dunkelbraunen Flüssigkeit. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. Liefert beim Umkrystallisieren aus salzsäurehaltigem Alkohol das vorhergehende Salz. — 2C₁₄H₁₆N₂ + 2HCl + PtCl₄. Hellbraune Krystalle. Schmilzt noch nicht bei 300°. — Pikrat C₁₄H₁₆N₃ + C₆H₂O₇N₃. Goldgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 156—158°. Leicht löslich in Alkohol, schwere in Ather und Benzol.

Mono-hydroxymethylat $C_{16}H_{14}ON_2 = NC_0H_5(C_0H_6)N(CH_2)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 4-Phenyl-cinnolin mit Methyljodid in Methanol im Rohr im Wasserbad (Stormer, Finore, B. 42, 3127). — Chlorid. Hellgelbe Blättchen. Beginnt bei 70° sich zu zersetzen; die Zersetzung wird bei 115—120° stärker; die gelbliche Substanz wird dann wieder fest, um sich bei 215—220° zu zersetzen. Sehr leicht löslich in Wasser. — Jodid C₁₂H₁₈N₂·I. Rote Nadeln (aus Methanol). Zersetzt sich bei 220° unter Abspaltung von Methyljodid. Unlöslich in Benzol; löslich in heißem Wasser mit blaßgelber, in warmem Eisessig mit rotbrauner Farbe. Die rote bis violettrote Lösung in Chloroform wird durch Schütteln mit viel Wasser entfärbt. Die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von Natronlauge zunächst grün,

dann blaugrün und blau.

2. 1-Phenyl-phthalasin $C_{14}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Kochen von 4-Chlor-1-phenyl-phthalasin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 1276) und rotem Phosphor (Lieux, B. 38, 3923). — Säulen (aus Äther). F: 1426 bis 1436. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Reduk-



tion mit Natriumamalgam 1-Phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-phthalazin. — $C_{14}H_{10}N_2 + HI$. Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 170—180°. — $2C_{14}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Orangegelbe Krystalle. F: 223° (Zers.). Schwer löslich. — Pikrat $C_{14}H_{10}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Krystalle. F: 180°.

4-Chlor-1-phenyl-phthalazin C₁₄H₉N₅Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1-Phenyl-phthalazon-(4) mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Lieck, B. 38, 3922). — Blättchen (aus Alkohol). F: 160—161°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol und Chloroform, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin und Wasser. — Beim Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) entsteht CeHs 4-Jod-1-phenyl-phthalazin, beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor 1-Phenyl-phthalazin. Liefert beim Erwärmen mit Anilin 4-Anilino-1-phenyl-phthalazin (Syst. No. 3720).

4-Jod-1-phenyl-phthalazin C₁₄H₂N₂I, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4-Chlor-1-phenyl-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) (Lieck, B. 38, 3922). — Nadeln (aus Alkohol). F: 188—189° (Zers.).

- 3. 2-Phenyl-chinazolin C₁₄H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten bei der Destillation von N-[2-Amino-benzyl]-benzamid (Gabriel, Jansen, B. 23, 2810). Beim Erhitzen von 2-Benzamino-benzaldehyd mit alkoh. Ammoniak auf 100° (Bischiler, Lang, B. 28, 288). Nadeln (aus Alkohol). F: 101° (B., L.). Siedet oberhalb 300° (B., L.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol (B., L.). Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure 2-Phenyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3572) (B., L.). C₁₄H₁₀N₂+HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (B., L.). Wird durch warmes Wasser hydrolysiert (B., L.; G., J.). Pikrat C₁₄H₁₀N₂+C₄H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (B., L.).
- 4. 4-Phenyl-chinazolin C₁₄H₁₀N₂, Formel I. B. C₆H₅
 Beim Erhitzen von 4-Phenyl-chinazolin-carbonsäure-(2)
 auf 100—102° (Bischler, Barad, B. 25, 3093, 3097).—
 Pikrat C₁₄H₁₀N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Blättchen (aus verd.
 Alkohol). F: 178°. Sohwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.
- 2-Chlor-4-phenyl-chinazolin C₁₄H₉N₂Cl, Formel II. B. Bei kurzem Kochen von 4-Phenyl-chinazolon (2) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid (GABRIEL, STELZNER, B. 29, 1310). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 113⁶. Beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor entsteht 4-Phenyl-3.4-dihydro-chinazolin (S. 239).
- 5. 2-Phenyl-chinoxalin C₁₄H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit \(\omega\)-Brom-acetophenon (Hinsberg, A. 292, 246) oder Isonitroso-acetophenon (O. Fischer, Römer, B. 41, 2350) in alkoh. Lösung. Beim Erhitzen von 2-[2-Carboxy-phenyl]-chinoxalin (Syst. No. 3651) auf 320—350° (O. Fischer, Schindler, B. 39, 2243). Nadeln (aus Alkohol), Nadeln oder Prismen (aus Petroläther). F: 78° (H.; F., Sch.). Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Chloroform, schwerer in Petroläther und Wasser (F., Sch.). Die Lösungen in konz. Schwefelsäure und in konz. Salzsäure sind gelb (F., Sch.).
- 6. Stammkern C₁₄H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Betrabet, Charravart, C. 1930 II, 3025. B. Beim Erhitzen von salzsaurem o-Phenylendiamin mit Phthalaldehyd in wäßr. Lösung (Thiele, N:CH Falk, A. 347, 125). Nadeln (aus Benzol). F: 210°; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, außer in Ligroin und Petroläther (Th., F.). Bei der Oxydation mit Permanganat in Schwefelsäure oder Essigsäure entsteht 1(CO).2-Benzoylen-benzimidazol (Syst. No. 3573) (Th., F.). Hydrochlorid. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser; sehr schwer löslich in verd. Salzsäure (Th., F.). Sulfat. Blättchen. Schwer löslich (Th., F.). 2C₁₄H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Krystalle (Th., F.).
- 7. $7 \beta(oder \gamma) Pyridyl chinolin$ $C_{14}H_{10}N_2$, Formel III oder IV. B. Bei der Destillation des Silbersalzes der 5(oder 4)-[Chinolyl-(7)]-pyridin-oarbonsäure-(3) (Syst. No. 3651) (Ö. FISCHER, van Loo, B. 19, 2475). Prismen (aus Äther). F: 104° . $2C_{14}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rötlichgelbe Nadeln.

- 8. 2.3 [Naphthylen (1.8)] 5.6 dihydro pyrazin C₁₄H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Acenaphthenchinon mit Athylendiamin in Eisessig (AMPOLA, RECCHI, R. A. L. [5] 8 I, 213). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 143°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. Unlöslich in Alkalien, leicht löslich in Mineralsäuren. Läßt sich durch Natrium und Alkohol nicht reduzieren. Beim Versetzen der Lösung in Chloroform mit Brom entsteht eine gelbe Ver bin dung C₁₄H₁₀N₂Br₄, die schon beim Aufbewahren an der Luft oder beim Erwärmen Brom abgibt unter Rückbildung von 2.3-[Naphthylen-(1.8)]-5.6-dihydro-pyrazin und beim Kochen in Essigester unter HBr-Abspaltung in x-Brom-(2.3-[naphthylen-(1.8)]-5.6-dihydro-pyrazin) (s. u.) übergeht. 2C₁₄H₁₀N₂+2HCl+PtCl₄. Gelbe Krystalle (aus Essigsäure). Zersetzt sich beim Erhitzen. Schwer löslich in Alkohol; wird durch Wasser leicht zersetzt. Pikrat C₁₄H₁₀N₂+C₄H₂O₇N₃. Orangegelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 210°.
- **x-Brom-{2.3-**[naphthylen-(1.8)]-5.6-dihydro-pyrazin} $C_{14}H_{\bullet}N_{1}Br$. B. s. im vorangehenden Artikel. Gelbe Krystalle. Schmilzt bei hoher Temperatur; löslich in Alkohol und verd. Essigsäure (A., R., R. A. L. [5] 8 I, 215). Liefert bei der Behandlung mit verd. Kalilauge in der Wärme 2.3-[Naphthylen-(1.8)]-5.6-dihydro-pyrazin zurück.
- 9. 1(CH₂).2 Benzylen benzimidazol C₁₄H₁₀N₂, Formel I. Die I. II. C₆H₄<\(\frac{N}{N}\); CH > C₆H₄ früher als solches beschriebene Verbindung ist von Betrabet, Chakravarti (C. 1930 II, 3025) als Verbindung der Formel II erkannt und demgemäß unter No. 6 (S. 252) eingeordnet worden.
- 10. [Indolo 3'.2': 2.3 indol] 1), Dindol C₁₄H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. Über eine Verbindung C₁₄H₁₀N₃, die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] als Dindol erkannt worden ist, s. Bd. VII, S. 766.
- 3, Stammkerne $C_{15}H_{12}N_2$.
- 1. 3.4(bezw. 4.5) Diphenyl pyrazol $C_{15}H_{12}N_2 = \frac{C_0H_5 \cdot C C_0 \cdot C_0H_5}{HC \cdot NH \cdot N}$ bezw. $C_0H_5 \cdot C = C \cdot C_0H_5$ $HC \cdot N \cdot NH$
- 1.3.4-Triphenyl-pyrazol $C_{21}H_{16}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot C}{HC \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Bei der Destillation von 1.3.4.6-Tetraphenyl-1.2-dihydro-pyridazin (S. 321) (SMITH, A. 289, 332). Bei der Destillation der Verbindung $(C_{28}H_{22}N_2)_X$ (Bd. XV, S. 115) im Vakuum (JAPP, TINGLE, Soc. 71, 1148). Prismen (aus Eisessig), Nadeln (aus Alkohol). F: 185°; sehr leicht löslich in Benzol, sehwer in kaltem Eisessig, sehr sehwer in Alkohol und Ligroin (S.). Unlöslich in verd. Säuren (S.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (S.).
- 1.4.5-Triphenyl-pyrazol $C_{21}H_{16}N_2=\frac{C_6H_5\cdot C_--C_6H_5}{HC:N\cdot N\cdot C_6H_5}$. B. Beim Erhitzen von 2 Mol Phenylhydrazin mit 1 Mol $\alpha.\beta$ -Dibenzoyl-styrol (F: 129°) (Bd. VII, S. 835) in Alkohol im Rohr auf 100° (Japp, Klingemann, Soc. 57, 708; J., Tingle, Soc. 71, 1143). Bei der Destillation von 1.4.5-Triphenyl-pyrazol-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3651) (Bischler, B. 26, 1889). Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 206° (J., K.), 212° (B.). Siedet unzersetzt bei ca. 400°; schwer löslich in heißem Alkohol und Ather, leichter in heißem Benzol, leicht in Chloroform und heißem Eisessig (B.). Ziemlich leicht löslich in konz. Salzsäure und Schwefelsäure (B.).
- 2. 3.5-Diphenyl-pyrazol C₁₆H₁₂N₂ = HC——C·C₆H₅. B. Beim Kochen von Phenyl-benzoyl-acetylen mit Hydrazinsulfat und Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung (Moureu, Brachin, C. r. 136, 1264; Bl. [3] 31, 173). Bei der Einw. von Hydrazinhydrat auf ω-[α-Oxy-benzal]-acetophenon (Bd. VII, S. 789) (Knorr, Duden, B. 26, 115) oder ω-[α-Athoxy-benzal]-acetophenon (Bd. VII, S. 194) (J. Wislicenus, A. 308, 254; vgl. Ruhemann, Watson, Soc. 85, 462) in alkoh. Lösung. Bei der Einw. von Semicarbazid auf ω-[α-Oxy-benzal]-acetophenon (Posner, B. 34, 3984) oder ω-[α-Athoxy-benzal]-acetophenon (Wi., A. 308, 255; vgl. R., Wa., Soc. 85, 462) in wäßrig-alkoholischer Lösung. Beim Erhitzen von Dibenzoylmethan-monosemicarbazon (Bd. VII, S. 771) mit alkoh. Salzsäure

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

(WI., A. 808, 257). — Nadeln (aus Methanol oder Benzol), Prismen (aus Alkohol). F: 1990 bis 200° (WI.; M., B.), 200° (P.). Siedet bei gewöhnlichem Druck fast unzersetzt; Kp₁₈₈: 347° (korr.) (K., D.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (P.), schwer in Petroläther (M., B.). C₁₈H₁₈N₂ + HCl. Prismen (aus Alkohol) oder Nadeln (aus alkoh. Salzsäure). F: 232—233° (WI.).

 $\mathbf{C} \cdot \mathbf{C_6} \mathbf{H_5}$. B. Beim Kochen von

1.3.5-Triphenyl-pyrazol $C_{21}H_{10}N_2 = \frac{1}{C_0H_5}\cdot C\cdot N(C_0H_5)\cdot N$. Beim Kochen von Phenyl-benzoyl-acetylen mit Phenylhydrazin in alkoh. Lösung (Mourru, Brachin, C. r. 136, 1264; Bl. [3] 31, 175). Aus ω -[α -Oxy-benzal]-acetophenon (Bd. VII, S. 769) und Phenyl-Benzol (Mourru, State of Mourrus, P. 21, 4206) oder heid his hydrazin beim Erhitzen bis fast zum Sieden (KNORR, LAUBMANN, B. 21, 1206) oder bei 1 bis nydrazin deim Efritzen die last zum Sieden (K.NORK, LAUBMANN, B. 21, 1205) oder dei 1 die 2-tägigem Aufbewahren in Eisessig dei Zimmertemperatur (Wielloenus, A. 308, 253). Aus ω-[α-Āthoxy-benzal]-acetophenon (Bd. VIII, S. 194) und Phenylhydrazin in Eisessig dei Zimmertemperatur (Wi., A. 308, 254; vgl. Ruhemann, Watson, Soc. 85, 462). Aus 1.3.5-Triphenyl-pyrazol-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3651) durch längeres Kochen am Rückflußkühler (Seidel, J. pr. [2] 58, 153). — Nadeln oder Tafeln (aus Äther). F: 139,5° (M., Be.), 137—138° (K., L.), 136,5—137,5° (Wi.). Krystallisiert aus verd. Alkohol in alkoholhaltigen Blättchen (K., L.; vgl. M., Be.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, leicht in Chloroform. Benzol und Eisessig: unlöslich in vard. Säuren löslich in bang. Salustonsäure. in Chloroform, Benzol und Eisessig; unlöslich in verd. Säuren, löslich in konz. Salpetersäure und konz. Schwefelsäure (K., L.). — Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht 1.3.5-Triphenyl- Δ^2 -pyrazolin (K., L.). Wird von 20% iger Salzsäure selbst bei ca. 300° nicht angegriffen (K., L.). Beim Erhitzen mit Benzoylchlorid im Rohr auf 250-260° entsteht 1.3.5-Triphenyl-4-benzoyl-pyrazol (Syst. No. 3577) (Balbiano, Marchetti, G. 24 I, 12).

2-Methyl-1.3.5 triphenyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{22}H_{20}ON_2 = HC - C \cdot C_2H_5$ bezw. C₈H₅·C·N(C₈H₅)·N(CH₅)·OH bezw. C₈H₅·C·N(C₈H₅)(OH)·N·CH₃
beim Erhitzen von 1.3.5-Triphenyl-pyrazol mit überschüssigen Methyljodid und Methanol auf 110° (Knorr, Laubmann, B. 21, 1207). — Bei der Reduktion des Jodids mit Natrium und Alkohol entsteht 2-Methyl-1.3.5-triphenyl-pyrazolidin. — Jodid C₂₂H₁₀N₂·I. Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 176° unter Zerfall in Methyljodid und 1.3.5-Triphenyl-pyrazol. Unlöslich in Ather und Benzol, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, löslich in Alkohol und Chloroform; unlöslich in Alkalilaugen.

4-Brom-1.8.5-triphenyl-pyrazol $C_{21}H_{16}N_2Br = C_{4}H_{6} \cdot C \cdot N(C_{6}H_{6}) \cdot N$ Versetzen einer Lösung von 1.3.5-Triphenyl-pyrazol in Chloroform mit Brom (Knorr, Laubmann, B. 21, 1207, 1208). — Nadeln (aus Alkohol). F: 142°. Leicht löslich in Äther, Benzol und heißem Alkohol. Unlöslich in verd. Säuren. — Spaltet beim Kochen mit wäßriger oder

alkoholischer Kalilauge kein Brom ab.

über den Schmelzpunkt. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Äther und Ligroin.

5 (bezw. 3) - Phenyl - 3 (bezw. 5) - [4 - nitro - phenyl] - pyrazol $C_{16}H_{11}O_{1}N_{3} = HC - C \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}$ hezw

hezw

hezw

hezw

hezw

hezw

hezw

hezw

hezw

hezw HC----C·C₆H₄·NO₂ B. Beim Kochen von 4-Nitro-C.H. · C·NH·N C.H. C.N.NH dibenzoylmethan mit Hydrazinsulfat und Natriumacetat-Lösung (Wieland, B. 37, 1152). — Gelbe Nadeln. F: oberhalb 250°.

3. 2.4 (bezw. 2.5)-Diphenyl-imidazol, 2.4 (bezw. 2.5)-Diphenyl-glyoxalin $C_{15}H_{19}N_2 = \frac{C_4H_5 \cdot C - N}{HC \cdot NH}C \cdot C_4H_5 \text{ bezw. } \frac{C_4H_5 \cdot C \cdot NH}{HC - N}C \cdot C_4H_5.$

a) Bei 194° schmelzendes Präparat. B. Beim Erhitzen von w-Brom-acetophenon mit Benzamidin in Chloroform (Kunckell, B. 34, 639; Burtles, Pyman, Soc. 123 [1923], 362, 364). — Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Benzol). F: 193° (K.), 194° (korr.) (B., P.). Unlöslich in Wasser, leicht Joseph (B.). — Geht beim Erwärmen mit Alkohol auf dem Wasserbad in das bei 168° schmelzende Praparat über (B., P.). Liefert mit Chlorwasserstoff in Äther bei 0°, mit Oxalsaure in kalter alkoholischer Lösung sowie beim Eindunsten einer Lösung in Eisessig die entsprechenden Salze des bei 168° schmelzenden Praparats (B., P.). — AgC₁₈H₁₁N₂. Flocken. Färbt sich beim Aufbewahren braun bis braunschwarz (K.).

b) Bei 1686 schmelzendes Präparat. B. Beim Erhitzen von 2.5-Diphenyl-oxazol (Syst. No. 4200) mit alkoh. Ammoniak auf 300° (Minovici, B. 29, 2103). Das salzsaure Salz

entsteht beim Sättigen einer äther. Lösung von Benzaldehyd und α-Amino-phenylessigsäurenitril mit Chlorwasserstoff unter Kühlung (M., B. 29, 2104; Burtles, Pyman, Soc. 123 [1923], 362, 364). Aus dem bei 194° schmelzenden Präparat (S. 254) beim Erwärmen mit Alkohol auf dem Wasserbad (B., P.). Über Bildung der Salze aus dem vorangehenden Präparat vgl. o. — Prismen (aus Benzol). F: 162° (M.), 168° (korr.) (B., P.). Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich. — C₁₄H₁₂N₂ + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 264° (Kunckell, B. 34, 639), ca. 273° (Zers.) (M.), ca. 274° (B., P.). Ziemlich leicht löslich in warmem Wasser und Alkohol, schwerer in verd. Salzaäure (K.; M.). — Acetat C₁₅H₁₂N₂ + C₂H₄O₂ + 0,5 H₂O. Nadeln. F: 95° (B., P.). — Saures Oxalat. F: 225° (B., P.).

1-Äthyl-2.4(oder 2.5)-diphenyl-imidazol $C_{17}H_{16}N_2 = \begin{array}{c} C_6H_5 \cdot C & N \\ HC \cdot N(C.H_c) & C \cdot C_6H_5 \end{array}$ oder

C₆H₅·C·N(C₂H₅) HC N(C₂H₅)
C·C₆H₅. B. Bei der Einw. von Athyljodid auf 2.4(bezw. 2.5)-Diphenylimidszol (F: 194°) oder sein Silbersalz (Kunckell, Donath, B. 34, 1831). — Nadeln (aus Benzol). F: 194°. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Benzol. — $C_{17}H_{16}N_{2}+HI$. Nadeln (aus Alkohol). F: 162°. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser.

(Kunckell, Donath, B. 34, 1831). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 154°.

1-Phenacyl-2.4 (oder 2.5) - diphenyl-imidasol $C_{23}H_{18}ON_2 = C_8H_5 \cdot C - N(CH_2 \cdot CO \cdot C_8H_5)$ $\begin{array}{c} C_8H_5 \cdot C \cdot N(CH_2 \cdot CO \cdot C_8H_5) \\ H \overset{\circ}{C} \cdot N(CH_2 \cdot CO \cdot C_8H_5) \end{array} C \cdot C_8H_5 \quad \text{Beim Erhitzen von 1 Mol 2.4 (bezw. 2.5) - Diphenyl-imidazol (F: 194°) mit 1 Mol ω-Brom-acetophenon$ in Alkohol (Kunckell, Donath, B. 34, 1831). — Blätter (aus Alkohol). F: 142—1430. Schwer löslich in verd. Alkohol, leicht in heißem absolutem Alkohol. — C₂₂H₁₆ON₂ + HBr. Nadeln (aus Alkohol). F: 222°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in heißem Wasser. x-Brom-[1-phenacyl-2.4(oder 2.5)-diphenyl-imidazol] C₂₃H₁₇ON₂Br. B. Durch Zutropfen überschüssigen Broms zu 1-Phenacyl-2.4(oder 2.5)-diphenyl-imidazol in Chloroform (K., D., B. 34, 1833). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 176°.

34, 1833). Nadeln. F: 2020. Leicht löslich in Alkohol.

C₆H₅·C--hC·N(CH₂·CU₂·U₂n₅) — 110—— 170 — Alkohol, unlöslich in Äther.

4. 4.5 - Diphenyl - imidazol, 4.5 - Diphenyl - glyoxalin $C_{15}H_{12}N_2 =$ $C_0H_1\cdot C-N$ CH. B. Bei der Einw. von Ammoniak auf eine wäßrig-alkoholische Lösung von Benzil und Formaldehyd unter Kühlung (PINNER, B. 38, 1536; vgl. JAPP, Soc. 51, 559). Bei der Reduktion von 2-Chlor-4.5-diphenyl-imidazol mit Zink und Salzsaure (BILTZ, B. Bei der Reduktion von 2-Chlor-4.5-diphenyl-imidazol mit Zink und Salzsaure (BILTZ, B. 40, 2633). — Prismen oder Tafeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (FLETCHER, Soc. 51, 559; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 606). F: 227° (J.; P., B. 35, 4139), 230° (korr.) (B.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform, schwer in Ather, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser (B.). — Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in verd. Salpetersäure entsteht N.N'-Dibenzoyl-harnstoff (B.). Verbindet sich mit 3-Oxo-5.6-diphenyl-2.3-dihydro-1.2.4-triazin zu einer salzartigen Verbindung $C_{18}H_{11}ON_2 + C_{18}H_{12}N_3$ (Syst. No. 3881) (B.). — $C_{18}H_{12}N_4 + HCl$. Prismen oder Blätter. Verwittert leicht (P., B. 35, 4139). Spaltet oberhalb 1406 Salzsäure ab; leicht löslich in Wasser, Alkohol und Essigsäure, löslich in Chloroform und Renyol schwer löslich in Fesigestor, fest unlöslich in Ather und Ligroin (B.): schwer löslich Benzol, schwer löslich in Essigester, fast unlöslich in Äther und Ligroin (B.); schwer löslich

in verd. Salzsäure (P.; B.). — $2C_{16}H_{12}N_2 + H_2SO_4$. Krystalle (aus schwefelsäurehaltigem Wasser). Trübt sich oberhalb 150° unter Dunkelfärbung (B.). — $C_{16}H_{12}N_2 + H_2SO_4$. Körniger Niederschlag. Schmilzt oberhalb 280° unter Zersetzung; sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (P., B. 35, 4142). — $C_{16}H_{12}N_3 + HNO_3$. Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich bei 164°; schwer löslich in Alkohol und Eisessig, sehr schwer in Benzol, Aceton und in kaltem Wasser, sonst unlöslich (B.). — $2C_{16}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Nadeln (J.). Bräunliche Blätter (B.). — Pikrat $C_{16}H_{12}N_2 + C_6H_3O_7N_3$. Prismen. F: 233° (korr.) (B., Krebs, A. 391 [1912], 211). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer in Essigester, sehr schwer in Wasser und Chloroform, fast unlöslich in Ather, Benzol und Ligroin (B.). — Oxalat $2C_{16}H_{12}N_2 + C_2H_2O_4$. Blätter (aus viel Alkohol). Zersetzt sich bei 244° (korr.); sehr leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol, sonst fast unlöslich (B.).

- 1-Methyl-4.5-diphenyl-imidazol $C_{16}H_{14}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot C N}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(CH_3)}$ CH. B. Durch Erhitzen von 4.5-Diphenyl-imidazol mit Methyljodid und etwas Alkohol auf 100° (PINNER, B. 35, 4139). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 147°. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in warmem Benzel, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser.
- 1-Äthyl-4.5-diphenyl-imidazol $C_{17}H_{16}N_2 = \frac{C_8H_5 \cdot C}{C_8H_5 \cdot C \cdot N(C_8H_5)}$ CH. B. Neben 1.3-Di- athyl-4.5-diphenyl-imidazoliumbromid beim Erhitzen von 4.5-Diphenyl-imidazol mit überschüssigem Äthylbromid und etwas Alkohol auf 100° (PINNER, B. 38, 1537). Prismen (aus Äther). F: 94—95°. $C_{17}H_{16}N_2 + HCl$. Würfelähnliche Prismen. Zersetzt sich bei 260°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser. $C_{17}H_{16}N_2 + HBr$. Würfelähnliche Krystalle (aus Wasser). F: 260° (Zers.). $2C_{17}H_{16}N_2 + HCl + PtCl_4$. Gelbe Prismen (aus vard Salzsäure). F: 295° (Zers.) verd. Salzsaure). F: 225° (Zers.).
- 1.3 Diäthyl 4.5 diphenyl imidazoliumhydroxyd $C_{10}H_{22}ON_2 =$
- 1.3 Diatry: -4.5 diphenyi imidazonumnydroxyd $C_{10}H_{22}OR_2 = C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_3H_5)(OH)$ CH. Bromid $C_{10}H_{21}N_2 \cdot Br$. B. s. o. bei 1-Athyl-4.5-diphenyl-imidazol. Prismen. F: 153—154°; zersetzt sich bei 210° (PINNER, B. 38, 1538).

 1-Acetyl-4.5-diphenyl-imidazol $C_{17}H_{16}ON_3 = \frac{C_6H_5 \cdot C}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(CO \cdot CH_3)}$ CH. B. Beim Kochen von 4.5-Diphenyl-imidazol mit Acetanhydrid (BILTZ, B. 40, 2635). Nadeln (aus Alkohol oder Acetanhydrid). F: 149,5°. Löslich in Ligroin, leicht löslich in Åther, sonst sehr leicht löslich.
- $\textbf{2-Chlor-4.5-diphenyl-imidazol} \ C_{15}H_{11}N_{2}Cl = \frac{C_{6}H_{5}\cdot C N}{C_{6}H_{5}\cdot C\cdot NH}CCl. \ \ \textit{B.} \ \ \text{Beim Erhitzen}$ von 4.5-Diphenyl-imidazolon-(2) mit Phosphoroxychlorid im Rohr auf 135—140° (BILTZ. B. 40, 2631). — Nadeln (aus Eisessig oder Alkohol). F: 217,5°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer in Benzol und Ather, fast unlöslich in Chloroform und Ligroin.

 — Beim Erhitzen mit 10% jeger Salpetersäure entstehen Benzil und Harnstoff. Bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure entsteht 4.5-Diphenyl-imidazol. Wird weder beim Kochen mit 20% giger Salzsäure, noch beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr oder beim Erhitzen mit Silberoxyd in 4.5-Diphenyl-imidszolon-(2) zurückverwandelt. — C₁₅H₁₁N₂Cl + HCl. Nadeln. F: 167—168°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, sonst schwer löslich. — C₁₅H₁₁N₂Cl + H₂SO₄ + H₃O. Krystalle (aus verd. Schwefelsäure). F: 123—124° (Zers.). Wird schon an feuchter Luft hydrolytisch gespalten.
- $\textbf{1-Acetyl-2-chlor-4.5-diphenyl-imidazol} \ \, C_{17}H_{13}N_{3}Cl = \frac{C_{6}H_{5}\cdot C}{C_{9}H_{5}\cdot C\cdot N(CO\cdot CH_{3})}CCl. \ \, B.$ Beim Kochen von 2-Chlor-4.5-diphenyl-imidazol mit Acetanhydrid (Biltz, B. 40, 2632).

 — Krystalle (aus Acetanhydrid). F: 185°. — Wenig beständig.
- 5. 4-p-Tolyl-cinnolin C₁₅H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von α-[2-Amino-phenyl]-α-p-tolyl-äthylen mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung (Stoermer, Fincre, B. 42, 3131). Gelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 58—59°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, ziemlich schwer in Ligroin. Löslich in verd. Säuren mit hellgelber Farbe. Hydrochlorid. Gelbliche Krystalle. Schwer löslich.
- 6. 3-Methyl-4-phenyl-cinnolin $C_{15}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von α -Phenyl- α -[2-amino-phenyl]- α -propylen mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung (Stoermer, Fincke, B. 42, 3131). Hellgelbbraune Krystalle (aus Ligroin). F: 135—136°. Ziemlich leicht CaH 5 ·OHa

löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin. Löslich in verd. Säuren mit gelbbrauner Farbe. — Liefert beim Erwärmen mit Kalium permanganat-Lösung 6-Methyl-5-phenyl-pyridazin-dicarbonsäure-(3.4) (Syst. No. 3672). — $2C_{12}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbbraune Blättchen. Zersetzt sich oberhalb 180°. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol.

- 7. 1-Benzyl-phthalazin $C_{15}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Chlor-1-benzyl-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Lieok, B. 38, 3918). Tafeln (aus Ather). F: 81° bis 82°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Liefert beim Kochen CH2·C4H5 mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung 1-Benzyl-phthalazin. Natriumamalgam reduziert zu 1-Benzyl-1.2.3.4-tetrahydro-phthalazin. $C_{12}H_{12}N_2 + HI$. Gelbe Blättchen. Zersetzt sich bei 100°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Benzol. $2C_{15}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbbraun, krystallinisch. Pikrat $C_{15}H_{12}N_3 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 146°.
- 4-Chlor-1-bensyl-phthalazin C₁₅H₁₁N₂Cl, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erwärmen von 1-Benzyl-phthalazon-(4) mit Phosphoroxychlorid (Gabriel, Neumann, B. 26, 713; Lieck, B. 38, 3918). Nadeln (aus Alkohol). F: 152° (G., N.; L.). Liefert beim Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) 4-Jod-1-benzyl-phthalazin, beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor 1-Benzyl-phthalazin (L.). Beim Erwärmen mit Anilin entsteht 4-Anilino-1-benzyl-phthalazin (Syst. No. 3720) (L.).
- 4-Jod-1-benzyl-phthalaxin $C_{15}H_{11}N_2I$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4-Chlor-1-benzyl-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) (Lieck, B. 38, 3918). Nadeln (aus Alkohol). F: 146° (Zers.). Nydrojodid. Rotgelbe Krystalle.
- 8. 2-Benzyl-chinazolin C₁₅H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Man läßt auf 2-Amino-benzaldehyd Phenylessigsäureanhydrid oder Phenylessigsäurechlorid einwirken und behandelt das Reaktionsprodukt mit alkoh. Ammoniak bei 100° (BISCHLER, LANG, B. 28, 289). Gelbe Krystallmasse (aus Äther). F: 59—60°. Kp: 350—355°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser. Liefert bei der Einw. von Chromessigsäure 2-Benzyl-chinazolon-(4) (F: 177°; Syst. No. 3572).
- 9. 2- Methyl-4-phenyl-chinazolin C₁₅H₁₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Acetamino-benzophenon mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 170° (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3082). Farblose Krystallmasse. F: 47—48°. Kp₃: 198—200°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in Wasser. Ziemlich leicht löslich in kalten verdünnten Säuren. Bei der Oxydation mit der berechneten Menge Chromtrioxyd in starker Schwefelsäure entsteht 4-Phenyl-chinazolin-carbonsäure-(2) (Syst. No. 3651) (B., B. B. 25, 3092). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Isoamylalkohol 2-Methyl-4-phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (S. 220) (B., B., B. 25, 3094). Wird von konz. Salzsäure bei 200—210° nicht angegriffen (B., B., B. 25, 3083). C₁₅H₁₂N₃ + HCl. Krystallinischer Niederschlag. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. C₁₅H₁₃N₃ + HCl + HgCl₃ + H₄O. Nadeln (aus Wasser). 2C₁₅H₁₂N₃ + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 160°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. Pikrat C₁₅H₁₂N₃ + C₄H₃O₇N₃. Dunkelgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 170°. Schwer löslich in kaltem Wasser und siedendem Alkohol.

Mono - hydroxymethylat $C_{16}H_{16}ON_2 = NC_8H_4(CH_3)(C_8H_5)N(CH_3)\cdot OH.$ — Jodid $C_{16}H_{16}N_2\cdot I$. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-4-phenyl-chinazolin mit überschüssigem Methyljodid und Methanol im Rohr auf 120° (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3084). Gelbes Krystall-pulver (aus Alkohol). F: 190°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Ather.

Mono - hydroxyäthylat $C_{17}H_{16}ON_2 = NC_8H_4(CH_2)(C_6H_5)N(C_5H_6) \cdot OH$. — Jodid $C_{17}H_{17}N_3 \cdot I$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 204° ; ziemlich schwer löslich in Alkohol und Wasser (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3085).

10. 4-Methyl-2-phenyl-chinazolin C₁₅H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Benzamino-acetophenon mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 150° (BISCHLER, HOWELL, B. 26, 1391). — Nadeln (aus Alkohol). F: 90°. In der Kälte schwer löslich in Wasser, Alkohol, Ather und Benzol, ziemlich leicht in der Wärme. — Pikrat C₁₅H₁₂N₂ + C₆H₃O₇N₃. Hellgelber Niederschlag.

- 11. 6-Methyl-2-phenyl-chinazolin C₁₈H₁₂N₈, s. nebenstehende CH₂. Nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Methyl-2-phenyl-chinazolin-carbon-säure-(4) (Syst. No. 3651) über ihren Schmelzpunkt (BISCHLER, MUNTENDAM, B. 28, 738). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 133°. Siedet oberhalb 360°. Schwerlöelich in kaltem Alkohol und Ligroin, leicht in Chloroform und Benzol.
- 12. 6-Methyl-4-phenyl-chinazolin C₁₈H₁₈N₂, s. nebenstehende CH₂. N
- 2-Chlor-6-methyl-4-phenyl-chinasolin C₁₈H₁₁N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 6-Methyl-4-phenyl-chinasolon-(2) (Syst. No. 3572) mit Phosphorpentschlorid und Phosphoroxychlorid (HANSCHKE, B. 32, 2024). Nadeln (aus Alkohol). F: 140—141°. Nadeln (a
- 13. 6 Methyl 2 phenyl chinoxalin C₁₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 7-Methyl-2-phenyl-chinoxalin beim Kochen von 3.4-Diamino-toluol mit ω-Brom-scetophenon in alkoh.

 Lösung (Hinsberg, A. 237, 370; Lellmann, Donner, B. 23, 166, 171). Beim Erwärmen von schwefelsauren 3.4-Diamino-toluol mit Benzoylformaldehyd in Gegenwart von Natrium-acetat (v. Реснмаnn, B. 20, 2905). Nadeln (aus Alkohol). F: 135°; leicht löslich in heißem Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in Wasser (H.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit braunroter, in konz. Salzsäure mit gelber Farbe (H.).
- 14. 7 Methyl 2 phenyl chinoxalin C_{1t}H₁₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt ω-[2-Nitro-4-methyl-anilino]- acetophenon (Bd. XIV, S. 52) mit Zinnehlorür und Salzsäure und läßt das Reaktionsprodukt an der Luft stehen (Leilmann, Donner, B. 23, 170). Neben 6-Methyl-2-phenyl-chinoxalin beim Kochen von 3.4-Diamino-toluol mit ω-Brom-acetophenon in Alkohol (L., D., B. 23, 166, 171; vgl. Hinsberg, A. 237, 371). Nadeln. F: 70°; destilliert unzersetzt; leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Wasser (L., D.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot, die Lösung in konz. Salzsäure gelb (L., D.). C_{1t}H₁₂N₂ + HgCl₂. Nadeln (aus Eisessig). F: 223° (L., D.).
 - 15. 2-Styryl-benzimidazol $C_{16}H_{12}N_2 = C_0H_4 < \stackrel{N}{NH} > C \cdot CH \cdot CH \cdot C_0H_5$.

$$I. \underbrace{ \begin{array}{c} Br \\ NH \\ Dr \\ \end{array}}_{NH} C \cdot CH : CH \cdot C_6H_5 \\ II. \underbrace{ \begin{array}{c} Br \\ NH \\ Dr \\ \end{array}}_{NH} C \cdot CH : CH \cdot C_6H_5 \\ \end{array}$$

auf 200° (Baczyński, Niementowski, C. 1902 II, 940). — Hellgelbe Nadeln mit ½ H₂O (aus Alkohol). F: 182—186°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 4.6(bezw. 5.7)-Dibrom-benzimidazol.

- 4.5.6.7 Tetrabrom 2 styryl benzimidasol C₁₅H₆N₂Br₄ = C₆Br₄ N₁ C·CH:CH·C₆H₅. B. Aus 4.5.6.7-Tetrabrom-2-methyl-benzimidazol und Benzaldehyd (Baczyński, Niementowski, C. 1902 II, 940). Hellgelbe Plättchen mit 1 H₂O. F: 240—246°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 4.5.6.7-Tetrabrom-benzimidazol.
- 2-[2-Nitro-styryl]-bensimidasol $C_{16}H_{11}O_2N_3=C_6H_4$ N_1 $C \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$.

 B. Beim Erhitzen äquivalenter Mengen von 2-Nitro-benzaldehyd und N.N'-Diacetyl-o-phenylendiamin auf 185—195° (Rupe, Porai-Koschitz, C. 1904 I, 102). Hellgelbgrüne Blättehen (aus Alkohol). F: 215°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Benzol.
- 2-[3-Nitro-styryl]-benzimidazol $C_{18}H_{11}O_{2}N_{3}=C_{6}H_{4}<\underset{NH}{N}C\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}.$ B. Analog 2-[2-Nitro-styryl]-benzimidazol (Rupe, Poral-Koschitz, C. 1904 I, 102). Farblose Nadeln. Zersetzt sich gegen 220°. $C_{18}H_{11}O_{2}N_{3}+HCl$. Farblose Nadeln. Wird beim Kochen mit Wasser oder verd. Alkohol hydrolysiert.

2-[4-Nitro-styryl]-benzimidazol $C_{18}H_{11}O_{8}N_{3} = C_{6}H_{4} < N_{H} > C \cdot CH : CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}$. B. Analog 2-[2-Nitro-styryl]-benzimidazol (RUPE, PORAI-KOSCHITZ, C. 1904 I, 102). — F: 269° bis 270°. — $C_{18}H_{11}O_{8}N_{3} + HCl$. Farblose Nadeln.

- 16. Stammkern C₁₅H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur CH₃. N:CH Konstitution vgl. Betrabet, Charbavarti, C. 1930 II, 3025. —

 B. Beim Erwärmen von salzsaurem 3.4-Diamino-toluol mit Phthalaldehyd in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Thiele, Falk, A. 347, 130). Krystalle (aus Benzol). F: 192—193°; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Äther, Ligroin und Petroläther (Th., F.). 2C₁₅H₁₂N₂+2HCl+PtCl₄. Gelber Niederschlag (Th., F.).
- 17. 2(oder 4)-Methyl-4(oder 2)-γ-py-ridyl-chinolin C₁₈H₁₂N₂, Formel I oder II.

 B. Beim Erwärmen des Monoanils des 4-Aceto-acetyl-pyridins (Bd. XXI, S. 429) mit konz.

 Schwefelsäure (Tscherne, M. 22, 621).

 Krystalle (aus Ligroin). F: 101—102°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und heißem Ligroin, fast unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Salzsäure.
- 18. 5(oder 6)-Methyl-1(CH₂).2-benzylen-benzimidazol C₁₅H₁₂N₂, Formel III, Die von Thiele, Falk (A. 347, 130) so formulierte Verbindung wird auf Grund der Arbeit von Betrabet, Charravarti (C. 1930 II, 3025) als Verbindung der Formel IV (s. o., No. 16) beschrieben.

- 4. Stammkerne $C_{16}H_{14}N_2$.
 - 1. 3.6-Diphenyl-1.4-dihydro-pyridazin $C_{16}H_{14}N_2 = \frac{H_2C \cdot C(C_6H_5):N}{HC : C(C_6H_5) \cdot NH}$
- 1.3.6-Triphenyl-1.4-dihydro-pyridazin $C_{22}H_{18}N_2 = \frac{H_2C \cdot C(C_6H_5) \cdot N}{HC \cdot C(C_6H_5) \cdot N}$. Zur Konstitution vgl. Bodforss, B. 52 [1919], 1769, 1774. B. Aus α -Benzolazo-styrol(?) (Bd. XVI, 8. 7?) beim Behandeln mit Eisessig in der Wärme (Culmann, A. 258, 23?; Freer, Am. 21, 57) oder besser mit alkoh. Salzsäure in der Kälte (C.; vgl. F.). Nadeln (aus Alkohol). F; 114—115° (F.), 116° (C.). Zersetzt sich bei höherer Temperatur; unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig (C.). Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure viel Benzoesäure (C.). Beim Erwärmen mit $30^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure entsteht Diphenacyl (C.).
- 2. 3.6 Diphenyl x.x dihydro pyridazin $C_{16}H_{14}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3.6-Diphenyl pyridazin mit Natrium in Alkohol (Paal, Dences, B. 36, 496). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 202°. Löslich in Salzsäure. Geht in festem Zustand langsam, in Lösung rascher in 3.6-Diphenyl-pyridazin über.
- 3. 2.3 Diphenyl 5.6 dihydro pyrazin $C_{16}H_{14}N_2=N < \frac{C(C_6H_5)\cdot C(C_6H_5)}{CH_2}N$.

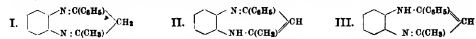
 B. Beim Kochen von Benzil mit Athylendiamin in alkoh. (Mason, B. 20, 268). Prismen (aus Alkohol). F: 160—161° (M., B. 20, 269), 181° (M., Soc. 55, 99). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Ather und Benzol; unlöslich in kalten konzentrierten Mineralsäuren (M., B. 20, 269). Zerfällt beim Erhitzen auf 200° oder beim Destillieren in Wasserstoff und 2.3-Diphenyl-pyrazin (M., Soc. 55, 99). Beim Erhitzen unter 20—30 mm Druck zum Sieden erhält man neben 2.3-Diphenyl-pyrazin eine in verd. Salzsäure lösliche Substanz, die beim Kochen mit Acetanhydrid 1.4-Diacetyl-2.3-diphenyl-1.4-dihydropyrazin liefert (M., Deuroos, Soc. 68, 1293). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Mineralsäuren in Benzil und Athylendiamin (M., B. 20, 269). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge erhält

- man 2.3-Diphenyl-pyrazin und die Verbindung $C_{32}H_{30}N_4= C_8H_8 \cdot C:N \cdot C C \cdot N:C \cdot C_6H_5$ (Nadeln; F: 271°; unlöslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol) (M., D., Soc. 63, 1297). Addiert 2 Mol HCN unter Bildung von 1.4-Dicyan-2.3-diphenyl-piperazin (M., D., Soc. 63, 1296). Liefert beim Kochen mit Kaliumcyanid und $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol 5.6-Diphenyl-pyrazin-carbonsäure-(2)-amid (Syst. No. 3652) (M., D., Soc. 63, 1304).
 - 4. 2.3-Diphenyl-1.4-dihydro-pyrazin $C_{16}H_{14}N_2 = HN < CH = CH > NH$.
- 1.4 Diacetyl 2.3 diphenyl 1.4 dihydro pyrazin $C_{10}H_{18}O_2N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot N < \frac{C(C_0H_5) \cdot C(C_0H_5)}{CH} > N \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man erhitzt 2.3-Diphenyl-5.6-dihydro-pyrazin unter 20—30 mm Druck zum Sieden, versetzt das auf 100° abgekühlte Produkt mit Essigsäureanhydrid und kocht 15 Min. unter Rückfluß (Mason, Dryfoos, Soc. 68, 1296). Prismen (aus Äther). F: 132—133°. Leicht löslich in Alkohol und siedendem Äther, unlöslich in Wasser, Benzol und Petroläther. Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 120° Benzil, Äthylendiamin und Essigsäure.
- 1.4 Dibenzoyl 2.3 diphenyl 1.4 dihydro pyrazin $C_{50}H_{22}O_{5}N_{5}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot N < \frac{C(C_{6}H_{5})\cdot C(C_{6}H_{5})}{CH}>N\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Erhitzen von 2.3-Diphenyl-5.6-dihydro-pyrazin mit 2 Mol Benzoesäureanhydrid unter 20—30 mm Druck zum Sieden (Mason, Dryfoos, Soc. 63, 1294). Prismen (aus Alkohol). F: 188—189°. Unlöslich in Wasser und Ather, leicht löslich in heißem Alkohol. Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure im Rohr auf 150° Benzil, Athylendiamin und Benzoesäure.
- 5. 2.5 Diphenyl 3.6 dihydro pyrazin $C_{16}H_{14}N_3 = N < C(C_6H_5) \cdot CH_2 > N$. Beim Versetzen von salzsaurem ω -Amino-acetophenon mit der äquivalenten Menge 1n-Natronlauge, 1n-Soda-Lösung oder Ammoniak unter Luftabschluß (Gabriel, B. 41, 1133). Gelbe bis orangegelbe Blätter oder Tafeln (aus Alkohol). F: 166—167°. Leicht löelich in heißem Benzol. Die Lösung in Eisessig ist rot, die Lösung in viel verd. Salzsäure gelb. Oxydiert sich an der Luft, beim Erwärmen auf 100°, beim Kochen der alkoh. Lösung, ferner beim Versetzen der Eisessig-Lösung mit Brom, Alkalinitrit oder Salpetersäure zu 2.5-Diphenylpyrazin. Beim Kochen mit Salzsäure entsteht ω -Amino-acetophenon.
- 6. 2.5-Diphenyl-1.6-dihydro-pyrazin $C_{10}H_{10}N_2 = HN < C(C_0H_5) > N$. Über eine von Japp, Knox (Soc. 87, 705) so formulierte Verbindung vgl. bei Isoindileucin, Syst. No. 3573.
 - 7. 2.5-Diphenyl-1.4-dihydro-pyrazin $C_{16}H_{14}N_2 = HN < C(C_6H_5) > NH$.
- 1.4 Dibenzyl 2.5 diphenyl 1.4 dihydro pyrasin $C_{30}H_{30}N_{3} = C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot N \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5} \cdot N \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5} \cdot B$. Beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem Benzylphenacylamin mit konz. Soda-Lösung (Mason, Winder, Soc. 63, 1362). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 163°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Petroläther, leicht in Ather und Benzol. Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Toluol und 2.5-Diphenyl-pyrazin.
 - 8. 2.6-Diphenyl-1.4-dihydro-pyrazin $C_{16}H_{14}N_2 = HN \langle CH:C(C_6H_5) \rangle NH$.
- 4 Bensyl 2.6 diphenyl 1.4 dihydro pyrazin $C_{23}H_{10}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N \cdot CH_2 \cdot (C_6H_5) NH$. B. Beim Erhitzen des Monoimids des Benzyldiphenacylamins bis auf 150° (Mason, Winder, Soc. 63, 1366). Beim Kochen von 1.4-Dibenzyl-2.6-diphenyl-1.4-dihydro-pyrazin mit Eisenchlorid in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (M., W., Soc. 63, 1373). Leicht löslich in Äther und Benzol, sohwer in Petroläther und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. Liefert beim Erhitzen über 150° Toluol und 2.6-Diphenyl-pyrazin; beim Erhitzen des Hydrochlorids auf 210° erhält man Benzylchlorid und 2.6-Diphenyl-pyrazin. Bei der Einw. von Benzylchlorid entstehen 2.6-Diphenyl-3-benzyl-pyrazin und 2.6-Diphenyl-3.5-dibenzyl-pyrazin. $C_{23}H_{20}N_3 + HCl + 3H_2O$. Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 193°. Leicht löslich in kaltem Alkohol und heißer verdünnter Salzsäure. $2C_{23}H_{20}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbenes, krystallinisches Pulver.
- 4 Bensyl 1.2.6 triphenyl 1.4 dihydro pyrasin $C_{59}H_{54}N_1 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N < \frac{CH:C(C_6H_6)}{CH:C(C_6H_6)} > N \cdot C_6H_6$. B. Beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem Benzyldiphenacylamin mit 2 Mol Anilin auf 180° (Mason, Winder, Soc. 63, 1374). Tafeln

(aus Alkohol). F: 184—185°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol und Petroläther, sehr leicht in Äther und Benzol. Löslich in Schwefelsäure und in konz. Salzsäure mit gelber Farbe.

- 1.4 Dibenzyl 2.6 diphenyl 1.4 dihydro pyrazin $C_{30}H_{26}N_2 = C_{4}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot N \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5} \cdot N \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Erhitzen von bromwasserstoffsaurem Benzyldiphenacylamin mit 2 Mol Benzylamin auf 120—130° (Mason, Winder, Soc. 63, 1369). Würfel (aus Alkohol). F: 86°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol und Petroläther, sehr leicht in Äther und Benzol. Löslich in warmer Schwefelsäure mit gelber, in heißer konzentrierter Salzsäure mit roter Farbe. Beim Erhitzen auf 260—270° entsteht unter Abspaltung von Toluol 2.6-Diphenyl-3-benzyl-pyrazin. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 170° entsteht 2.6-Diphenyl-3-benzyl-pyrazin. Liefert beim Koehen mit Eisenchlorid in wäßrig-alkoholischer Salzsäure 4-Benzyl-2.6-diphenyl-1.4-dihydro-pyrazin. $2C_{20}H_{26}N_{2}+2HCl+PtCl_{4}+5H_{2}O$. Rotes Pulver. Schwer löslich in warmer Schwefelsäure mit gelber Farbe, leichter in alkoh. Salzsäure mit roter Farbe.
- 9. 3(bezw. 5) Phenyl 5(bezw. 3) benzyl pyrazol C₁₆H₁₄N₂ = HC C·C₆H₅ bezw. HC C·C₆H₅·CH₂·C·Ni·Ni B. Aus ω-Phenacetyl-acetophenon C₆H₅·CH₂·C·Ni·Ni C₆H₅·CH₂·C·N·Ni B. Aus ω-Phenacetyl-acetophenon und Semicarbazid beim Erwärmen in alkoh. Lösung (Bülow, Grotowsky, B. 34, 1485). Nadeln (aus Alkohol). F: 90,5—91°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser.
- 1.3(oder 1.5) Diphenyl 5(oder 3) benzyl pyrazol $C_{22}H_{18}N_2 = HC C \cdot C_6H_5$ $HC C \cdot C_6H_5$ $HC C \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von ω -Phencetyl-acetophenon mit Phenylhydrazin in alkoh. Lösung (Bülow, Grotowsky, B. 34, 1484). Nadeln (aus Alkohol). F: 76°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.
- 10. 4-Methyl-3.5-diphenyl-pyrazol $C_{16}H_{14}N_2 = \frac{CH_3 \cdot C C \cdot C_6H_5}{C_6H_5 \cdot \acute{C} \cdot NH \cdot \acute{N}}$. B. Aus $\alpha.\alpha$ -Dibenzoyl-äthan und Hydrazinhydrat in verd. Alkohol (ABELL, Soc. 79, 931). Blätter (aus Alkohol). F: 222—223°.
- 11. 2-Phenyl-4(bezw. 5)-p-tolyl-imidazol. 2-Phenyl-4(bezw. 5)-p-tolyl-glyoxalin $C_{16}H_{14}N_{2}=\frac{CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot C-N}{H_{C}\cdot NH}C\cdot C_{6}H_{5}$ bezw. $\frac{CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot C\cdot NH}{H_{C}^{\prime\prime}-N}C\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Benzamidin und Chlormethyl-p-tolyl-keton beim Kochen in Chloroform (Kunckell, B. 34, 640). Krystalle (aus Benzol). F: 183°.
- 12. 2-Methyl-4.5-diphenyl-imidazol, 2-Methyl-4.5-diphenyl-glyoxalin $C_{16}H_{14}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot C N}{C_6H_5 \cdot C \cdot NH} C \cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine alkoh. Lösung von Benzil und Acetaldehyd bei 40° (Japp, Wynne, Soc. 49, 464). Nadeln (aus Benzol), Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Fletcher, Soc. 49, 465; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 607). F: 235°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Ather (J., W.). $2C_{16}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe, mikroskopische Nadeln (J., W.).
- 1-Äthyl-2-methyl-4.5-diphenyl-imidazol $C_{18}H_{18}N_{2} = \frac{C_{6}H_{5} \cdot C}{C_{6}H_{5} \cdot C}N_{(C_{2}H_{5})}C \cdot CH_{2}$. B. Beim Erhitzen von Benzil mit Äthylamin in Alkohol in Gegenwart von Zinkehlorid im Rohr auf 120° (Japp, Davidson, Soc. 67, 43). Beim Erhitzen von 2-Methyl-4.5-diphenyl-imidazol mit überschüssigem Äthyljodid im Rohr auf 100° (J., D., Soc. 67, 44). Prismen (aus Petroläther). F: 125,5°. $2C_{18}H_{18}N_{2} + 2HCl + PtCl_{4}$. Krystalle.
- 1.3 Diäthyl 2 methyl 4.5 diphenyl imidazoliumhydroxyd $C_{20}H_{24}ON_2 = C_0H_5 \cdot C \cdot N(C_2H_5)(OH)$ C-CH₃. Jodid $C_{20}H_{28}N_2 \cdot I$. B. Beim Erhitzen von 1-Äthyl-C-methyl-4.5-diphenyl-imidazol mit überschüssigem Äthyljodid im Rohr auf 100—110° (JAPP, DAVIDSON, Soc. 67, 45). Krystalle. F: 163°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther.

- 13. 4(bexw. 5) Methyl-2.5(bexw. 2.4) diphenyl-imidazol, 4(bexw. 5)-Methyl-2.5(bexw. 2.4) diphenyl-glyoxalin $C_{16}H_{16}N_1 = \frac{CH_1 \cdot C N}{C_4H_4 \cdot C \cdot NH}C \cdot C_6H_5$ bezw.
- CH₂·C·NH C·C₆H₅. B. Beim Kochen von α -Brom-propiophenon mit Benzamidin in C₆H₅·C—N C·C₆H₆. B. **84**, 640). F: 215°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisesig, schwer in Benzol, Ather und Chloroform. C₁₆H₁₄N₂ + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 280°.
- 14. 4.6-Dimethyl-2- β -naphthyl-pyrimidin $C_{16}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Acetylaceton auf β -Naphthamidin und Kaliumcarbonat-Lösung (PINNER, B. 26, 2125). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 116—117°. Siedet weit oberhalb 360° ohne Zersetzung.
- 15. Stammkern C₁₆H₁₄N₂, Formel I oder II oder III. B. Aus o-Phenylendiamin und Benzoylaceton in saurer Lösung (Thiele, Steimmig, B. 40, 956). Farblose Krystalle.



- F: 87—88°. Beim Kochen der wäßr. Lösung des salzsauren Salzes entstehen 2-Methylbenzimidazol und Acetophenon sowie 2-Phenyl-benzimidazol und Aceton. $C_{16}H_{14}N_2+HCl+3H_2O$. Violette Krystalle.
- 16. $1-\beta$ -Phenäthyl-phthalazin $C_{16}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 1-Styryl-phthalazin mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor (Gabriel, Eschenbach, B. 30, 3036). Tafeln (aus Essigester). F: 112,5—113,5°. $C_{16}H_{14}N_2$ $CH_2 \cdot C_6H_5$ $CH_2 \cdot C_6H_5$ $CH_3 \cdot C_6$
- 17. 4-[2.4-Dimethyl-phenyl]-chin-azolin $C_{10}H_{14}N_2$, Formel IV.

 2-Chlor-4-[2.4-dimethyl-phenyl]-chin
 V.

 N

 V.

 N

 N

 V.
- azolin C_{1e}H₁₂N₂Cl, Formel V. B. Beim Kochen von 4-[2.4-Dimethyl-phenyl]-chinazolon-(2) (Syst. No. 3572) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid (Deawert, B. 32, 1262). — Nadeln (aus Äther). F: 126°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln.
- 18. 4-Methyl-2-benzyl-chinazolin C₁₈H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 4-Methyl-3-phenyl-carbostyril (Bd. XXI, S. 143) beim Erhitzen von 2-Phenacetamino-acetophenon mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 150° (Bischler, Howell, B. 26, 1393). Tafeln (aus Ligroin). F: 76°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.
- 19. 2-Āthyl-4-phenyl-chinazolin C₁₆H₁₄N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Propionylamino-benzophenon mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 170° (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3086). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 83°. 1 Tl. löst sich bei 19° in 12 Tln. 94°/6igem Alkohol und in 11 Tln. Benzol. 2C₁₆H₁₄N₃+2HCl+PtCl₄. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 200—205°. Unlöslich in Äther, leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol. Pikrat C₁₆H₁₄N₂+C₄H₂O₇N₂. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 150°. Schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser und Alkohol.
- 20. 2.6(oder 2.7) Dimethyl-3 - phenyl - chinoxalin C₁₈H₁₄N₂, VI. CH₂ VII. CH₃ VII. CH₃ CH₃ CH₄ VII. CH₃ CH₄ CH₃ CH₄ CH₅ C

21. **5(bezw. 6)-Methyl-2-styryl-benzimidazol** C₁₅H₁₄N₂, Formel I bezw. II. B. Beim Erhitzen von 3.4-Diamino-toluol mit Zimtsäure und Destillieren im Vakuum (Fichter,

$$\textbf{I.} \quad \overset{\textbf{CH_3}}{\longleftarrow} \overset{\textbf{N}}{\longleftarrow} \textbf{C} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH} \cdot \textbf{C_6H_5} \qquad \qquad \textbf{II.} \quad \overset{\textbf{CH_3}}{\longleftarrow} \overset{\textbf{NH}}{\longleftarrow} \textbf{C} \cdot \textbf{CH} : \textbf{CH} \cdot \textbf{C_6H_5}$$

J. pr. [2] 74, 320). Beim Erhitzen von 2.5(bezw. 2.6)-Dimethyl-benzimidazol mit Benzaldehyd auf 200° (Bamberger, Berlé, A. 273, 315). — Krystalle mit ½ H₂O (aus verd. Alkohol oder wasserhaltigem Toluol); wasserfreie Krystalle (aus wasserfreiem Toluol). Schmilzt wasserhaltig bei 108—110°, wasserfrei bei 164—165° (F.). Fast unlöslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (Ba., Br.). — Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung in der Kälte entsteht 5(bezw. 6)-Methyl-benz imidazol-carbonsäure-(2) (Syst. No. 3646) (Ba., Br., A. 273, 329). — C₁₆H₁₄N₂ + HCl. Hygroskopische Nadeln. F: 283—284°; sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol (Ba., Br.). — 2C₁₆H₁₄N₂ + 2HCl+PtCl₄ + 1½ H₂O. Gelbes Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol (Ba., Br.).

5(begw. 6)-Methyl-2-[α (oder β)-brom- β -phenyl-vinyl]-bengimidazol $C_{1e}H_{13}N_1Br=CH_3\cdot C_6H_3\cdot C_6H_$

22. 5 (oder 7) - [2.6 - Dimethyl - pyri-dyl-(4)]-chinolin C₁₆H₁₄N₂, Formel III oder IV.

B. Beim Erhitzen von 2.6-Dimethyl-4-[3-amino-III. phenyl]-pyridin (Bd. XXII, S. 459) mit Nitrobenzol, Glycerin und Schwefelsäure (Lepetit, G. 17, 474). — Nadeln (aus Benzol). F: 107—109°.

C.H. N. + 2 HCl + 2 AuCl.. Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 214—215° (Zere.). Leicht

— $C_{1e}H_{1e}N_2 + 2HCl + 2AuCl_2$. Goldgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 214—215° (Zere.). Leicht löslich in heißem Wasser. — $C_{1e}H_{14}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.

23. 1.4.5.10 - Tetrahydro - 2.3; 6.7 - dibenzo - 1.8 - naphthyridin, 1.3.4.4'Tetrahydro - [chinolino - 2'.3':2.3 - chinolin] 1, Tetrahydronaphthinolin
C_{1e}H_{1e}N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Zinkstaub und alkoh. Salzsäure auf Bis-[2-nitro-benzyl]-essigsäureäthylester (Reisser, B. 27, 2252). — Blättehen. F: 217—218°
(Leuchs, v. Katinszen, B. 55 [1922], 719). Sehr leicht löslich
in Chloroform und Benzol, leicht in Alkohol, Eisessig und Ather, sehr schwer in Wasser, fast
unlöslich in Ligroin (R.). — Bei der Oxydation mit Mercuriacetat-Lösung oder bei der Destillation mit Zinkstaub entsteht Dihydronaphthinolin (R.). Bei der Reduktion mit Natrium und
Alkohol entsteht Hexahydronaphthinolin (R.). — C_{1e}H_{1e}N₂ + HCl. Hellgelbe Nadelm mit
2H₂O und hellgelbe Prismen mit 1 H₂O. Schmilzt wasserfrei bei cs. 270° (R.) — 2C_{1e}H_{1e}N₂ +
H₂SO₂. Gelb. F: 222°; sehr schwer löslich in Wasser, etwas leichter in Alkohol (R.) —
C_{1e}H_{1e}N₂ + HCl + AuCl₃. Tiefrote Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 192° (Zers.)
(R.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Gelbe Nadeln. F: 232—233°; schwer löslich
in Alkohol (R.). — 2C_{1e}H_{1e}N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangefarbene Stäbchen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 271° (Zers.) (R.). — Pikrat C_{1e}H_{1e}N₂ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Prismen
(aus Eisessig). F: 208° (Zers.) (R.). Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

N-Methylderivat $C_{17}H_{16}N_2 = NC_{16}H_{18}N \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Tetrahydronaphthinolin mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (REISSERT, B. 27, 2255). — Blättehen (aus verd. Alkehol). F: 114° . Sehr leicht löslich in Chloroform, Eisessig und Benzel, leicht in Alkehol und Äther, unlöslich in Wasser.

N-Acetylderivat $C_{10}H_{10}ON_2 = NC_{10}H_{13}N \cdot CO \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von Tetrahydronaphthinolin mit überschüssigem Acetanhydrid in Gegenwart von entwässertem Natriumscetat (Reisser, B. 27, 2255). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 240°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol, Alkohol und Eisessig, sehwer in Ligroin und Wasser.

x.x-Dibrom-[1.4.5.10-tetrahydro-2.3; 6.7-dibenzo-1.8-naphthyridin] (?), Dibrom-tetrahydronaphthinolin (?) $C_{19}H_{12}N_2Br_2$ (?). Beim Versetzen von salzsaurem Tetra-

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

hydronaphthinolin mit Bromwasser und nachfolgenden Behandeln mit verd. Natronlauge (Reisser, B. 27, 2256). — Bräunlichgelbe Nadeln mit $3\,\mathrm{C_2H_4O_2}$ (aus Eisessig). Verliert bei 100° $3\,\mathrm{C_2H_4O_2}$, wird gelb und schmilzt dann bei 244° . Sehr leicht löslich in heißem Eisessig, schwerer in Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol und Ligroin, unlöslich in Wasser.

5. Stammkerne $C_{17}H_{16}N_2$.

- 1. 4 Methyl 2.6 diphenyl dihydropyrimidin $C_{17}H_{16}N_2 = H_2C < \frac{C(CH_3)}{CH(C_6H_5) \cdot N} > C \cdot C_6H_5$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus ms. Benzal-acetylaceton und Benzamidin in siedender alkoholischer Lösung (Ruhemann, Soc. 83, 1373). Platten
- und Benzamidin in siedender alkoholischer Lösung (Ruhemann, Soc. 83, 1373). Platten (aus Alkohol). F: 149—150°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Eisessig, sehr leicht in Salzsäure. 2C₁₇H₁₈N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelb.
- 2. 2-Methyl-5.6-diphenyl-2.3-dihydro-pyrazin $C_{17}H_{16}N_3 = N < CH_2 CH(CH_3) > N$. B. Aus Benzil und Propylendiamin in siedendem Alkohol (STRACHE, B. 21, 2363). Nadeln (aus Alkohol). F: 111—112°; leicht löslich in heißem Alkohol, in Chloroform und Benzol, schwerer in Äther, ziemlich schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser; löst sich mit roter Farbe in konz. Schwefelsäure, auf Zusatz von Wasser scheidet sich Benzil ab (St.). Bei der Destillation entsteht 2-Methyl-5.6-diphenyl-pyrazin (Mason, Soc. 63, 1285).
 - 3. $5-Phenyl-3-styryl-\Delta^2-pyrazolin$ $C_{17}H_{16}N_2 = H_2C CH \cdot C_6H_5 \cdot C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C: N \cdot NH$
- 1.5-Diphenyl-3-styryl- Δ^2 -pyrazolin $C_{23}H_{20}N_2 = C_4H_5 \cdot CH \cdot C_5N \cdot N \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. Straus, B. 51 [1918], 1457 Anm. 4, 1468. B. Aus Dibenzalaceton und Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (Minunni, G. 29 II, 398; Ruhemann, Watson, Soc. 85, 1179). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 146,5—147,5° (M.), 152—153° (R., W.). Schwer löslich in heißem Alkohol (R., W.).
- 4. 2-Propyl-4-phenyl-chinazolin C₁₇H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Butyrylamino-benzophenon mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 170° (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3087). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 99—100°. 1 Tl. löst sich bei 19° in 11,4 Tln. 94°/₀igem Alkohol oder in 11,6 Tln. Benzol. C₁₇H₁₆N₂ + HCl + HgCl₂ + H₂O. Nadeln (aus Wasser). 2C₁₇H₁₆N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelber, krystallinischer Niederschlag. F: 203°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol. Pikrat C₁₇H₁₆N₂ + C₆H₂O₇N₃. Heligelbe, mikroskopische Nadeln. Schmilzt unter Bräunung bei 150°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol.
- 5. 2-Isopropyl-4-phenyl-chinazolin C₁₇H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des aus 2-Amino-benzophenon und Isobuttersäureanhydrid erhaltenen öligen 2-Isobutyrylamino-benzophenons mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 170° (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3089). Blättchen oder Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 99°. 2C₁₇H₁₆N₂+2HCl+PtCl₄. Ziegelrote Krystallkörner. Schmilzt unter Zersetzung bei 160°. Pikrat C₁₇H₁₆N₂+C₆H₃O₇N₃. Schwefelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 140° (unter Dunkelfärbung). Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol.

6. Stammkerne $C_{18}H_{18}N_2$.

1. 2.5 - Dimethyl - 3.6 - diphenyl - 3.6 - dihydro - pyrazin $C_{18}H_{18}N_2 = N < CH(C_6H_5) \cdot C(CH_3)$ N. B. Bei der Einw. der äquimolekularen Menge verd. Kalilauge oder von überschüssigem wäßrigem Ammoniak in der Kälte auf salzsaures α -Amino- α -phenylaceton bei Luftabschluß (Gabriel, B. 41, 1153). — Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). Sintert im Vakuum bei ca. 95° und schmilzt bei ca. 140°. — Geht beim Aufbewahren an der Luft, schneller in salzsaurer Lösung durch Oxydation mit Bromwasser oder Salpetersäure in 2.5-Dimethyl-3.6-diphenyl-pyrazin über. Beim Erwärmen der salzsauren Lösung entsteht α -Amino- α -phenyl-aceton. — $C_{18}H_{18}N_3 + HCl$. Gelbe Tafeln. Wird bei ca. 130° ziegelrot und schmilzt bei 147° nach vorangehendem Sintern.

- 2. 2.5 Dimethyl 3.6 diphenyl 2.5 dihydro pyrazin $C_{18}H_{18}N_2 = N < C(C_6H_5) \cdot CH(CH_3) > N$. B. Bei der Einw. der äquimolekularen Menge verd. Kalilauge oder von überschüssigem wäßrigem Ammoniak in der Kälte auf salzsaures α -Amino-propiophenon bei Luftabschluß (Garrie, B. 41, 1148). Gelbe Prismen (aus Alkohol). Schmilzt nach vorangehendem Sintern bei 99—100° unter Zersetzung. Geht beim Aufbewahren, beim Erwärmen, beim Umkrystallisieren aus Alkohol oder beim Behandeln der salzsauren oder essigsauren Lösung mit Eisenchlorid, Brom oder Salpetersäure in 2.5-Dimethyl-3.6-diphenyl-pyrazin über. Beim Erwärmen mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure unter Luftabschluß entstehen α -Amino-propiophenon. $C_{18}H_{18}N_2 + HCl$. Braungelbe Platten (aus Alkohol + Äther). F: 167— 168° . Oxalat $C_{18}H_{16}N_2 + C_2H_2O_4$. Zinnoberrote Nadeln (aus Alkohol). F: 182° (Zers.).
- 3. 2-Propyl-4.5-diphenyl-imidazol, 2-Propyl-4.5-diphenyl-glyoxalin $C_{18}H_{18}N_2=\frac{C_9H_5\cdot C-N}{C_8H_5\cdot C\cdot NH}C\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in die alkoh. Lösung von Benzil und Butyraldehyd (RADZISZEWSKI, C. 1909 I, 1883). Gelbliche Nadeln. F: 205,5°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther, fast unlöslich in Wasser. Oxydiert sich in Gegenwart von alkoh. Kalilauge langsam an der Luft. $C_{18}H_{18}N_2+HCl$. Farblose Krystalle. F: 233,5°. Löslich in warmem Wasser und in Alkohol. Oxalat $2C_{18}H_{18}N_2+C_2H_2O_4$. Nadeln. F: 210°. Löslich in warmem Wasser und in Alkohol.
- 1-Methyl-2-propyl-4.5-diphenyl-imidazol $C_{10}H_{20}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot C N}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(CH_2)}C \cdot C_2H_5$.

 B. Beim Erwärmen von 2-Propyl-4.5-diphenyl-imidazol mit überschüssigem Methyljodid in Alkohol (R., C. 1909 I, 1883). Krystalle. Schmilzt oberhalb 110°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.
- 4. 2 Isopropyl 4.5 diphenyl imidazol, 2 Isopropyl 4.5 diphenyl-glyoxalin $C_{18}H_{18}N_2=\frac{C_0H_5\cdot C-N}{C_0H_5\cdot C\cdot NH}C\cdot CH(CH_3)_2$. B. Analog 2 Propyl-4.5 diphenyl-imidazol (Radziszewski, C. 1909 I, 1883). Gelbliche Krystalle. F: 246°. Löslich in Alkohol, Ather und Benzol. $C_{18}H_{18}N_2+HCl$. Farblose Nadeln. F: 227°. $2C_{18}H_{18}N_2+2HCl+PtCl_4+3H_2O$. Orangefarbene Krystalle. F: oberhalb 290° (Zers.).
- 1-Methyl-2-isopropyl-4.5-diphenyl-imidazol $C_{19}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot C N$ $C_6H_5 \cdot C \cdot N(CH_3)_2$. B. Analog 1-Methyl-2-propyl-4.5-diphenyl-imidazol (R., C. 1909 I, 1883). Gelbliche Krystalle. F: 97°.
- 5. Stammkern C₁₃H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. Vielleicht besitzt das dimere Dihydrochinolin (Bd. XX, S. 351) diese Konstitution.
- 7. Stammkerne $C_{19}H_{20}N_2$.

wasserstoff gespalten.

- 1. 2-Isobutyl-4.5-diphenyl-imidazol, 2-Isobutyl-4.5-diphenyl-glyoxalin $C_{10}H_{20}N_2 = \frac{C_0H_5 \cdot C N}{C_0H_5 \cdot C \cdot NH} \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Sättigen einer warmen alkoholischen Lösung von Benzil und Isovaleraldehyd mit Ammoniak (Japp, Wynne, Soc. 49, 467). Nadeln (aus Benzol). F: 223°. $2C_{10}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelblichbrauner Niederschlag.
- 2. 5-Acetylenyl-2-lepidyl-chinuclidin, [5-Acetylenyl-chinuclidyl-(2)] [chinolyl-(4)] methan

 C₁₀H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel.

 [5-Acetylenyl-chinuclidyl-(2)] [chinolyl-(4)]-chlor-methan, Dehydrocinehoninchlorid C₁₀H₁₀N₂Cl = NC₇H₁₁

 (C:CH)·CHCl·C₉H₈N. B. Beim Erwärmen von bei 110° getrocknetem salzsaurem Dehydrocinehonin (Syst. No. 3514) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 50—60° (Comstock, Koenigs, B. 19, 2857). Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 148—149°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Benzol, fast unlöslich in Ligroin. Wird beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in Dehydrocinchen (Syst. No. 3489) und Chlor-

3. 5-Vinyl-2-lepidyliden-chinuclidin, [5-Vinyl-chinuclidyliden - (2)] - [chinolyl - (4)] - methan. Cinchen C₁₂H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Koenigs, A. 347, 172. — B. Aus Cinchoninchlorid (S. 250) (Koenigs, B. 14, 1854; Comstock, K., B. 17, 1985) oder Cinchonidinchlorid (S. 250) (C., K., B. 17, 1987; 18, 1219) bei

chonidinehlorid (S. 250) (C., K., B. 17, 1987; 18, 1219) bei chonidinehlorid (S. 250) (C., K., B. 17, 1987; 18, 1219) bei chon chonidinehlorid (S. 250) (C., K., B. 17, 1987; 18, 1219) bei chon chonidinehlorid (S. 250) (C., K., B. 17, 1987; 18, 1220; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 930). F: 123° bis 125°; bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt flüchtig (K., B. 14, 1854). Brechungsvermögen in alkoh. Lösung: v. Miller, Rohde, B. 28, 1076. Ist in alkoh. Lösung rechtsdrehend (K., B. 28, 3146). — Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Cinchoninsäure und eine Verbindung, die durch Behandeln mit Bromwasser und Kochen des entstandenen Niederschlags mit sohwefliger Säure in ein Tribromoxylepidin übergeführt wird (C., K., B. 17, 1991). Gibt beim Behandeln mit Brom in Chloroform ein Gemisch von α- und β-Cinchendibromid (S. 249) (Comstock, Koenics, B. 19, 2858; 20, 2512). Bei 2-tägiger Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure in der Kälte bildet sich Hydrobromeinchen (S. 249) (C., K., B. 20, 2522). Wird durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 220° (K., B. 14, 1854) oder mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) im Rohr auf 190° (C., K., B. 18, 1226; 20, 2675) oder durch Kochen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) (K., J. pr. [2] 61, 15) unter Abspaltung von Ammoniak in Apocinchen (Bd. XXI, S. 147) übergeführt. Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure "Sulfocinchen" (s. u.) und andere Produkte (K., Höppner, B. 31, 2361). Beim Erhitzen von Cinchen mit 25° (siger Phosphorsäure oder von saurem weinsaurem Cinchen mit Wasser im Rohr auf 170—180° entstehen Merochinen (Bd. XXII, S. 19) und Lepidin (Bd. XX, S. 395) (K., B. 27, 901; A. 347, 194, 195). Lepidin erhält man auch beim Erhitzen von Cinchen mit verd. Essigsäure im Rohr auf 200° (K., B. 28, 2677). — C1, H₂₀N₂ + 2 HCl + PtCl₄ (bei 120°) (C., K., B. 17, 1986).

Verbindung $C_{19}H_{20}O_3N_2S$, "Sulfocinchen". B. Neben anderen Produkten bei mehrstündigem Erhitzen von Cinchen mit konz. Schwefelsäure im Wasserbade (Kornes, Höppner, B. 31, 2361). — Farblose Nadeln (aus Chloroform + Äther), Prismen (aus Methanol oder Alkohol). Färbt sich bei 200° zinnoberrot, zersetzt sich vollständig bei ca. 280° . Leicht löslich in heißem Alkohol, heißem Benzol und in Chloroform, sehr schwer in Äther, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Säuren, unlöslich in Alkalien. — Färbt sich am Licht bald gelb. Wandelt sich beim Kochen mit Alkohol oder beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure in die isomere Verbindung $C_{19}H_{20}O_2N_3S$ (s. u.) um. Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Cinchoninsäure. Spaltet beim Erhitzen mit 25° /oiger Phosphorsäure im Rohr auf 170° bis 180° Lepidin ab.

Verbindung C₁₉H₈₀O₂N₈S, "Cinchensulfonsäure". B. Aus dem isomeren Sulfocinchen (s. o.) beim Kochen mit Alkohol oder beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure im Wasserbad (Koenigs, Höppner, B. 31, 2362). — Gelbes Krystallmehl. Färbt sich beim Erhitzen rot. Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe und schwach saurer Reaktion; die wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Mineralsäuren oder Alkalien farblos. Leicht löslich in Alkalien. Gibt in salzsaurer Lösung mit Cadmiumchlorid einen krystallinischen Niederschlag. Das Bariumsalz ist in Wasser und Alkohol leicht löslich.

Cinchen - Chld - hydroxymethylat $C_{20}H_{24}ON_3 = (HO)(CH_2)NC_7H_{10}(CH:CH)_3: CH\cdot C_7H_4N.$ — B. Das Jodid entsteht beim Behandeln von Cinchen mit Methyljodid in Methanol (Comstock, Kornics, B. 18, 1221). — Jodid $C_{20}H_{22}N_2\cdot I$. Farblose Tafeln (aus Methanol). Monoklin prismatisch (Grünling, B. 18, 1222; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 930). F: 186° (Zers.). Sehr sohwer löslich in Ather, schwer in Wasser, leicht in heißem Alkohol und in verd. Säuren. — $C_{20}H_{22}N_3\cdot Cl + HCl + PtCl_4$. Rotgelbe Krystalle (aus verd. Salzsäure). Schwer löslich in kaltem Wasser.

5-[(α . β -Dibrom-vinyl)-chinuclidyliden-(2)]-[chinolyl-(4)]-methan, Dehydrocinchendibromid $C_{19}H_{18}N_2Br_2$, ChBr:CBr·HCs. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Dehydrocinchen (S. 273) mit Brom in Chloroform (Comstook, Koenigs, B. 25, 1549). — $C_{19}H_{18}N_2Br_2 + 2$ HCl + PtCl₄ (bei 140°). H₂C-Krystalle (aus verd. Salzsäure). Schmilzt oberhalb 280°.

¹⁾ Für Apocinchen wurde nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von KENNER, STATHAM, Soc. 1935, 299 nebenstehende Formel bewiesen.

- 8. 2-n-Amyl-4.5-diphenyl-imidazol, 2-n-Amyl-4.5-diphenyl-glyoxalin $C_{20}H_{22}N_3 = \frac{C_0H_3 \cdot C_0}{C_0H_5 \cdot C_0 \cdot NH}C \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Beim Sättigen einer alkoh. Lösung von Benzil und n-Capronaldehyd mit Ammoniak (Radziszewski, C. 1909 I, 1883). Farblose Krystalle. F: 252°. Leicht löslich in Alkohol in der Wärme, in Benzol und Äther. $C_{20}H_{22}N_2 + HCl$. Farblos. F: 161°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Sulfat. F: 181°. $2C_{20}H_{22}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle. F: 272° (Zers.). Oxalat. F: 77°.
- 1-Äthyl-2-n-amyl-4.5-diphenyl-imidazol $C_{22}H_{26}N_3=C_{6}H_{5}\cdot C-N$ $C_{6}H_{5}\cdot C\cdot N(C_{2}H_{5})\cdot C\cdot [CH_{2}]_{4}\cdot CH_{3}$. B. Beim Erwärmen von 2-n-Amyl-4.5-diphenyl-imidazol mit überschüssigem Äthyljodid in Alkohol (R., C. 1909 I, 1883). Farblos. F: 127°. Löslich in Alkohol.
- 9. 2-n-Hexyl-4.5-diphenyl-imidazol, 2-n-Hexyl-4.5-diphenyl-glyoxalin $C_{21}H_{24}N_2=\frac{C_0H_6\cdot C-N}{C_0H_5\cdot C\cdot NH}C\cdot [CH_2]_5\cdot CH_2$. B. Analog 2-n-Amyl-4.5-diphenyl-imidazol (Radziszewski, C. 1909 I, 1883). Nadeln. F: 167°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol. $C_{21}H_{24}N_2+HCl$. Blättchen. F: 133°. Löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol. Pikrat $C_{21}H_{24}N_3+C_6H_3O_4N_2$. Nadeln. F: 170°. Löslich in Chloroform und Aceton, schwerer in Alkohol und Äther. Oxalat $2C_{21}H_{24}N_2+C_2H_2O_4+H_2O$. F: 190°. Löslich in kaltem Alkohol, warmem Benzol und Chloroform.
- 1-Methyl-2-n-hexyl-4.5-diphenyl-imidazol $C_{22}H_{26}N_2 = C_6H_5 \cdot C_{----}N$ $C \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. B. Analog 1-Athyl-2-n-amyl-4.5-diphenyl-imidazol (R., C. 1909 I, 1883). F: 164°. Löslich in Alkohol.

M. Stammkerne $C_n H_{2n-20} N_2$.

1. Stammkerne $C_{15}H_{10}N_2$.

1. [Phenanthreno-9'.10':4.5-imidazol] ^1), 4.5-Diphenylenimidazol $C_{1g}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel.

1-Methyl-[phenanthreno-9'.10':4.5-imidazol] 1), 1-Methyl-4.5-diphenylen-imidazol, Epiosin $C_{16}H_{12}N_3 = \frac{C_6H_4 \cdot C}{C_6H_4 \cdot C \cdot N(CH_2)}$ CH. B. Neben Phenanthrazin (S. 345) und "Phenanthroxazin" (Syst. No. 4210) beim Er-

Phenanthrazin (S. 345) und "Phenanthroxazin" (Syst. No. 4210) beim Erhitzen von Phenanthrenchinon mit alkoh. Methylamin-Lösung im Rohr auf 90—95° (Japp. Davidson, Soc. 67, 34, 45; vgl. J., D., B. 34, 806; Zincee, B. 12, 1643). Beim Erhitzen von Morphigeninchlorid (salzsaurem 10-Amino-phenanthrol-(9), Bd. XIII, S. 725) mit Alkohol und 33°/oiger wäßriger Methylamin-Lösung in Gegenwart von geschmolzenem Natriumacetat unter Druck auf 100° (Vahlen, Ar. Pth. 47, 395). — Prismen (aus Alkohol). F: 195° (kort.) (V., Ar. Pth. 47, 396; Bergell, Pschore, H. 40, 573). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Wasser und Äther (V., Ar. Pth. 47, 396). — Physiologische Wirkung: V., Ar. Pth. 47, 377, 398, 408; B. 35, 3046; H. 39, 95; Ar. Pth. 50, 123; vgl. P., B. 35, 2731; B., P., H. 38, 31, 35; 40, 572. — C₁₆H₁₂N₂ + HCl. Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser fast unlöslich in Alkohol (Z.). — Nitrat. Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, leichter in verd. Salpetersäure (Z.).

2. [Indolo-2'.3':2.3-chinolin]¹), Chinindolin C₁₁H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Lawson, Perkin, Robinson, Soc. 125 [1924], 627, 634; Friedlaender, Sander, B. 57
[1924], 650, 652. — B. Bei der Reduktion von α.β-Bis-[2-nitro-phenyl]-propionsäure mit Ferrosulfat und Ammoniak (Garriel, Eschenbach, B. 30, 3019). Beim Erhitzen von α.β-Bis-[2-nitro-phenyl]-propionitril mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung im Rohr auf 100° (G., E., B. 30, 3020). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 342—343° (G., E.). Sublimierbar (G., E.). Sehr schwer löslich in heißem Benzol, Essigester, Alkohol, Chloroform

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Nameu vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

und Äther, schwer in siedendem Isoamylalkohol, leichter in siedendem Nitrobenzol oder Anilin (G., E.). — $C_{18}H_{10}N_2 + HCl$. Gelbe Nadeln. Schmilzt bei ca. 280° unter Zersetzung (G., E.). — $2C_{16}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Gelblicher, krystallinischer Niederschlag (G., E.).

N-Acetylderivat $C_{17}H_{12}ON_2 = NC_{15}H_0N \cdot CO \cdot CH_3$. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Benzol bestimmt (G., E., B. 30, 3021). — B. Beim Kochen von Chinindolin mit Essigsäureanhydrid (G., E.). — Nadeln. F: 185°. Schwer löslich in Methylalkohol; löslich in etwa 10 Tln. Benzol.

x - Nitro - [indolo - 2'.3':2.3 - chinolin] ¹), Nitrochinindolin $C_{18}H_9O_2N_3 = NC_{18}H_8$ (NO₂)NH. B. Beim Kochen von Chinindolin mit Salpetersäure (D: 1,4) (G., E., B. 30, 3021). — Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt noch nicht bei 290°.

3. [Indolo-3'.2':2.3-chinolin]¹), Chindolin ("Indolin")

C₁₆H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Dioxychindolin (Syst. No. 3515) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor im

Rohr auf 150° (Fichter, Boeheinger, B. 39, 3940). Bei ²-tägigem Erhitzen von Indigo mit Zinkstaub und Barytwasser im Rohr auf 180° und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit Zinkstaub (Schützenberger, C. r. 85, 147; J. 1877, 511) oder beim Erhitzen von Indigo mit stark alkal. Na₂S₂O₄-Lösung auf 180° und Erhitzen des Reaktionsprodukts für sich oder mit Zinkstaub (Giraud, C. r. 89, 104, 105; J. 1879, 472) oder besser Behandeln des Reaktionsprodukts in sehr verd. Natronlauge mit Natriumamalgam (G., C. r. 90, 1429; J. 1880, 586). Zur Erklärung dieser Reaktion vgl. Grandmough, Dessoulavy, B. 42, 3637 Anm.; F., Rohner, B. 43 [1910], 3490; Noelting, Steuer, B. 43, 3512). — Nadeln (aus Alkohol). F: 247—248° (F., B.), ca. 245° (Sch.). Sublimiert in Nadeln und Blättern unter teilweiser Zersetzung; unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther mit blauer Fluorescenz (Sch.). Löslich in heißer verdünnter Salzsäure; löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Fluorescenz (Sch.). — Einw. von Chlor auf Chindolin; G., C. r. 90, 1430; J. 1880, 586; vgl. F., R., B. 43, 3492. Chindolin liefert bei Behandlung mit Salpetersäure in der Wärme ein Dinitrochindolin [orangegelbe Krystalle (aus Alkohol)] (G., C. r. 90, 1430; J. 1880, 586; vgl. F., R., B. 43, 3494). Beim Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure auf 180° entsteht eine Chindolindisulfonsäure (G., C. r. 90, 1430; J. 1880, 587). — C₁₈H₁₀N₂ + HCl. Gelbe Krystalle. Löslich in Wasser und Alkohol (F., B.). — C₁₆H₁₀N₂ + HNO₃. Gelbe Krystalle. Löslich in Wasser und Alkohol (F., B.). — Chloroplatinat. Gelb, krystallinisch (Sch.). — Pikrat C₁₈H₁₀N₂ + C₆H₂O₇N₃. Gelbe Krystalle. Löslich in Alkohol (F., B.).

[Indolo-3'.2'.2.8-chinolin]-hydroxymethylat-(1)1), 1-Methyl-[indolo-8'.2'.2.8chinoliniumhydroxyd]1), Chindolinhydroxymethylat bezw. 1-Methyl-2-oxy-1.2-dihydro-[indolo-8'.2':2.8-chinolin]1), Methylchindolanol C₁₆H₁₄ON₂, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. Zur Konstitution der freien Base vgl. I. II. NOH FICHTER, BOEHRINGER, B. 89, 3936; F., PROBST, B. 40, 3478. — B. Das HO CH₃ CHa Jodid entsteht im Gemisch mit geringen Mengen des Perjodids (s. u.) beim Erhitzen von Chindolin mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 120° (F., B., B. 39, 3941). Das Perjodid entsteht als einziges Produkt beim Erhitzen von Dioxychindolin (Syst. No. 3515) mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 130—140° (F., B.). Die freie Base erhält man beim Zersetzen des Jodids mit warmer Natronlauge (F., B.). — Die Base krystallisiert aus Methanol in roten Nadeln. Zersetzt sich bei 160° unter starkem Aufschäumen (F., B.). Löslich in Benzol und in Äther mit voletter Farbe (F., B.). Bildet bei Einw. von Säuren die entsprechenden Methylindolochinoliniumsalze zurück (F., B.; F., P.). — Jodid C_{1e}H_{1e}N₂·I. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schmeckt bitter (F., B.). — Perjodid C_{1e}H_{1e}N₂·I + 2I. Braune Blätter (aus Methanol). Liefert beim Kochen mit verdünnter schwefliger Säure das Jodid (F., B.).

[Indolo-3'.2':2.3-chinolin]-hydroxyäthylat-(1) ¹), 1-Äthyl[indolo-3'.2':2.3-chinoliniumhydroxyd] ¹), Chindolinhydroxyäthylat C₁₇H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Jodid entsteht
beim Erhitzen von Chindolin mit Äthyljodid und Alkohol im Rohr auf
135—140° (Fichter, Boehensger, B. 39, 3941). Das Perjodid entsteht beim Erhitzen von
Dioxychindolin (Syst. No. 3515) mit Äthyljodid (F., B.). — Jodid C₁₇H₁₈N₂·I. Gelbe Nadeln
(aus Wasser oder Alkohol). F: 222—223°. Schmeckt bitter. — Perjodid C₁₇H₁₈N₂·I+2I.
Grünschwarze Nadeln (aus Alkohol). — Pikrat C₁₇H₁₈N₃·O·C₄H₄(NO₂)₃. Gelbe Nadeln.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

1'-Acetyl-[indolo-3'.2':2.3-chinolin] 1), N-Acetyl-chindolin C₁₇H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Chindolin mit Acetanhydrid (FIGHTER, BOEH-RINGER, B. 39, 3940). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 177—178°.

2. Stammkerne $C_{16}H_{12}N_2$.

- 1. 3.6-Diphenyl-pyridazin C₁₆H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem beim Erwärmen von Diphenacyl mit der äquimolekularen Menge Hydrazinhydrat in alkoholischer oder essigsaurer Lösung erhaltenen 3.6-Diphenyl-dihydropyridazin durch freiwillige Oxydation an der Luft (PAAL, DENCKS, B. 36, 495). Bei der Einw. von Hydrazinhydrat auf γ-Chlordiphenacyl (Bd. VII, S. 774) oder auf γ-Bromdiphenacyl (P., Schulze, B. 35, 171, 172). Bei der Einw. von Hydrazinhydrat auf cis- und trans-α,β-Dibenzoyl-āthylen in Eisessig (P., Sch., B. 33, 3798, 3800). Beim Erhitzen von 3.6-Diphenyl-pyridazin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3652) über ihren Schmelzpunkt (P., Kühn, B. 40, 4604). Beim Erhitzen von 3.6-Diphenyl-pyridazin-dicarbonsäure-(4.5) (Syst. No. 3676) mit 5% iger Salzsäure im Rohr (P., Sch., B. 33, 3789). Blätter (aus verd. Alkohol). F: 221—2220 (P., Sch., B. 33, 3789). Sublimiert unzersetzt (P., Sch., B. 33, 3790). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (P., Sch., B. 33, 3790). Hydrochlorid. Nadeln. Gibt schon beim Aufbewahren den Chlorwasserstoff vollständig ab (P., Sch., B. 33, 3790).
- 2. 2.3-Diphenyl-pyrazin C₁₆H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3-Diphenyl-5.6-dihydro-pyrazin durch Destillation (Mason, Soc. 55, 99, 100) oder beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge (Mason, Dryfoos, Soc. 63, 1297). Prismen (aus Petroläther), Tafeln (aus 50% jegem Alkohol). Monoklin prismatisch (SCHALL, Soc. 63, 1298; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 838). F: 118—119%; siedet bei ca. 340% unter geringer Zersetzung (M.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser (M.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Grün umschlägt (M.). Oxydation mit Chromessigsäure: M. Beim Kochen mit Natrium und Isoamylalkohol entstehen zwei stereoisomere 2.3-Diphenyl-hexahydropyrazine (M.). Spaltet beim Erhitzen mit verd. Salpetersäure auf 100% Benzil ab (M., D.). Beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure entsteht x.x.-Dinitro-[2.3-diphenyl-pyrazin] (gelbes, amorphes Pulver; unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Äther und Benzol, leicht in heißem Alkohol) (M.). Verbindet sieh nicht mit Methyljodid (M.). 2C₁₆H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄ (bei 100%). Gelbe Prismen (M.).
- 3. 2.5-Diphenyl-pyrazin ("Isoindol") C₁₆H₁₂N₂, s. nebenstehende C₆H₅. N
 Formel. B. Beim Erhitzen von α.β-Dichlor-styrol mit konz. Ammoniak im
 Rohr auf 180—200° (KUNCKELL, VOSSEN, B. 35, 2295). Beim Koohen
 von ω-Chlor-acetophenon mit wäßr. Ammoniak (Staedel, Rügheimer, B. 9, 563) unter
 Luftzutritt (vgl. Gabriel, B. 41, 1131). Beim Stehenlassen von ω-Brom-acetophenon mit
 alkoh. Ammoniak (St., Kleinschmidt, B. 13, 837; vgl. Wolff, B. 20, 432 Anm.) unter
 Luftzutritt (Ga., B. 41, 1131). Beim Kochen von ω-Acetoxy-acetophenon mit alkoh. Ammoniak (St., Kl., B. 13, 836). Beim Behandeln von salzsaurem ω-Amino-acetophenon mit
 Ammoniak (Braun, V. Meyer, B. 21, 1278) unter Luftzutritt (Ga., B. 41, 1131). Bei der
 Einw. von alkoh. Hydroxylamin auf Dypnon (Bd. VII, S. 485) (Harries, Gollintz, A.
 330, 231; vgl. Gabriel, B. 41, 1133 Anm.). Aus 2.5-Diphenyl-3.6-dihydro-pyrazin (S. 260)
 beim Erhitzen für sieh auf 100°, beim Kochen der alkoh. Lösung oder beim Versetzen der
 Lösung in Eisessig mit Brom, Salpetersäure oder Alkalinitrit (Ga., B. 41, 1134). Beim Erhitzen von 1.4-Dibenzyl-2.5-diphenyl-1.4-dihydro-pyrazin über den Schmelzpunkt (Mason,
 Winder, Soc. 63, 1363). Bei der Destillation von 3-Oxo-2.5-diphenyl-3.4-dihydro-pyrazin (†)
 (F: 197°) (Syst. No. 3573) mit Zinkstaub (Japp, Knox, Soc. 87, 704). Beim Erhitzen von
 3.6-Diphenyl-pyrazin-dicarbonsäure-(2.5) (Syst. No. 3676) mit Eisessig im Rohr auf 150°
 bis 180° (Kolb, A. 291, 279). Nadeln oder Blättchen (aus Eisessig), Nadeln (aus Alkohol).
 Die Krystalle zeigen Pleochroismus (St., Kl., B. 11, 1744). Monoklin (Friedlaender, Z. Kr.
 3, 177; J. 1879, 475). F: 196° (kor.) (Wolff, B. 20, 432 Anm.). Sublimiert in Blättchen
 (St., R., B. 9, 564). Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (St., B. 10,
 1832). Löslich in heißer konzentrierter Salzsäure, fällt aus dieser Lösung beim Verdünnen
 mit Wasser wieder aus (St., R., B. 9, 564). Sublimiert aus schmelzendem Ätzkali
 oder aus schwach glühendem Ätzkalk fast unzersetzt heraus (St., B. 10, 1833). Bei der
 Reduk

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Acetylverbindung liefert (St., Kl., B. 11, 1746). — $C_{16}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Dunkelrotbraune Blättchen. Schmilzt noch nicht bei 300° (SCHMIDT, B. 22, 3254). Wird durch Wasser, verd. Salzsäure oder Alkohol zersetzt (SCH.).

- 2.5-Bis-[4-chlor-phenyl]-pyrasin C₁₆H₁₀N₁Cl₂, s. nebenstehende C₆H₄Cl Formel. B. Bei Einw. von alkoh. Ammoniak auf 4-Chlor-\omega-brom-· CaHaCl acetophenon (Collet, Bl. [3] 25, 930). — Blatter (aus Chloroform). F: 200-2010. Schwer löslich in siedendem Alkohol; löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die auf Zusatz von Wasser verschwindet. — Wird von siedender Salpetersäure (D: 1,40) nicht angegriffen.
- 2.5-Bis-[4-brom-phenyl]-pyrazin $C_{1e}H_{10}N_{2}Br_{2}$, s. nebenstehende $C_{6}H_{4}Br$. Formel. B. Bei Einw. von alkoh. Ammoniak auf 4. ω -Dibrom-aceto-phenon (C., Bl. [3] 25, 930). Gelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 235° C₂H₄Br bis 236°. Schwer löslich in siedendem Alkohol; löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die auf Zusatz von Wasser verschwindet. - Wird von siedender Salpetersäure (D: 1,40) nicht angegriffen.
- 4. 2.6-Diphenyl-pyrazin C₁₆H₁₂N₂, s. nebenstehendeFormel. B. Beim Erhitzen des Monoimids des Benzyl-diphenacylamins (Bd. XIV, S. 54) über 150° (MASON, WINDER, Soc. 63, 1368). Beim Erhitzen von salzsaurem 4-Benzyl-2.6-diphenyl-1.4-dihydro-pyrazin (S. 260) auf 200—210° (M., W.). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88—89°. Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, mäßig in kaltem Alkohol und Petroläther, unlöslich in Wasser. — 2C₁₈H₁₈N₂ + 2HCl + PtCl₄ (bei 100°). Goldgelbe Schuppen. Schwer löslich in Alkohol.
- 5. 1-Styryl-phthalazin C₁₆H₁₉N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1-Methyl-phthalazin (S. 183) mit Benzaldehyd auf 100° (GARRIEL, ESCHENBACH, B. 30, 3036). Prismen (aus Chloroform + Ligroin). F: 115°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, kaum in CH:CH·CeHs Ligroin. — Beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor entsteht 1-β-Phenāthyl-phthalazin (S. 262). —C₁₆H₁₂N₂ + HCl (bei 90°). Gelbe Rhomben (aus Alkohol). F: 220-221°.
- 6. 5-Phenyl-findeno-1'.2': 3.4-pyrazol]1, 5-Phenyl-3.4(CH,)-benzylenpyrazol C₁₆H₁₂N₂, Formel I bezw. II.

2.5 (oder 1.5) - Diphenyl - [indeno -1'.2':3.4 - pyrazol] 1), 2.5 (oder 1.5) - Diphenyl -3.4(CH₂)-benzylen-pyrazol $C_{12}H_{16}N_2$, Formel III oder IV. B. Beim Erhifzen von β -Ben-

III.
$$CH_2$$
 C $C \cdot C_2H_5$ C $C \cdot C_2H_5$ C $C \cdot C_2H_5$ $C \cdot C$

zoyl-α-hydrindon (Bd. VII, S. 813) mit Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (Thiele, Falk, A. 347, 121). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1740.

- 7. 9.10-Dihydro-2.3-benzo-phenazin ("Dihydro-lin.naphthophenazin") C₁₆H₁₁N₁, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.3-Dioxy-naphthalin mit o-Phenylendiamin auf 180° (HINSBERG, A. 319, 260). — Krystallpulver. Schmilzt oberhalb 300°. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. — Ist luftbeständig und verändert sich beim Erhitzen auf 180° nicht.
- 8. 9.10-Dihydro-1.2-benzo-phenazin $C_{16}H_{19}N_{2}$, Formel V. ·NO2 Bis - [6.8 - dinitro - 9.10 - di -NO2 hydro-1.2-benso-phenasinyl-(9)] C₂₁H₁₂O₅N₂, Formel VI. B. Beim V. Erhitzen von 2.4.6.2'.4'.6'-Hexanitro-azobenzol mit β-Naphthylamin in Toluol (LEEMANN, GRAND-MOUGIN, B. 41, 1305). — Grünliche VI. NO2 NO2 Nadeln (aus Xylol). Löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

- 9. 1.4(?)-Dihydro-5.6; 7.8-dibenzo-chinoxalin, 1.4(?)-Dihydro-[phenanthreno-9'.10':2.3-pyrazin]¹¹) C₁₀H₁₂N₂,
 s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Phenanthrenchinon mit Athylendiamin in Alkohol bis nahe zum Sieden (Mason, Soc.
 63, 1286). Nadeln. F: 97—99°. Sehr leicht löslich in kaltem Aceton, leicht in kaltem Alkohol, Ather und Benzol, schwer in Petroläther. Geht beim Aufbewahren an der Luft, bei der Oxydation mit Eisenchlorid oder beim Erwärmen mit Mineralsäuren in [Phenanthreno-9'.10':2.3-pyrazin] über. 2C₁₀H₁₂N₂+2HCl+PtCl₄ (bei 90°). Braunroter Niederschlag. Unlöslich in Alkohol.
- 10. 1.5-Dihydro-2.3; 6.7-dibenzo-1.8-naphthyridin, 1.4'-Dihydro-fchinolino-2'.3': 2.3-chinolinf'), Dihydro-naphthinolin C₁₆H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Tetra-hydronaphthinolin bei der Oxydation mit Mercuriacetat-Lösung (Reissert, B. 27, 2257) oder bei der Destillation mit Zinkstaub (R., B. 27, 2260). Blätter (aus Alkohol). F. 201°. Sehr leicht löslich in Eisessig und Chloroform, leicht in Äther und Benzol, schwer in Ligroin. Die Lösungen der freien Base und ihrer Salze fluorescieren grün. Hydrochlorid. Orangegelbe Krystalle. F: ca. 230°. 2C₁₆H₁₃N₂+2HCl+PtCl₄. Schmilzt noch nicht bei 300°. Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 241° (Zers.). In allen Lösungsmitteln fast unlöslich.

N-Acetylderivat $C_{16}H_{14}ON_2 = NC_{16}H_{11}N \cdot CO \cdot CH_3$. Beim Kochen von Dihydronaphthinolin mit Acetanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (R., B. 27, 2258). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 174°.

3. Stammkerne $C_{17}H_{14}N_2$.

- 1. 4 Methyl 2.6 diphenyl pyr CH₃ CH₈ imidin $C_{17}H_{14}N_2$, Formel I.

 4 Methyl 2 phenyl 6 [3-nitro-phenyl]-pyrimidin $C_{17}H_{13}O_2N_2$, Formel II.

 Bei der Einw. von ms-[3-Nitro-benzal]-acetylaceton auf Benzamidin (Ruhemann, Soc. 83, 1375). Nadeln (aus Alkohol). F: 137—138°. Leicht löslich in heißem Alkohol; unlöslich in kalter Salzsäure. Liefert beim Kochen mit Salzsäure ein in farblosen Platten krystallisierendes, unbeständiges Hydrochlorid. Bei der Reduktion mit Eisen und Salzsäure entsteht 4-Methyl-2-phenyl-6-[3-amino-phenyl]-pyrimidin.
- 2. 2-Methyl-5.6-diphenyl-pyrazin $C_{17}H_{14}N_{2}$, s. nebenstehende $C_{6}H_{5}$. Formel. B. Bei der Destillation von 2-Methyl-5.6-diphenyl-2.3-dihydropyrazin (S. 264) (Mason, Soc. 63, 1285). Krystallpulver (aus Aceton). F: 86—87°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, leicht in kaltem Äther, Benzol und warmem Petroläther, mäßig in kaltem Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure und in konz. Salzsäure mit gelber Farbe. Pikrat $C_{17}H_{14}N_{3}+C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. Gelbe Nadeln. F: 137—138°. Leicht löslich in kaltem Äther, Benzol und Alkohol, sehr schwer in Petroläther.
- 3. 4-Methyl-2-styryl-chinazolin C₁₇H₁₄N₂, s. nebenstehende
 Formel. B. Beim Erhitzen von 2-Cinnamoylamino-acetophenon
 (Bd. XIV, S. 44) mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 150° (BISCHLER,
 HOWELL, B. 26, 1394). Nadeln. F: 96°. Schwer löslich in kaltem
 Alkohol, Äther und Benzol. C₁₇H₁₄N₂ + HCl. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag.
- 4. N.N'-Benzal-naphthylendiamin-(2.3), 2-Phenyl-[naphtho-2'.3': 4.5-imidazolin] 1) $C_{17}H_{14}N_2$, s. nebenstehende NH NH CH $^{C}_{0}H_5$ Formel.
- 1.3 Bis bensalamino 2 phenyl [naphtho 2'.3': 4.5 imidazolin] ¹) $C_{31}H_{44}N_4 = C_{10}H_6 < N(N:CH\cdot C_6H_5) > CH\cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von [Naphthylen (2.3)] dihydrazin (Bd. XV, S. 583) mit überschüssigem Benzaldehyd in Alkohol (Franzen, B. 38, 269; J. pr. [2] 76, 229). Gelbe Nadeln (aus Xylol). F: 227—228° (Zers.); unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol; 1 g Substanz löst sich in 37 cm³ siedendem Xylol oder in 3 l Xylol von Zimmertemperatur (F., B. 36, 270; J. pr. [2] 76, 230). Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure + Eisessig 1-Benzalamino-2-phenyl-[naphtho-2'.3': 4.5-imidazol] (S. 282) (F., J. pr. [2] 73, 557, 563).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- $\textbf{1.3-Bis-} \{\textbf{8-ohlor-bensalamino}\} \textbf{2-} \{\textbf{8-ohlor-phenyl}\} \{\textbf{naphtho-2'}. \textbf{3'}: \textbf{4.5-imidazolin}\}^1)$ $C_{s_1}H_{s_1}N_sCl_s = C_{10}H_0 < \frac{N(N:CH \cdot C_0H_4Cl)}{N(N:CH \cdot C_0H_4Cl)} > CH \cdot C_0H_4Cl. \quad B. \quad \text{Beim Kochen von [Naphthylen-left]}$ (2.3)] dihydrazin (Bd. XV, S. 583) mit überschüssigem 3-Chlor-benzaldehyd in Alkohol (FRANZEN, J. pr. [2] 76, 231). — Gelbes, krystallinisches Pulver. F: 2180. Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.
- 5. N.N'-Benzal-naphthylendiamin-(1.2), 2-Phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazolin] C₁₇H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel.

CH · C6H5

1.2 - Diphenyl - [naphtho - 1'.2': 4.5-imidazolin] 1) $C_{23}H_{18}N_2 =$ $C_{10}H_6 \sim \frac{NH}{N(C_0H_5)}$ CH $\cdot C_0H_5$. Vgl. hierzu N²-Phenyl \cdot N¹-benzal naphthylendiamin \cdot (1.2), Bd. XIII, S. 199.

3-Athyl-1.2-diphenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazolin] 1) $C_{25}H_{22}N_2 =$

 $C_{10}H_6{<}\underset{N(C_6H_5)}{\overset{N(C_2H_5)}{\sim}}{>}\mathrm{CH}\cdot C_6H_5.$ В. Beim Erhitzen von N¹-Äthyl-N²-phenyl-naphthylendiamin (1.2) mit Benzaldehyd auf 1200 (O. FISCHER, B. 26, 191). - Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Leicht löslich in Äther, Ligroin und Benzol. — Wird beim Kochen mit verd. Salzsäure in die Ausgangsprodukte gespalten.

6. 2.3 - Dimethyl - [indeno - 1'.2': 6.7 - chinoxalin] 1), 2.3 - Dimethyl -6.7 - benzylen - chinoxalin, 5.6 - Dimethyl - [fluoreno - 2'.3': 2.3 - pyrazin])
C₁₇H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Versetzen der warmen essigsauren Lösung von 2.3-Diamino-fluoren mit Diacetyl (Diels, Schill, Tolson, B. 35, 3288). — Nadeln (aus CH₃ 50% iger Essigsäure).

- 4. Stammkerne $C_{18}H_{16}N_2$.
- 1. 2.5 Di p tolyl pyraxin $C_{18}H_{18}N_2$, s. nebenstehende $_{CH_3 \cdot C_6H_4}$ Formel. B. Beim Erhitzen von $\alpha.\beta$ -Dichlor- α -p-tolyl-athylen mit überschüssigem konzentriertem Ammoniak im Rohr auf 180° bis 2000 (KUNCKELL, Vossen, B. 35, 2295). — Blättchen (aus Alkohol). Sublimierbar. F: 2040. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol.
- 2. 2.5-Dimethyl-3.6-diphenyl-pyrazin C₁₈H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Stehenlassen der Lösung von α-Brom-propiophenon mit alkoh. Ammoniak (SCHMIDT, B. 22, 3253; COLLET, Bl. [3] C₆H₅ C₁₈ C₁₈ (C₁₈ C₁₈ 267). Durch Reduktion von Acetylbenzoyldioxim (Bd. VII, S. 678) mit Zinn und Salzsäure und nachfolgende Behandlung des Reduktionsprodukts mit Natronlauge bei Luftzutritt (K., A. 291, 270; vgl. Gabriel, B. 41, 1155). Man läßt eine mit Ammoniak übersättigte Lösung des salzsauren a-Amino-propiophenons in flacher Schale bei Luftzutritt stehen (Brhr. Bregowski, B. 30, 1524; vgl. Sch., B. 22, 3253; G., B. 41, 1148). Bei der Einw. von Natronlauge oder Natriumacetat auf salzsaures α-Amino-α-phenyl-aceton unter Luftzutritt Kolb, A. 291, 269, 277; vgl. G., B. 41, 1153). Aus 2.5-Dimethyl-3.6-diphenyl-2.5-dihydropyrazin beim Erwärmen, beim Umkrystallisieren aus Alkohol, schneller beim Versetzen der salzsauren oder essigsauren Lösung mit Eisenchlorid, Bromwasser oder Salpetersäure (G., B. 41, 1150). Aus 2.5-Dimethyl-3.6-diphenyl-3.6-dihydro-pyrazin beim Verdunsten der alkoh. Lösung oder beim Versetzen der salzsauren Lösung mit Bromwasser oder Salpetersäure (G., B. 41, 1154). — Nadeln (aus Alkohol), Säulen (aus Essigester). F: 124° (Sch.), 124—125° (C.), 125—126° (Br.-Br.), 126° (K.). Sublimierbar (K.). Sehr sohwer löslich in Maltem Alkohol (C.). Löslich in Wagner kongentsinster Salzsäuren fällt aus dieses Lösung. kaltem Alkohol (C.). Löslich in warmer konzentrierter Salzsäure; fällt aus dieser Lösung auf Zusatz von Wasser unverändert wieder aus (Sch.). — Bei der Oxydation mit Permanganat-Lösung entsteht 3.6-Diphenyl-pyrazin-dicarbonsäure-(2.5) (Syst. No. 3676) (K.). — 2C₁₂H₁₆N₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbes, krystallinisches Pulver (C.). Wird durch Wasser zersetzt (SCH.). — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 153—154° (K.).
- 3. 2-Methyl-2-phenyl-2.3-dihydro-perimidin C₁₈H₁₆N₂, s. neben. C₈H₅, stehende Formel. B. Beim Kochen von 1 Mol Acetophenon mit 1 Mol Naph-CH. thylendiamin-(1.8) in waßrig-alkoholischer Salzsäure (Sachs, A. 365, 163, 164). ΗŃ ÌН Neben 2-Methyl-perimidin (S. 215) beim Kochen von 1 Mol Benzoylaceton mit 2 Mol Naphthylendiamin-(1.8) in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (S.). Krystalle. F: 213°.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4. Tetrahydrodichinolyl - (4.4') $C_{18}H_{16}N_2$, 8. nebenstehende Formel.

1.1' - Dimethyl - tetrahydrodichinolyl - (4.4')

C₂₀H₂₀N₃ = CH₃·NC₂H₇·C₂H₇N·CH₃. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von N-Methyl-chinoliniumjodid in Wasser bei 50—60° (EMMERT, B. 42, 1999). — Krystallinische Flocken (aus Äther + Alkohol). Reduziert Silbernitrat in der

1.1' - Diäthyl - tetrahydrodichinolyl - (4.4') $C_{22}H_{24}N_2 = C_2H_5 \cdot NC_2H_7 \cdot C_2H_5 \cdot C_2H_6$. Analog der vorangehenden Verbindung. — Verhält sich wie das entsprechende Dimethyl-Derivat (E., B. 42, 1999).

5. 2.2'-Dimethyl-diindolyl-(5.5') C₁₈H₁₆N₂, HC
s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von
4.4'-Bis-isopropylidenhydrazino-diphenyl (Bd. XV,
S. 585) mit Zinkchlorid auf 220° (ARHEIDT, A. 239, 212). — F: 270°. Destilliert unzersetzt. Schwer löslich in Wasser, Äther, Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Alkohol und Eisessig. Die mit Salzsäure versetzte alkoholische Lösung färbt einen Fichtenspan zunächst orange, später dunkelrot.

5. Stammkerne $C_{19}H_{18}N_2$.

1. Bis-[2-methyl-indolyl-(3)]-methan, 3.3'- Methylen-bis-[2-methyl-indol] $C_{10}H_{16}N_{2}=C_{6}H_{4}$ $C CH_{2}$ $CH_{2}CH_{3}$ CH_{3} CH_{4} CH_{4} . C B. Bei der Einw. von

Formaldehyd-Lösung auf 2-Methyl-indol (Voisenet, Bl. [4] 5, 738; v. Walther, Clemen, J. pr. [2] 61, 256). — Prismen (aus Aceton), Nadeln (aus Alkohol oder Ather). F: 230—2310 (v. W., Cl.). Bräunt sich gegen 200°, erweicht bei cs. 230° und ist bei 240° vollständig geschmolzen (V.). Fast unlöslich in Wasser, Ligroin und Petroläther, schwer in Alkohol, Eisessig und Benzol, leicht in Aceton (v. W., Cl.). Löslich in konz. Salzsäure (V.). — Färbt sich an der Luft und am Licht allmählich rot (V.). Wird durch Oxydationsmittel leicht in einen roten Farbstoff übergeführt (V.). — Gibt die Fichtenspan-Reaktion (V.). Die salzsaure Lösung scheidet auf Zusatz von Platin- oder Goldehlorid dunkelgraue, krystallinische Niederschläge aus, die beim Aufbewahren an der Luft eine rotviolette Farbe annehmen (V.).

Bis - [Bz - nitro - 2 - methyl - indolyl - (3)] - methan, 3.3'-Methylen-bis - [Bz - nitro - 2 - methyl - indolyl - (3)] - methan, CH_3 $CH_$

Aus Bz-Nitro-2-methyl-indol und Formaldehyd-Lösung in siedendem Alkohol (v. Walther, CLEMEN, J. pr. [2] 61, 274). — Gelbes Krystallpulver (aus Ather). F: 131°. Unlöslich in Petrol. ather, schwer löslich in kaltem Wasser und in Ather, leicht in Eisessig, sehr leicht in Alkohol. Chloroform und Benzol.

2. 5 - Acetylenyl - 2 - lepidyliden - chinuclidin, CH : C · HC-[5-Acetylenyl-chinuclidyliden-(2)]-chinolyl-(4)]-methan, Dehydrocinchen $C_{19}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Dehydrocinchoninchlorid (S. 265) ĊH2 (Comstock, Koenigs, B. 19, 2857), α-Cinchendibromid (S. 249) (C., K., B. 19, 2859) oder β -Cinchendibromid (S. 249) (C., K., B. 20, 2514) mit alkoh. Kalilauge. — Nadeln mit 3 H₁O (aus verd. Alkohol); F (wasserhaltig): ca. 60°; verliert das Krystallwasser im Vakuum über Schwefelsäure und wird dann harzig (С., К., В. 19, 2858). Brechungsvermögen in alkoh. Lösung: v. Мп. Ler., Rohde, В. 28, 1077. — Gibt mit Brom in Chloroform Dehydrocinchendibromid (S. 266) (С., К., В. 25, 1549). — С. 19 H₁₈N₃ + 2 HBr. Prismen (aus verd. Alkohol + Ather). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in absol. Alkohol (С., К., В. 19, 2858). — С. 19 H₁₈N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Hellrote Tafeln. Sehr schwer löslich (C., K., B. 19, 2858).

6. Stammkerne $C_{20}H_{20}N_{2}$.

1. 3-tert.-Butyl-5.6-diphenyl-pyridazin $C_{10}H_{10}N_2$, s. neben- C_6H_5 stehende Formel. B. Beim Kochen von β -Trimethylacetyl- α -benzoyl- C_6H_5 N styrol (Bd. VII, S. 821) mit überschüssigem Hydrazinhydrat in Alkohol (Japp, Wood, Soc. 87, 711). — Krystalle (aus Alkohol). F: 185—186°.

- 2. 2.5 Dimethyl 3.6 dibenzyl pyrazin $C_{20}H_{20}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt die wäßr. Lösung von α -Amino- α -benzyl-aceton mit Natronlauge, löst das ausgeschiedene harzige Produkt in verd. Schwefelsäure und versetzt die Lösung mit Eisenchlorid (Sonn, B. 40, 4669). Stäbchen (aus Alkohol). F: 97—98°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Ather. Bei der Oxydation mit Chromessigsäure entsteht 2.5-Dimethyl-3.6-dibenzoyl-pyrazin. $C_{20}H_{20}N_2+HCl+AuCl_3$. Prismen. Schmilzt bei 164—165° unter Aufschäumen. $2C_{20}H_{20}N_2+2HCl+PtCl_4$. Rotgelbe Krystalle. F: 197—198°. Pikrat $C_{20}H_{20}N_2+C_6H_2O_7N_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: 125—126°.
- 3. 2.5 Diāthyl 3.6 diphenyl pyrazin $C_{20}H_{30}N_2$, s. nobenstehende Formel. B. Aus α -Brom-butyrophenon und alkoh. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Collet, Bl. [3] 17, 76). Krystalle. F: 140°. Schwer löslich in kaltem Alkohol. $2C_{30}H_{30}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbes, unlösliches Pulver.
- 4. 2.3 Diphenyl 5.6.7.8.9.10 hexahydro chinoxalin C₂₀H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Hexahydro-o-phenylendiamin beim Erwärmen mit 1 Mol Benzil in alkoh. Lösung auf dem Wasserbad oder beim Erhitzen mit 1 Mol Benzoin im Rohr auf 100° (EINHORN, BULL, A. 295, 217, 219). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 167—169°. Destilliert unzersetzt. Wird von Mineralsäuren in Benzil und Hexahydro-o-phenylendiamin zerlegt.
- 5. N.N'- Cuminal naphthylendiamin (2.3), 2 [4 Isopropyl phenyl] [naphtho 2'.3': 4.5-imidazolin] 1) $C_{20}H_{30}N_3$, s. nebenstehende Formel.
- 1.8-Bis-cuminalamino 2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidasolin] 1) $C_{40}H_{42}N_4=C_{10}H_6 < N[N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2] > CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_2)_2$. B. Beim Behandeln von [Naphthylen-(2.3)]-dihydrazin mit etwas mehr als 3 Mol p-Isopropyl-benzaldehyd in Alkohol (Franzen, Scheuermann, J. pr. [2] 77, 209). Gelbe Nadeln (aus Xylol). F: 220°. Leicht löslich in siedendem Benzol, schwer in Ligroin, Essigester und Alkohol, unlöslich in Wasser. 1 g löst sich in ca. 120 cm³ siedendem Isoamylalkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Gibt beim Kochen mit Salzsäure in Eisessig das salzsaure Salz des 1-Amino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidazols].
- 6. 3"- Methyl-5'-isopropyl-1.4(?)-dihydro-[dibenzo-1'.2':5.6; 1".2":7.8-chinoxalin]¹), 1'-Methyl-7'-isopropyl-1.4(?)-dihydro-[phenanthreno-9'.10':2.3-pyrazin]¹) C₂₀H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Retenchinon (vgl. Bucher, Am. Soc. 32 [1910], 374) mit Athylendiamin und Alkohol (Mason, Soc. 63, 1288). Gelbe Nadeln (aus Aceton). F: 77—79°. Leicht löslich in Ather, Benzol und Petroläther. Bei der Oxydation mit Eisenchlorid entsteht 1'-Methyl-7'-isopropyl-[phenanthreno-9'.10': 2.3-pyrazin].
- 7. $\alpha.\alpha-Bis-[2-methyl-indolyl-(3)]-\ddot{\alpha}than$, 3.3'-Äthyliden-bis-[2-methyl-indol] $C_{10}H_{20}N_{1}=C_{0}H_{4}$ $C\cdot CH_{1}$ $CH_{1}\cdot C$ $CH_{2}\cdot CH_{4}$ $C_{0}H_{4}$. B. Bei mehrstündigem Erwärmen von 1 Tl. Paraldehyd mit 2 Tln. 2-Methyl-indol und 0,2 Tln. Zink-

digem Erwärmen von 1 Tl. Paraldehyd mit 2 Tln. 2-Methyl-indol und 0,2 Tln. Zinkchlorid auf dem Wasserbad (E. FISCHER, B. 19, 2988; A. 242, 376). — Prismen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 191° (unkorr.) (F.). Destilliert fast unzersetzt (F.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton (F., A. 242, 377). Gibt die Fichtenspan-Reaktion (F., A. 242, 377).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, 8. 1—3.

7. Stammkerne $C_{21}H_{22}N_{2}$.

1. 2.3"(oder 3.3") - Dimethyl-5'-isopropyl-1.4(?)-dihydro - [dibenzo - 1'.2': 5.6; 1".2": 7.8-chinoxalin] 1, 5.1' (oder 6.1') - Dimethyl-7'-isopropyl - 1.4 (?) - dihydro -

phenanthreno - 9'.10': 2.3 pyrazinj¹) C₂₁H₂₂N₂, Formel I
oder II. B. Beim Kochen von Retenchinon (vgl. Bucher, Am. Soc. 32 [1910], 374) mit
Propylendiamin und Alkohol (Mason, Soc. 63, 1291). — Gelbe Nadeln (aus Aceton + Wasser).
Sintert bei 75—80° und schmilzt bei 83—85°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Petroläther. — Bei der Oxydation mit Eisenchlorid entsteht 5,1'(oder 6.1')-Dimethyl-7'-isopropyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-pyrazin] (S. 291).

2.
$$\alpha.\alpha$$
 - Bis - [2 - methyl - indolyl - (3)] - propan. 3.3' - Propyliden - bis-[2 - methyl - indol] $C_{s_1}H_{s_2}N_s = C_sH_s$ $C \cdot CH_s$ $C \cdot CH_s$ $CH_s \cdot C$ $CH_s \cdot CH_s$ C_sH_s . B.

Beim Erhitzen von 2-Methyl-indol mit Propionaldehyd im Rohr auf 100° (RENZ, LOEW, B. 36, 4326). — Prismen (aus siedendem Alkohol). F: 180°. Löslich in Aceton, Chloroform, Ather und Eisessig, unlöslich in Wasser.

8. β - Methyl - α . α - bis - [2 - methyl - indolyl - (3)] - propan, 3.3' - Isobuty liden-bis-[2-methyl-indol] $C_{22}H_{24}N_2 =$

indol mit Isobutyraldehyd im Rohr auf 1000 (RENZ, LOEW, B. 36, 4327). — Prismatische Tafeln (aus Aceton). F: 207°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in Benzol.

9. eta-Methyl- δ . δ -bis-[2-methyl-indolyl-(3)]-butan, 3.3'-lsoamyliden-bis-

aldehyd und 2 Mol 2-Methyl-indol (Freund, B. 87, 323). — Nadeln. F: 157°.

N. Stammkerne $C_n H_{2n-22} N_2$.

1. Stammkerne $C_{16}H_{10}N_2$.

1. 2.3-Benzo-phenazin, [(Benzo-1'.2':2.3)-(naphtho-2''.3'':5.6)-pyrazin] 1) (lin. Naphthophenazin) $C_{16}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel B. Beim Erwärmen von 9.10-Dihydro-2.3-benzo-phenazin mit Kaliumdichromat in Essigsäure auf dem Wasserbad (Hinsberg, A. 319, 261). — Rote Blättchen (aus Benzol). F: 233°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und heißem Eisessig, schwer in Alkohol. — Liefert beim Reduzieren mit Zinnchlorur, Eisessig und Salzsäure oder mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung 9.10-Dihydro-2.3-benzo-phenazim. Verhalten gegen konz. Salzsäure und gegen Benzolsulfinsäure in Eisessig: H. 2.3-Benzophenazin gibt beim Kochen mit Anilin in Eisessig und nachfolgenden Umkrystallisieren des Reaktionsprodukts aus Alkohol 6-Anilino-2.3-benzo-phenazin. — Löst sich in konz. Schwefelsaure mit gelber, in konz. Salzsaure mit grüngelber Farbe.

1.4-Dichlor-2.3-benzo-phenazin $C_{16}H_6N_1Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.1.4.4-Tetrachlor-2.3-dioxo-1.2.3.4-tetrahydro-naphthalin und o-Phenylendiamin in Eisessig (ZINCKE, FRIES, A. 334, 360). — Rote, blauschimmernde Nadeln (aus Chloroform). F: 265°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, etwas leichter in heißem Chloroform. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelbraun und wird bei Zusatz von wenig Wasser grün.

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. 1.2 - Benzo - phenazin, f(Benzo-1'.2':2.3) - (naphtho-1''.2'':5.6)-pyrazin] 1) (ang. Naphthophenazin, in der Literatur häufig schlechthin Naphthophenazin 2) genannt) $C_{16}H_{10}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von β -Naphthylamin mit Nitrobenzol und feuchtem Natriumhydroxyd auf 115—140° (WOHL, AUE,

$$\bigvee_{N}$$

B. 34, 2448). Aus Phenyl-β-naphthyl-nitrosamin beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure bei Zimmertemperatur (O. Fischer, Hepp. B. 20, 2474). Durch Oxydation eines Gemisches aus o-Phenylendiamin und β-Naphthol mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Witt, B. 20, 576). Aus o-Phenylendiamin und Naphthochinon-(1.2) in 50% (ger Essigsäure bei 60 (Witt). Beim Kochen von o-Phenylendiamin mit 1-Nitroso-naphthol-(2) in Essigsäure + Salzsäure (Ullmann, Hessler, B. 42, 4263). Aus N¹-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) (Norlting, Grandmough, Freimann, B. 42, 1382) oder N³-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) (Fi., B. 26, 188; N., Gr., Fr.) bei der trocknen Destillation mit Bleioxyd. Beim Kochen von 1-Benzolazo-N-phenyl-naphthylamin-(2) mit Eisessig + konz. Salzsäure (Zincre, Lawson, B. 20, 1169). Beim Erhitzen von 1-p-Sulfobenzolazo-2-anilino-naphthalin mit verd. Schwefelsäure (Witt). Beim Behandeln von [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 4)-[3-anilino-naphthoesäure-(2)] mit Zinn und Salzsäure (Wilke, Dissert. [Rostock 1895], S. 26). Durch trockne Destillation von 1-2-Benzo-phenazin-N-oxyd (S. 277) mit Eisenpulver (Wohl, Aue) oder von 3.4-Dioxy-1.2-benzo-phenazin mit Zinkstaub (Z., Wiegand, A. 286, 78). Durch trockne Destillation von 1-Phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazolthion-(2)] mit Bleioxyd (Fi.) oder von Rosindon (S. 453) mit Zinkstaub (Fi., Hepp., A. 256, 239). Beim Destillieren von 1.2-Benzo-phenazin-carbonsäure-(4) (U., Heil, B. 42, 4266). Aus 6-Amino-1.2-benzo-phenazin beim Kochen mit Natriumnitrit und wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure (Nietzer, Otto, B. 21, 1600). Durch trockne Destillation von 3.4-Oxido-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin mit Zinkstaub (Z., B. 26, 622).

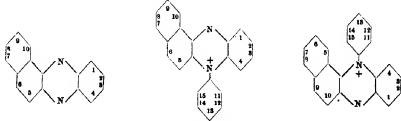
Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 142,5° (WITT, B. 20, 574), 142° (O. FISCHER, HEPP, B. 20, 2474; A. 256, 239; NIETZKI, OTTO, B. 21, 1600). Sublimiert bei ca. 200° in gelben Nadeln (W.; N., O.). Destilliert unzersetzt oberhalb 360°; sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzol (W.); löslich in Wasser und Eisessig mit gelber (W.), in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe (W.; F., B. 26, 188).

Gibt beim Erwärmen mit Eisessig und Acetanbydrid auf dem Wasserbad und nachfolgenden Kochen des Reaktionsgemisches mit Chromsäure 1.2-Benzo-phenazinchinon-(3.4), das Lacton des 3-Oxy-2-[2-carboxy-phenyl]-chinoxalins³) (Syst. No. 4554) und eine geringe Menge 2(CO).3-Benzoylen-chinoxalin (Ö. Fischer, B. 36, 3624; F., Schindler, B. 39, 2239). Liefert beim Behandeln mit Zinnehlorür und Salzsäure (Witt, B. 20, 575) oder mit Natriumamalgam in Eisessig + Salzsäure (Hinsberg, Garfunkel, A. 292, 263) eine Base, deren salzsaures Salz violette Krystalle bildet und die durch Einw. von Luft (H., G.) oder Ferrichlorid (Witt) wieder in 1.2-Benzo-phenazin zurückverwandelt wird. Zur Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure vgl. a. Wohl, Aue, B. 34, 2449. Verhalten von 1.2-Benzo-phenazin beim Erhitzen mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung im Rohr auf 160°: H., G., A. 292, 262.

Bildet 2 Reihen von Salzen (Witt, B. 20, 574). — $C_{16}H_{10}N_2 + HCl$. Braune Prismen (aus Salzsäure) (Hinsberg, Garfunkel, A. 292, 262). Krystallisiert nach Witt in rotgelben Nadeln, die beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 150° in eine zweite Form übergehen. Wird durch heißes Wasser hydrolysiert (H., G.). — Sulfat. Zinnoberrote Nadeln und granatrote Prismen; die zinnoberrote Form wird durch Wasser viel leichter zersetzt als die granatrote

1) Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2) Die von Naphthophenazin (-azonium) abgeleiteten Namen werden von KEHRMANK (vgl. B. 80, 2632, 2637; 81, 3078) nach folgendem Schema beziffert:



Naphthophenazin

Phenylnaphthophenazonium

Phenylisonaphthophenasonium

³) Zur Konstitution dieser Verbindung vgl. MANUELLI, SILVESTRI, G. 84 I, 493.

rote Form; beide lösen sich in verd. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe (WITT). — Nitrat. Gelbe Nadeln und ziegelrote Nadeln; sehr schwer löslich (WITT). — $2C_{18}H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$. Orangegelber Niederschlag (O. FISCHER, HEPP, A. 256, 240).

- 1.2 Benzo phenazin N oxyd, Naphthophenazin N oxyd $C_{16}H_{10}ON_3 = C_{16}H_6\langle N_3(:0)\rangle C_6H_4$. B. Beim Erhitzen von β -Naphthylamin mit Nitrobenzol und trocknem Natriumhydroxyd auf 115—140°, neben 1.2-Benzo-phenazin (Wohl, Aue, B. 84, 2448). Grüne Krystalle, die beim Zerreiben und Trocknen ein hellgelbes Pulver liefern. F: 182° (korr.). Sublimiert im Vakuum bei ca. 250° unter starker Zersetzung. Ziemlich leicht löslich außer in Wasser. Liefert beim Erhitzen mit Eisenpulver 1.2-Benzo-phenazin. Verhalten beim Behandeln mit Zinnchlorür und Salzsäure: W., Aue.
- 1.2-Benzo-phenazin-hydroxymethylat-(10), 10-Methyl-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd (Methylnaphthophenazoniumhydroxyd)
 C₁₇H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht, wenn man N-Methyl-N-phenyl-β-naphthylamin mit p-Diazobenzolsulfonsäure kuppelt und das entstandene (nicht näher beschriebene) [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4-azo-1)-[N-methyl-N-phenyl-naphthylamin-(2)] mit verd. Salzsäure erwärmt (Agfa, D.R.P. 112116; C. 1900 II, 652; Frdl. 6, 510). Das Bromid bezw. Jodid entsteht beim Erwärmen von 1.2-Benzo-phenazin mit überschüssigem Methylbromid im Rohr auf 100° (O. Fischer, Hepp, B. 30, 393) bezw. mit überschüssigem Methylpomid im Rohr auf 100–120° (Fi., Frank, B. 26, 179; Fi., He.). Das Jodid liefert beim Erwärmen mit Silberoxyd und Alkohol auf dem Wasserbad Methylrosindon (S. 452) (Fi., Fr.; vgl. Kehrmann, Havas, B. 46 [1913], 346). Das Chlorid liefert mit alkoh. Ammoniak Methylrosindulin (Syst. No. 3722), mit alkoh. Kalilauge Methylrosindon (Fi., He.). Das Chlorid färbt tannierte Baumwolle orangegelb (Agfa). Chlorid C₁₇H₁₈N₂·Cl. B. Beim Erwärmen des Jodids mit Silberchlorid und Alkohol (Fi., He.). Braungelbe Nadeln mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol) (Fi., He.). Unlöslich in Äther und Benzol (Agfa). Bromid C₁₇H₁₃N₂·Br. Orangefarbene Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in kaltem Äther, Chloroform, Ligroin und Benzol; die Lösungen fluorescieren grüngelb (Fi., Fr.). Bei wiederholtem Eindampfen der Lösungen entsteht 1.2-Benzo-phenäzin (Fi., Fr.). C₁₇H₁₈N₂·Cl + AuCl₈. Gelbe Nadeln (Fi., He.).
- 1.2-Benzo-phenaxin-hydroxyäthylat-(10), 10 -Äthyl-1.2-benzo-phenaxiniumhydroxyd (Äthylnaphthophenazoniumhydroxyd)

 C₁₈H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Jodid entsteht aus 1.2-Benzo-phenazin und Äthyljodid in Alkohol im Rohr bei 145° (O. Fischer, Frank, B. 26, 180). Das Chlorid erhält man beim Diazotieren von 10-Äthyl-6-amino-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd und Behandeln des Diazoniumsalzes mit

 Alkohol (SCHAPOSCHNIKOW, Ж. 30, 548; C. 1898 II, 920). Das Jodid liefert beim Behandeln mit feuchtem Silberoxyd in Alkohol Äthylrosindon (S. 452) (Fi., Fr.; vgl. Kehrmann, Havas, B. 46 [1913], 346). Jodid C₁₈H₁₅N₃·I. Fast schwarze Nadeln mit schwach blauviolettem Glanz. F: ca. 150° (Zers.); sehr schwer löslich im Wasser, leichter in Alkohol mit gelber Farbe und grünlicher Fluorescenz; zersetzt sich in wäßr. Lösung erst bei längerem Kochen (Fi., Fr.). C₁₈H₁₅N₃·Cl+FeCl₃. F: 205°; leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Essigsäure (SCH.). 2C₁₈H₁₅N₃·Cl+PtCl₄. Orangefarbenes Krystallpulver. Unlöslich in kaltem Wasser (SCH.).
- 1.2-Benzo-phenasin-hydroxyphenylat-(9), 9-Phenyl-1.2-benzo- $C_6\mathbf{H}_{\delta}$ HO phenaziniumhydroxyd (Phenylisonaphthophenazoniumhydroxyd) C22H18ON2, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht aus salzsaurem N-Phenyl-o-phenylendiamin und Naphthochinon-(1.2) in Alkohol bei 0° (Kehrmann, B. 29, 2319). Aus 3-Amino-1.2-benzo-phenazin-chlorphenylat-(9) (K.) oder 4'-Amino-[benzo-1'.2':1.2-phenazin]-chlorphenylat-(9) (K., RAVINSON, B. 32, 929) beim Behandeln mit Natriumnitrit und Schwefelsäure und nachfolgenden Versetzen des entstandenen Diazoniumsalzes mit Alkohol; Isolierung über das Ferrichlorid-Doppelsalz. — Die Salze liefern bei 24-stündiger Einw. von alkoh. Ammoniak Phenylisorosindulin (Syst. No. 3722); analog verläuft die Reaktion mit Dimethylamin und Anilin (K., Helwig, B. 30, 2632). Beim Behandeln mit stärkster Salpetersäure unter Eiskühlung erhält man das Nitrat des 5'-Nitro-[benzo-1'.2':1.2-phenazin]-hydroxyphenylats-(9) (S. 281) und das (nicht in reinem Zustand isolierte) Nitrat des 3'-Nitro-[benzo-1'.2':1.2-phenazin] hydroxyphenylats-(9), das beim Reduzieren mit Zinnehlorür und Salzsäure 3'-Amino-[benzo-1.2:1.2-phenazin]-chlorphenylat-(9) liefert (K., STEINER, B. 83, 3276). — Salze: K., H. — Dichromat ($C_{22}H_{12}N_{3}$)-Cr₂O₇. Scharlachrotes Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Nitrat $C_{22}H_{12}N_{3}$ ·NO₂. Rotgelbe Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 229° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser mit rotgelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett. — $C_{22}H_{12}N_{3}$ ·Cl + AuCl₃. Orangerotes Krystallpulver. F: 240°. —

 $C_{22}H_{15}N_2 \cdot Cl + FeCl_2$. Orangegelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 200,5°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig mit orangegelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett. — $2C_{22}H_{15}N_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Orangerotes Krystallpulver.

1.2-Benso-phenasin-hydroxyphenylat-(10),10-Phenyl-1.2-benso-phenasin-hydroxyd (Phenylnaphthophenazoniumhydroxyd) (C₃₃H₁₆ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von salzsaurem Rosindulin (Syst. No. 3722) mit Natriumnitrit und Schwefelsäure (KERE-MANN, B. 29, 2317) oder von salzsaurem Isorosindulin (Syst. No. 3722) mit Natriumnitrit und Essigsäure + Schwefelsäure (K., Schaposchnikow, HO Cells B. 29, 2969) und Umsetzen mit Alkohol; wird durch Versetzen des Reaktionsgemischs mit Ferrichlorid und Salzsäure als Ferrichlorid-Doppelsalz isoliert. Das Chlorid entsteht in geringer Menge neben Phenylisonaphthophenazoniumchlorid aus Naphthochinon-(1.2) und salzsaurem N. Phenyl-o-phenylendiamin in Alkohol bei 0° (K., Sch., B. 29, 2972; K., Helwig, B. 80, 2636). — Absorptionsspektrum des Chlorids in verd. Alkohol im sichtbaren Gebiet: K., Nürsch, B. 34, 3103. Das Chlorid löst sich mit rotvioletter Farbe in konz. Schwefelsäure (K.). — Bei der Einw. von Luft auf die Lösung in alkoh. Natronlauge entsteht Rosindon (S. 453); durch Einw. von Luft auf die Lösung in alkoh. Ammoniak entsteht Rosindulin; entsprechend verläuft die Reaktion mit Dimethylamin (K., Sch., B. 30, 2627). Liefert beim Behandeln mit stärkster Salpetersäure bei 0° ein Gemisch zweier Nitroverbindungen, die bei der Reduktion mit Zinnehlorur und alkoh. Salzsäure 3'-Amino-[benzo-1'.2':1.2-phenazin]-chlorphenylat-(10) ("Isorosindulinchlorid No. 9") und 6'-Amino-[benzo-1'.2':1.2-phenazinj-chlorphenylat-(10) (,,,Isorosindulinehlorid No. 8") liefern (K., Filatow, B. 32, 2627).—
Salze: K., Sch., B. 29, 2969; Sch., Ж. 29, 558.— Dichromat (C₂₂H₁₅N₂)Cr₂O₇. Rotes
Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser.— Nitrat C₂₂H₁₅N₂·NO₂. Rote Krystalle (aus Wasser), orangegelbe Blätter (aus Alkohol). F: 225°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser mit orangegelber Farbe und gelber Fluorescenz. — $C_{22}H_{15}N_3$ ·Cl + AuCl₂. Gelbes Krystall-pulver. Unlöslich. — $C_{22}H_{15}N_2$ ·Cl + FeCl₂. Grüne, metallisch glänzende Krystalle (aus Eisesig). F: 202°. — $2C_{23}H_{15}N_3$ ·Cl + PtCl₄. Ziegelrotes Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser.

10-[3-Amino-phenyl]-1.2-benzo-phenzsiniumhydroxyd,
Isorosindulinbase No. 15 (12-Amino-phenylnaphthophenzzoniumhydroxyd) C₂₂H₁₇ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Das Bromid entsteht, wenn man das Bromid des nachfolgenden Acetylderivats
mit sterker Schwefelsäure auf dem Wasserbad erwärmt, das Reaktionsgemisch mit Wasser verdünnt und mit Natriumbromid versetzt (KehrMann, Nüesch, B. 34, 3102). — Absorptionsspektrum des Chlorids in verd. Alkohol im
sichtbaren Gebiet: K., N. — Bromid C₂₂H₁₆N₂·Br. Dunkelgelbbraune, grünglänzende
Krystalle (aus Alkohol). Schwer löslich in Alkohol mit rotbrauner, in Wasser mit gelbroter
Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett. — Diehro mat (C₂₂H₁₆N₃)₂Cr₂O₇. Goldgelbe Blättchen. Schwer löslich in Wasser.

Acetylderivat $C_{34}H_{19}O_2N_2 = C_{18}H_{10}N_2(OH) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_8$. — Bromid $C_{24}H_{19}ON_2 \cdot Br$. B. Man behandelt 10-[3-Acetamino-phenyl]-3-amino-1.2-benzo-phenaziniumchlorid mit Natriumnitrit und Schwefelsäure, gießt das Reaktionsgemisch in Alkohol, führt das entstandene Produkt in ein Zinndoppelsalz und dieses durch Versetzen mit Natriumbromid in das Bromid über (Kehrmann, Nürsch, B. 34, 3101). Krystallpulver (aus Alkohol + Äther). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol mit goldgelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett und wird beim Versetzen mit Wasser goldgelb.

10-[4-Amino-phenyl]-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd,
Isorosindulinbase No. 14 (13-Amino-phenylnaphthophenazoniumhydroxyd) C₂₂H₁₇ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Das
Bromid entsteht, wenn man das nachfolgende Acetylderivat mit
starker Schwefelsäure auf dem Wasserbad erwärmt, das Reaktionsgemisch mit Wasser verdünnt und mit Natriumbromid versetzt

(Kehrmann, Ott, B. 34, 3097). — Absorptionsspektrum des Chlorids in verd. Alkohol
im sichtbaren Gebiet: K., Nüesch, B. 34, 3104. — Bromid C₂₂H₁₆N₂·Br. Braunrotes Krystallpulver. Wird durch warmes Wasser zersetzt (K., O.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett und wird beim Verdünnen mit Wasser goldgelb (K., O.).

Acetylderivat $C_{24}H_{10}O_{2}N_{3} = C_{10}H_{10}N_{2}(OH) \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot \dots Chlorid C_{24}H_{10}ON_{2} \cdot Cl.$ B. Man behandelt 10-[4-Acetamino-phenyl]-3-amino-1.2-benzo-phenaziniumchlorid mit Natriumnitrit und Schwefelsäure, gießt das Reaktionsgemisch in Alkohol und säuert mit Salssäure an; zur Isolierung dient das Ferrichlorid-Doppelsalz (Kehrmann, Ott, B. 34, 3096). Goldgelbe Blättehen (sus Alkohol + Ather). Löslich in Wasser und Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzig violett und wird bei Zusatz von Wasser gelb. — Dichromat $(C_{24}H_{12}ON_{3})_{2}Cr_{2}O_{7}$. Orangerotes Pulver. Kaum löslich in Wasser.

8-Chlor-1.2-benso-phenasin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-8-chlor-1.2-benso-phenaziniumhydroxyd (6-Chlor.phenylnaph. thophenazoniumhydroxyd) $C_{19}H_{15}ON_1Cl$, s. nebenstehende Formel. — Chlorid (Rosindondichlorid) $C_{19}H_{14}ClN_3\cdot Cl$. B. Aus äquimolekularen Mengen Rosindon und Phosphorpentachlorid in Phosphoroxychlorid
(O. Fischer, Hepp, B. 30, 1827). Rötlichgelbe, metallisch glänzende

Ho Cells
Blättehen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe, löslich in Alkohol mit schwach grünlicher Fluorescenz, unlöslich in Ather und Ligroin; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot und wird beim Verdünnen mit Wasser gelb (F., HE.). Elektrische Leitfähigkeit in Wasser und in verd. Natronlauge: Hantzsch, Osswald, B. 33, 313. Wird durch Sods-Lösung, verd. Natronlauge und heiße Natriumacetat-Lösung in Rosindon übergeführt (F., Hr.). Liefert beim Behandeln mit Methylamin in verd. Alkohol Methylrosindulin; reagiert entsprechend mit Anilin (F., He.). — $C_{22}H_{14}ClN_2 \cdot Cl + AuCl_3$. Rötlichgelbe Nadeln. Schwer löslich (F., He.). — $2C_{12}H_{14}ClN_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln. Schwer löslich (F., He.).

6-Chlor-1.2-benzo-phenazin (3-Chlor-naphthophenazin, "Chlorphenonaphthazin") $C_{10}H_0N_1Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Chlor-1.2-benzo-phenazin-chlorathylat-(10) auf 170—180° (O. FISCHER, HEPP, B. 31, 2479). Aus Benzylisorosindon beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (F., H.). — Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 191°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Die kirschrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser gelb und scheidet die Base ab. — Die Salze werden von Wasser leicht zerlegt.

6-Chlor-1.2-benso-phenasin-hydroxyäthylat-(10), 10-Äthyl-6-chlor-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd (3-Chlor-athylnaphthophenazonium hydroxyd) C₁₈H₁₈ON₂Cl, s. nebenstehende Formel.

— Chlorid C₁₈H₁₄ClN₈ Cl. B. Beim Erwärmen von Athylisorosindon mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (O. FISCHER, HEPP, B. 31, 2478). Braungelbe Krystalle (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Alkohol und Wasser; die alkoh. Lösung fluoresciert schwach grünlichbraun. Beim Erhitzen auf 170—180° entsteht 6-Chlor-1.2-benzo-phenazin. — $C_{18}H_{14}ClN_{2}\cdot Cl + AuCl_{2}$. Goldgelbe Nadeln. Sehr schwer löslich. — $2C_{18}H_{14}ClN_{2}\cdot Cl + PtCl_{4}$. Rötlichgelbes Krystallpulver. Sehr schwer löslich in Alkohol und Wasser.

6-Chlor-1.2-benso-phenasin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-6-chlor-1.2-benso-phenasiniumhydroxyd (3-Chlor-phenylnaphthophenazoniumhydroxyd) C₂₂H₁₆ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht beim Erwärmen von Isorosindon mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (O. FISCHER, HEFF, B. 81, 303; 88, 1494). — Das Chlorid liefert beim HO Erhitzen mit Wasser auf 200-250° unter Druck Isorosindon. Gibt beim Stehenlassen mit Natriumphosphat - Lösung bei Zimmertemperatur 3 - Chlor - rosindon und andere Prophenylrosindulin, in Alkohol vorwiegend 6-Anilino-1.2-benzo-phenazin-chlorphenylat-(10). — Chlorid, Isorosindondichlorid C₂₂H₁₄ClN₂·Cl. Gelbrote, grünschillernde Krystalle (aus Alkohol); enthält beim Fällen aus wäßr. Lösung mit Natriumchlorid 1 H₂O. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Bromid C₂₂H₁₄ClN₂·Br. Bräunlichrote Tafeln. — Nitrat C₂₂H₁₄ClN₃·NO₃. Braune Tafeln. — Rhodanid C₂₂H₁₄ClN₃·S·CN. Braune Nadeln. — C₂₂H₁₄ClN₂·Cl + AuCl₃. Rotes Krystallpulver. Schwer löslich. — 2C₂₂H₁₄ClN₂·Cl + PtCl₄. Ziegelrote Nadeln. dukte. Bei der Einw. von Anilin auf das Chlorid entsteht in Wasser vorwiegend 3-Chlor-

10 - o - Tolyl - 6 - chlor - 1.2 - benzo - phenaziniumhydroxyd (3-Chlor-o-tolyl-naphthophenazoniumhydroxyd) C₃₃H₁₇ON₃Cl, s. nebenstehende Formel. — Chlorid C₂₃H₁₆ClN₂·Cl. B. Aus o-Tolylisorosindon und Phosphorpentachlorid in Phosphoroxychlorid (O. Fr-SCHER, HEFF, B. 88, 1492). Gelbbraune, bläulich schimmernde Kry-CaH4 · CH2 stalle (aus Alkohol + Ather). Leicht löslich in Alkohol und Wasser. Die verdünnte, rötlichgelbe Lösung in Alkohol fluoresciert schwach braungelb. — $C_{22}H_{16}ClN_{\bullet}\cdot Cl+AuCl_{\bullet}$. Gelbbraune, goldglänzende Blättchen (aus verd. Alkohol oder Wasser). — $2C_{22}H_{16}ClN_{\bullet}\cdot Cl+AuCl_{\bullet}$. Cl+PtCl4. Orangegelbe Tafeln (aus Wasser oder verd. Alkohol).

10 - [4 - Amino - phenyl] - 6 - chlor - 1.2 - benso - phenasiniumhydroxyd (3-Chlor-13-amino-phenylnaphthophenazonium-hydroxyd) C₂₂H₁₂ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Man versetzt 10-[4-Acetamino-phenyl]-6-chlor-3-amino-1.2-benzo-phenaziniumchlorid in wäßr. Lösung mit Ammoniumcarbonat, behandelt die entstandene rote Base in verd. Schwefelsäure mit Natriumnitrit und gießt das Reaktionsgemisch in Alkohol; die über das Ferrichlorid-Doppelsalz isolierte Acetylverbindung

löslich.

wird durch Erwärmen mit Schwefelsäure auf dem Wasserbad verseift (KEHRMANN, KRAZLEB, B. 34, 1107). — Bromid C₂₂H₁₅ClN₂·Br. Orangegelbe Blättchen oder dunkelgrün glänzende Prismen (aus Wasser). Löslich in heißem Wasser mit orangebrauner, in Alkohol mit gelbbrauner Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett und wird beim Verdünnen mit Wasser orangegelb. — Dichromat (CasH15ClN3)2Cr2O7. Dunkelbraunes Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser.

7-Chlor-1.2-benzo-phenasin-hydroxyphenylat-(9), 9-Phenyl-7-chlor-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd (3-Chlor-phenyliso-naphthophenazoniumhydroxyd) C₂₂H₁₅ON₂Cl, s. nebenstehende Formel.—Nitrat C₂₂H₁₄ClN₂·NO₃. B. Man behandelt 5-Chlor-2-amino-diphenylamin mit Naphthophinon-(1.2) in alkoh. Schwefelsäure unter HO Eiskühlung, verdünnt mit Wasser und versetzt das Reaktionsgemisch mit Natriumnitrat

(KEHRMANN, HIBY, B. 34, 1089). Braunrote Krystalle (aus Alkohol). Löelich in Wasser und Alkohol mit orangeroter Farbe. Die Lösungen zersetzen sich beim Kochen. Liefert mit Dimethylamin in verd. Alkohol 7-Dimethylamino-1.2-benzo-phenazin-hydroxyphenylat-(9).

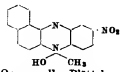
3.4 - Dichlor - 1.2 - benzo - phenazin (5.6 - Dichlor - naphtho-phenazin) C₁₀H₈N₃Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4 - Dichlornaphthochinon-(1.2) und o-Phenylendiamin in heißem Eisessig (ZINCKE, SCHMIDT, A. 286, 56). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 2026. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, leichter in Chloroform und Benzol.

4-Nitro-1.2-benzo-phenazin (5-Nitro-naphthophenazin) $C_{1e}H_{0}O_{3}N_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3-Nitronaphthochinon-(1.2) mit salzsaurem o-Phenylendiamin und Natriumacetat in Essigsaure auf dem Wasserbad (ZAERTLING, B. 23, 175). — Grünlichgelbe Prismen (aus Phenol + Eisessig). F: 221—222°. Schwer löslich in Alkohol, Ather und Benzol, unlöslich in Ligroin; 1 Tl. löst sich in 50 Tln.

siedendem Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist carminrot und wird beim Versetzen mit Wasser gelb.

6 - Nitro - 1.2 - benzo - phenazin - hydroxyphenylat - (9), но C6H5 9-Phonyl-6-nitro-1.2-bonzo-phonaziniumhydroxyd (2-Nitrophenylisonaphthophenazoniumhydroxyd) C₃₃H₁₅O₃N₃, nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-2-amino-diphenylamin und Naphthochinon-(1.2) in Essigsäure + Schwefelsäure unter Kühlung (KEHRMANN, LEVY, B. 81, 3098). Beim Behandeln von 6-Nitro-3-amino-1.2-benzo-phenazinchlorphenylat-(9) mit Natriumnitrit in alkoh. Schwefelsäure (K., L., B. 31, 3105). Zur Isolierung dient das Ferrichlorid-Doppelsalz (K., L.). — Nitrat C₃₂H₁₄O₃N₃·NO₃. Hellrote Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — C₃₂H₁₄O₂N₃·Cl + FeCl₃. Hellrotes Krystallpulver. Löslich in Wasser mit gelbroter Farbe. Die wäßr. Lösung zersetzt sich beim Aufbewahren oder Erwärmen. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzig braunviolett und wird beim Verdännen mit Wasser gelb. — $2C_{22}H_{14}O_{2}N_{3}\cdot Cl + PtCl_{4}$. Gelbrotes Krystallpulver. Un-

7 - Nitro - 1.2 - benzo - phenasin - hydroxymethylat - (10), 10-Methyl-7-nitro-1.2-benzo-phenasiniumhydroxyd (2 - Nitromethylnaphthophenazoniumhydroxyd) $C_{17}H_{13}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. — Chlorid $C_{17}H_{12}O_3N_3$ Cl. B. Man behandelt 7-Nitro-3-amino-1.2-benzo-phenazin-chlormethylat-(10) mit Natriumnitrit in Schwefelsäure, gießt das Reaktionsgemisch in Alkohol und versetzt es mit Natriumchlorid (Kehrmann, Jacob, B. 31, 3095). Orangegelbe Blättchen (aus verd. Salzsäure). Löslich in Alkohol und siedendem Wasser. Die orangegelbe alkoholische Lösung fluoresciert gelb. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Gelb umschlägt. — Nitrat C17H12O2N3·NO3. Goldglänzende Blättchen. Fast unlöslich in verd. Salpetersäure.



7 - Nitro - 1.2 - benzo - phenasin - hydroxyphenylat - (10), 10-Phenyl-7-nitro-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd (2-Nitro-phenylnaphthophenazoniumhydroxyd) $C_{12}H_{15}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt 7-Nitro-3-amino-1.2-benzo-NOg phenazin-chlorphenylat-(10) mit Natriumnitrit und Schwefelsäure und gießt das Reaktionsgemisch in Alkohol; Isolierung als Ferrichlorid-Doppelsalz (Kehrmann, Feder, B. 30, 2638). — Beim Erwärmen der wäßr. Lösung des Nitrats entsteht 2-Nitro-resinden (K., F.). Das Ferrichlorid-Doppelsalz liefert beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak 7-Nitro-3-amino-1.2-benzo-phenazin-chlorphenylat-(10); analog verläuft die Reaktion mit Anilin (K., B. 33, 406). — Chlorid $C_{22}H_{14}O_{2}N_{3} \cdot CI + 2H_{2}O$. Grüne Nadeln. Leicht löslich in Wasser; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett und wird beim Verdünnen mit Wasser gelbrot (K., F.). — Dichromat (C₂₂H₁₄O₂N₃)₂Cr₂O₇. Gelbroter Niederschlag. Unlöslich (K., F.). — Nitrat C₂₂H₁₄O₂N₃·NO₂. Grüne, metallischglänzende Nadeln. Leicht löslich in Wasser mit gelbroter Farbe (K., F.). — C₂₂H₁₄O₂N₃·Cl + AuCl₂. Rotgelbes Krystallpulver (K., F.). — C₂₃H₁₄O₂N₃·Cl + FeCl₃. Rotbraunes Krystallpulver (K., F.). — 2C₂₂H₁₄O₂N₃·Cl + PtCl₄. Rotgelbes Krystallpulver. Unlöslich (K., F.).

5'-Nitro-[benzo-1'.2':1.2-phenazin]-hydroxyphenylat-(9) 1), O2N
9-Phenyl-5'-nitro-[benzo-1'.2':1.2-phenaziniumhydroxyd] 1)
(6-Nitro-phenylisonaphthophenazoniumhydroxyd) C22H16O3N2,
s. nebenstehende Formel. — Nitrat C22H16O2N3 NO3. B. Beim Behandeln von 9-Phenyl-1.2-benzo-phenaziniumnitrat mit stärkster
Salpetersäure unter Eiskühlung (KEHRMANN, STEINER, B. 33, 3276).
Gelbe Nadeln (aus 90% gigem Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

- 3. 5.6; 7.8 Dibenzo chinoxalin, [Phenanthreno 9'.10':2.3 pyrazin] 1), 2.3 Diphenylen pyrazin C₁₆H₁₀N₈, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Phenanthrenchinon mit Äthylendiamin in Eisessig (Mason, B. 19, 112; 20, 268; Soc. 55, 98). Gelbliche Nädelohen (aus Alkohol). F: 180,5°. Destilliert unzersetzt. Unlöslich in Wasser, schwer (böltch in kaltem Alkohol, leicht in Äther, Benzol und Eisessig. Hydrochlorid. Verliert Chlorwasserstoff an trockner Luft, im Exsiccator und in wäßr. Lösung. 2C₁₆H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln. Fast unlöslich in Alkohol, schwer in Salzsäure.
- 4. [Chinolino 2'.3';2.3 chinolin] 1), 2.3; 6.7 Dibenzo 1.8 naphthyridin, Naphthinolin C₁₆H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. Bezeichnung als Naphthinolin: REISERET, B. 27, 2244.
- 5. [Chinolino-8'.7':7.8-chinolin]¹), [Dipyridino-2'.3':1.2; 2''.3'':5.6-naphthalin]¹) (,,1.5-Naphthodichinolin") C₁₆H₁₀N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.5) mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und Arsensäure auf 150° (Finger, Spitz, J. pr. [2] 79, 448). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 217—217,5°.

 Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Pyridin-dicarbonsäure-(2.3).
- 6. [Dipyridino-2'.3':1.2; 3".2":3.4-naphthalin]¹), 9.10-Benzo-1.8-phenanthrolin C₁₀H₁₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei 4-stdg. gelindem Kochen von 1.4-Diamino-naphthalin mit Nitrobenzol, Glycerin und konz. Schwefelsäure (Marckwald, A. 274, 365). Tafeln oder Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Destilliert unzersetzt. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, schwer in Äther, kaltem Alkohol und Benzol, leicht in Chloroform. C₁₀H₁₀N₂ + HCl. Gelbliche Nadeln. Löslich in Wasser, leicht löslich in Salzsäure. C₁₀H₁₀N₂ + H₂SO₃. Gelbbraune Krystalle. Leicht löslich in Wasser, löslich in siedendem Alkohol. 2C₁₀H₁₀N₂ + H₂Cr₂O₇. Orangerote Nadeln. Sehr schwer löslich. C₁₀H₁₀N₂ + HNO₃. Bräunliche Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. C₁₀H₁₀N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbes Krystallpulver. Schwer löslich. Pikrat C₁₀H₁₀N₂ + C₆H₂O₇N₂. Gelbe Nadeln. F: 256°. Schwer löslich.

2. Stammkerne $C_{17}H_{12}N_2$.

1. N.N'-Benzenyl-naphthylendiamin-(2.3), 2-Phenyl[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] 1) (,,\(\mu\). Phenyl-2.3-naphthoglyozalin'') C₁₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 1-Benzalamino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (S. 282) mit Zinkstaub und
Eisesig in siedendem Alkohol, neben anderen Verbindungen (Franzen, J. pr. [2] 73, 567).

Das Hydrochlorid entsteht aus 1-Amino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (S. 282) beim
Behandeln mit Amylnitrit und konz. Salzsäure in siedendem Alkohol (F.). — Nadeln oder
Blättchen (aus Benzol). F: 210—211°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Essigester, ziemlich
leicht in siedendem Benzol, schwer in Ligroin; 1 g löst sich in ca. 25 cm² siedendem Benzol.

— C₁₇H₁₂N₂ + HCl. Gelbe, krystallinische Masse (aus Alkohol). Sinter bei 170° und ist bei
285° noch nicht geschmolzen. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol mit gelber Farbe.

2C₁₈H₁₂N₂ + H₂SO₄. Flockiger, gelber Niederschlag. Sehr schwer löslich in siedendem
Alkohol.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 1-Amino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidasol] 1) C₁₇H₁₂N₂ = C₁₆H₆ N(NH₄) C·C₆H₅. B. Das Hydrochlorid entsteht aus 1-Benzalamino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (s. u.) beim Einleiten von Wasserdampf in die salzsaure Lösung oder beim Behandeln mit heißer Eisessig-Salzsäure (Franzen, J. pr. [2] 73, 557, 558). Präunliche Blättchen (aus Alkohol). F: 264° (Zers.). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, schwer in siedendem Aecton. Gibt mit Amylnitrit und konz. Salzsäure in siedendem Alkohol salzsaures 2-Phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (S. 281) (F., J. pr. [2] 73, 567). C₁₇H₁₂N₂ + HCl. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 245°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer
- schwer in siedendem Aleoton. Gibt mit Amylnitrit und konz. Salzzäure in siedendem Alkohol salzzaures 2-Phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (S. 281) (F., J. pr. [2] 78, 567). C₁₇H₁₂N₂ + HCl. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 245°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in heißem Wasser. Wird durch Wasser hydrolytisch gespalten. C₁₇H₁₂N₂ + HNO₂. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol. C₁₇H₁₃N₃ + H₂SO₄. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 240°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol. Wird durch Wasser hydrolytisch gespalten. 2C₁₇H₁₃N₃ + 2HCl + PtCl₄. Lehmgelber Niederschlag. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Pikrat C₁₇H₁₃N₃ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 205—206° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol.
- 1-Benzalamino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] \(^1\) C₂₄H₁₇N₃ = C₁₆H₄\(\bigcap_N(\text{N:CH}\cdot \mathbb{C}_6\mathbb{H}_5)\) C·C₆H₅. B. Aus 1.3-Bis-benzalamino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazolin] (S. 271) beim Kochen mit konz. Salzsāure + Eisessig (Franzen, J. pr. [2] 73, 557, 563). Entsteht auch bei längerem Kochen von 1-Amino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] mit überschüssigem Benzaldehyd in Alkohol (F.). Gelbe oder braungelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 169°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Eisessig, unlöslich in Wasser. Gibt bei der Einw. von Zinkstaub und Eisessig in siedendem Alkohol 2-Phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (S. 281), Benzylamin und Dibenzylamin. C₂₄H₁₇N₃ + HCl. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 210° und ist bei 285° noch nicht geschmolzen. 2C₂₄H₁₇N₃ + H₃SO₄. Blaßgelbe Nadeln. Sintert bei 235° und ist bei 285° noch nicht geschmolzen. Pikrat C₂₄H₁₇N₃ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln. F: 248—249° (Zers.). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.
- 1-[2-Nitro-bensalamino]-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] ¹) $C_{24}H_{16}O_8N_4 = C_{10}H_{16}O_8N_{16}O_8N_6 C_{16}H_{16}O_8N_6 C_{16}H_{16}O_8$
- 1-Salicylalamino-2-phenyl-[naphtho-2'.8':4.5-imidazol] ¹) $C_{24}H_{17}ON_3 = C_{10}H_{4}$ N(N:CH· $C_{6}H_{4}$ ·OH) C· $C_{6}H_{5}$. B. Bei längerem Kochen von 1-Amino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] mit Salicylaldehyd in Alkohol (Franzen, J. pr. [2] 73, 565). Gelbliche Nadeln (sus Alkohol). F: 284° (Schwärzung). Sehr schwer löslich in siedendem absol. Alkohol.
- 1-Acetamino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] \(^1\) C₁₉H₁₃ON₃ = C₁₀H₆ N(NH·CO·CH₃) C·C₆H₅. B. Bei längerem Kochen von 1-Amino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Franzen, J. pr. [2] 78, 561). Prismen (aus Alkohol). F: 192°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.
- 1-[ω -Phenyl-thioureido]-2-phenyl-[naphtho-2'.8':4.5-imidasol] ¹) $C_{34}H_{16}N_4S=C_{10}H_0-N_1 C\cdot C_0H_5$. B. Bei längerem Kochen von 1-Amino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] mit Phenylsenföl in Alkohol (Franzen, J. pr. [2] 73, 562). Schmutziggelbe Nadeln (aus Aceton). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.
- 1-Amino-3-äthyl-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidasoliumhydroxyd] 1) 1 C₁₉H₁₉ON₃ = 1 C₁₀H₂ 1 O(C₁H₂)(OH) 1 C·C₂H₃. Jodid C₁₉H₁₉N₃·I. B. Bei längerem Kochen von 1-Amino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (s. o.) mit überschüssigem Äthyljodid in Alkohol (FEANZEN, J. pr. [2] 73, 562). Geibe Nadeln (aus Alkohol). F: 195—196° (Schwärzung). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol. Beim Erwärmen mit verd. Salzsäure entsteht das Hydrochlorid der Ausgangsverbindung.
- 1-Bensalamino-3-āthyl-2-phenyl-[naphtho-2'.8':4.5-imidasoliumhydroxyd] 1) $C_{16}H_{16}ON_3 = C_{16}H_4 < N(C_2H_5)(OH) > C \cdot C_6H_5$. Jodid $C_{16}H_{12}N_3 \cdot I$. B. Bei längerem Erhitzen von 1-Benzalamino-2-phenyl-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (s. o.) mit Åthyljodid

¹⁾ Zur Stellungsbeseichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

in Alkohol auf 100° (Franzen, J. pr. [2] 73, 565). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 218° (Schwärzung). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.

2. N.N'-Benzenyl-naphthylen-diamin-(1.2), 2-Phenyl-[naph-tho-1'.2':4.5-imidazol] 1) C₁,H₁₂N₂, I. Formel I bezw. II. B. Das Hydro-chlorid entsteht beim Kochen von N.Benzoyl-2-nitro-naphthylamin-(1) (Bd. XII, S. 1259) mit Zinn und Salzsäure in Alkohol (Hübner, Ebell, A. 208, 328) oder beim Behandeln von Benzyl-5-naphthylamin (Bd. XII, S. 1278) mit Amylnitrit in alkoh. Salzsäure unter Kühlung (Koll, A. 263, 314). Das Benzoat erhält man aus salzsaurem Naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 196) bei 7-stdg. Erhitzen mit Natriumbenzoat und Benzoesäure auf 160° (O. Fischer, Reindl., Fezer, B. 34, 935). Beim Erwärmen von N¹ oder N¹-Benzal-naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 199) mit Natriumhypobromit-Lösung (Hinsberg, Koller, B. 29, 1500). Aus 3-[4-Nitro-anilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 284) beim Behandeln mit Zinkstaub und Salzsäure in wäßrig-alkoholischer Lösung (Meldolla, Fobster, Soc. 59, 703). — Krystalle (aus Ather oder verd. Alkohol), Nadeln (aus Toluol), Tafeln oder Säulen mit ¹/2 CH40 (aus Methanol). F: 210° (Hü., E.; Hi., Koller), 214° (Koll; Me., Fo.), 217° (Fi., Rei., Fe.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser (Hü., E.), schwer in Toluol (Me., Fo.). — C₁₇H₁₂N₂ + HCl. Nadeln (aus Alkohol), Krystalle mit 1,5 H₂O (aus Wasser) (Me., Fo., Soc. 59, 705). Schwer löslich in Alkohol und Wasser (Hü., E.; Koll.). Die wäßrigen und alkoholischen Lösungen zeigen bläuliche Fluorescenz (Me., Fo.). — C₁₇H₁₂N₂ + HOl, Rei., Fe.). — C₁₇H₁₂N₂ + HCl + AuCl₂. Rotbraune Prismen (aus verd. Alkohol). F: 207° (Fi., Rei., Fe.). — C₁₇H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol) (Fi., Rei., Fe.). — C₁₇H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol) (Fi., Rei., Fe.).

1.2 - Diphenyl - [naphtho - 1'.2':4.5 - imidazol] ¹) C₂₃H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei 4—5-stdg. Erhitzen von N³-Phenylnaphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 197) mit Benzaldehyd und wenig Alkohol auf dem Wasserbad (O. Fischer, B. 25, 2829). Beim Kochen von N³-Phenyl-N¹-benzal-naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 199) in Alkohol (Fi.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 142—143°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Wasser, leicht in einem Gemisch von Alkohol und Benzol. Die alkoh. Lösung fluoresciert blau. — C₂₃H₁₆N₂+HCl. Krystallinisches Pulver. Schwer löslich in Wasser. — C₃₃H₁₆N₃ + H₂SO₄. Rosa Nadeln. — 2C₂₃H₁₆N₃+2HCl+PtCl₄. Gelbe Blättchen. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

1-p-Tolyl-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] 1) $C_{14}H_{18}N_{18} = C_{19}H_{18} \cdot C_{19}H$

1(oder 3)-Benzyl-2-phenyl-[naphtho-1'.2': 4.5-imidasol] 1) 1 C₁₄H₁₆N₁=NC₁₁H₄(C₉H₅)N·CH₄·C₆H₅. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Erwärmen von 1 Mol Naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 196) mit 2 Mol Benzaldehyd in starker Essigsäure (HINSBERG, KOLLER, B. 29, 1502). — Prismen (aus Alkohol). F: 117°.

1- β -Naphthyl-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] ¹) $C_{47}H_{16}N_{4} = C_{10}H_{4}N_{1}C_{10}H_{5}N_{6}$. B. Bei der Reduktion von Benzoyl-{[naphthyl-(2)]-[1-nitronaphthyl-(2)]-amin} (Bd. XII, S. 1314) mit Zinn und konz. Salzsäure in Eisessig (Ris, B. 20, 2626). — Nadeln (aus Alkohol oder Ather); Nadeln mit $1C_{4}H_{4}$ (aus Benzol). Schmilzt benzolhaltig bei 113—114°, benzolfrei bei 163°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Ather.

3-Anilino-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] 1)
C₃₅H₁₇N₃, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl.
O. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B.
Aus 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 369) beim Erhitzen mit Benzaldehyd und etwas Alkohol auf 140° (Gold-schmann, B. 38, 506) oder mit Mandelsäurenitril und etwas Chloroform auf 130° bis 140° (Sachs, Goldmann, B. 35, 3351). Aus Benzal-β-naphthylamin (Bd. XII, S. 1281)

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

und Benzoldiazoniumchlorid-Lösung in Alkohol und Erhitzen des (nicht näher beschriebenen) 1-Benzolazo-N-benzal-naphthylamins-(2) mit Eisessig (Meldola, Soc. 57, 329). — Krystalle (aus verd. Alkohol oder Toluol + Petroläther). F: 193° (Goldsch., R.), 193—194° (M.), 198° (S., Goldm.). Schwer löslich in Ather und Benzol (Goldsch., R.). — Bromierung: M., Forster, Soc. 59, 681. Beim Behandeln mit kalter Salpetersäure (D: 1,5) erhält man zwei isomere x.x.x - Trinitro -{3 - anilino - 2 - phenyl - [naphtho - 1'.2':4.5 - imidazole]} [gelbbraune Krystalle (aus Nitrobenzol + Alkohol); F: 249° und 295°] und x.x.x.x - Tetranitro -{3 - anilino - 2 - phenyl - [naphtho - 1'.2':4.5 - imidazol]} [gelbbraune Krystalle (aus Nitrobenzol + Alkohol); F: ca. 305°] (M., F.). — C23H17N3 + HCl. Krystalle (aus Alkohol). F: 220° (Goldsch., R.).

- 8-[4-Chlor-snilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] \(^1\) C₂₂H₁₆N₃Cl = C₁₀H₆ N(NH·C₆H₄Cl) C·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. B. Beim Kochen von [4-Chlor-benzol]-(1 azo 1)-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 370) mit Benzaldehyd in Eisessig (Meldola, Forster, Soc. 59, 679, 691). Nadeln (aus verd. Alkohol); F: 211—212° (Zers.) (Me., Fo.). Krystalle (aus Toluol); F: 206° (Me., Fo.). Trikline (asymmetrische?) (Pope, Soc. 59, 691; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 851), gelbliche Prismen mit 1C₂H₆O (aus Alkohol); diese werden bei 100° farblos und undurchsichtig, färben sich bei 185° dunkel und schmelzen unter Zersetzung bei 206° (Me., Fo.).
- **8-[4-Brom-anilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol]** 1) $C_{23}H_{16}N_3Br = C_{10}H_6 \underbrace{N(NH\cdot C_6H_4Br)}_{N} C\cdot C_6H_6$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. B. Aus [4-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthylamin- $\langle 2 \rangle$ (Bd. XVI, S. 370) analog der vorhergehenden Verbindung (Meldola, Forster, Soc. 59, 690). Prismen (aus Alkohol). F: 211° (Zers.) (Me., Fo.).
- 3-[2-Nitro-anilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] 1) $C_{22}H_{16}O_2N_4 = C_{10}H_4$ N(NH· C_6H_4 ·NO₂) C· C_6H_5 . Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] 104 [1922], 103; 107 [1924], 16. B. Beim Kochen von [2-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 370) mit Benzaldehyd und Eisessig (MELIOLA, FORSTER, Soc. 59, 683). Beim Krystallisieren des Produkts aus Alkohol erhält man bräunlichgelbe Prismen, die bei 210—211° schmelzen, und eine geringe Menge gelblicher Nadeln, die bei 208° bis 209° schmelzen (Mz., Fo.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub + alkoh. Salzsäure o-Phenylendiamin und 2-Phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (Mz., Fo., Soc. 59, 702). $C_{23}H_{16}O_2N_4$ + HCl. Silbergraue Schuppen. Gibt bei 145° HCl ab (Mz., Fo., Soc. 59, 687).
- 8-[3-Nitro-anilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] 1) 1 C₂₃ 2 H₁₆O₂N₄ = 1 C₁₀H₆ 1 N(NH·C₆H₄·NO₃) 1 C·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. B. Analog dem 2-Nitroderivat (s. o.) (Meldola, Forster, Soc. 59, 684). Krystalle (aus Amylalkohol). F: 228,5° (Me., Fo.). Beim Behandeln mit Zinkstaub und Salzsäure in alkoholisch-wäßriger Lösung entsteht 2-Phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 283); bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol erhält man 3-[3-Amino-anilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 285) und eine Verbindung C₄₈H₃₂ON₈ (S. 285) (Me., Fo., Soc. 59, 706). C₂₃H₁₆O₂N₄ + HCl. Nadeln. Gibt bei 145° HCl ab (Me., Fo., Soc. 59, 687).
- **8-[4-Nitro-anilino] 2-phenyl-[naphtho-1'.2': 4.5-imidazol]** 1) $C_{23}H_{16}O_{2}N_{4} = C_{10}H_{4} \cdot NO_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{3} \cdot C_{6}H_{5}$. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922]. 102; 107 [1924], 16. B. Analog wie bei den vorhergehenden Nitroderivaten (Me., Fo., Soc. 59, 685). Monokline (sphenoidische?) (Pope, Soc. 59, 685; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 852), bräunliche Tafeln (aus Alkohol). F: ca. 243° (Zers.) (Me., Fo.). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure 2-Phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 283) (Me., Fo., Soc. 59, 703). $C_{23}H_{16}O_{2}N_{4} + HCl$. Prismen. Gibt bei 145° HCl ab (Me., Fo., Soc. 59, 687).
- 3-[β -Naphthylamino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2': 4.5-imidasol] ¹) $C_{27}H_{19}N_8 = C_{10}H_4 \frac{N(NH \cdot C_{10}H_7)}{N} C \cdot C_6H_8$. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922]. 102; 107 [1924], 16. B. Beim Kochen von 1- β -Naphthalinazo-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 374) mit Benzaldehyd in Eisessig (Meldolla, Forster, Soc. 59, 698). Ockerfarbene Nadeln mit 1 /₂ CH_4O (aus Methanol). F: 204—205° (Me., Fo.).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 3 [2 Methoxy anilino] 2 phenyl [naphtho-1'.2': 4.5-imidazol] (C₂₄H₁₉ON₃ =C₁₀H₆ N(NH·C₆H₄·O·CH₅) C·C₆H₅. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B. Beim Kochen von Anisol-(2 azo 1)-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 376) mit Benzaldehyd in Eisessig (Meldola, Forster, Soc. 59, 698). — Fast farblose Blättchen (aus starkem Alkohol). F: 167° (Me., Fo.). Leicht löslich in Alkohol.
- **8-[4-Sulfo-anilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2': 4.5-imidagol]** C₃₃H₁₇O₃N₃S = $C_{10}H_6 \frac{N(NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H)}{C_6H_5 \cdot SO_3H} C \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, J. pr. [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B. Beim Erhitzen von [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 1)-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 378) mit Benzaldehyd in Eisessig (Meldola, Forster, Soc. 59, 687). — Wasserhaltige Krystalle. Schmeckt anfangs bitter, dann süß (ME., Fo.). Schwärzt sich gegen 250—260° (ME., Fo.). Fast unlöslich in Wasser und Alkohol (ME., Fo.). — $Ca(C_{23}H_{16}O_3N_3S)_3 + 4H_1O$. Nadeln (aus Wasser) (ME., Fo.). — $Ba(C_{23}H_{16}O_3N_3S)_2 + 2H_2O$. Nadeln (ME., Fo.).
- 8-[3-Amino-anilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] 1) $C_{23}H_{18}N_{4} =$ C. H. N(NH·C. H. NH2) C·C. H5. B. Neben anderen Verbindungen bei der Reduktion von 3-[3-Nitro-anilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (S. 284) mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol (Meldola, Forster, Soc. 59, 706). — Nadeln (aus Toluol). F: 190—191°.
- 8-[3-Benzamino-anilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2': 4.5-imidagol] 1) 1 2 $C_{10}H_{6} \underbrace{-N(NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot CO \cdot C_{6}H_{5})}_{N} \underbrace{C \cdot C_{6}H_{5}. \quad B. \quad \text{Beim Erhitzen des vorangehenden Amins}}_{C_{10}H_{6}}$ mit überschüssigem Benzoylchlorid (ME., Fo., Soc. 59, 708). — Pulver (aus Toluol). F: 176° bis 177º (Zers.).

Verbindung $C_{46}H_{52}ON_8$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, $J.\ pr.\ [2]$ 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B. Neben anderen Verbindungen bei der Reduktion von 3-[3-Nitroanilino]-2-phenyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol](S. 284) mit Zinkstaub und Essigsäure in Alkohol (MELDOLA, FORSTER, Soc. 59, 706). — Orangefarbene Nadeln. Zersetzt sich gegen 223—226°; sehr schwer löslich in Alkohol und Essigsäure (Mr., Fo.).

1-Phenyl-2-[2-nitro-phenyl]-[naphtho-1'.2': 4.5-imidazol] 1) $C_{33}H_{15}O_1N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von N^3 -Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 197) und o Nitro-benzaldehyd in wenig Alkohol und mehr-

$$N = N \cdot C \cdot C_6 H_4 \cdot NO_2$$

maligem Umkrystallisieren des Reaktionsprodukts aus Alkohol
(O. Fischer, B. 25, 2830). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 242°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol. Die alkoh. Lösung zeigt schwache grüngelbe Fluorescenz. — $2C_{23}H_{16}O_2N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol).

- 1-Phenyl-2-[3-nitro-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] 1) $C_{23}H_{14}O_{4}N_{3}=$ $C_{10}H_6$ $N(C_6H_6)$ $C \cdot C_6H_6 \cdot NO_2$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (O. Fischer, B. 25, 2831). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 209°.
- 1-p-Tolyl-2-[3-nitro-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] 1) $C_{M}H_{17}O_{2}N_{3} =$ $C_{10}H_{\bullet}$ $N(C_{\bullet}H_{\bullet}\cdot CH_{\bullet})$ $C\cdot C_{\bullet}H_{\bullet}\cdot NO_{2}$. B. Beim Erwärmen von N^{2} -p-Tolyl-naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 198) mit m-Nitro-benzaldehyd in absol. Alkohol analog der vorhergehenden Verbindung (O. FISCHER, B. 25, 2833). — Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 1970. Löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser.

8-Anilino-2-[8-nitro-phenyl] - [naphtho-1'.2': 4.5imidazol] 1) C₂₅H₁₆O₂N₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, *J. pr.* [2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — *B.* Aus 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, 8. 369) beim Erhitzen mit m.Nitro-benzaldehyd -N(NH·C₆H₅) C·C₆H₄·NO₂ in Eisessig (Meldola, Forster, Soc. 59, 700). — Strohgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 215° (Schwärzung) (Me., Fo.). Gelbe Prismen mit 1/4 C₂H₄O₂ (aus Eisessig).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

3-[3-Nitro-anilino]-2-[3-nitro-phenyl]-[naphtho-1'.2': 4.5-imidasol] \(^1\) C₂₂H₁₅O₄N₅
= C₁₀H₆ \(\frac{N(NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_3)}{N} \) C \cdot C_6H_4 \cdot NO_3. \(\text{Zur Konstitution vgl. O. Fischer, } J. pr. \)
[2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. \(-B. \text{Aus [3-Nitro-benzol]-(1 azo 1)-naphthylamin-(2)} \)
(Bd. XVI, S. 370) und m.Nitro-benzaldehyd analog der vorhergehenden Verbindung (Melodua, Foester, Soc. 59, 693). \(-\text{Ockerfarbene und orangefarbene Krystalle mit 1 C_2H_6O_2 \)
(aus Eisessig). \(F: 248-249^0 \) (Schwärzung) (Me., Fo.). \(\text{Sehr schwer löslich in Eisessig, unlöslich in Benzol und seinen Homologen; hat weder basische noch saure Eigenschaften (Me., Fo.).

1-Äthyl-2-[4-nitro-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imid-azol]¹) C₁₈H₁₈O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei 4-stdg. Erhitzen von N³-Äthyl-naphthylendiamin-(1.2) mit p-Nitro-benzaldehyd auf dem Wasserbad (O. Fischer, B. 26, 194).

— Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 225°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und kaltem Benzol, leicht in heißem Benzol. — Die Lösung in Benzol zeigt gelbgrüne Fluorescenz.

1-Phenyl-2-[4-nitro-phenyl] - [naphtho-1'.2':4.5-imidasol] 1) $C_{12}H_{18}O_2N_3 = C_{10}H_{0} \sim N(C_0H_5) \sim C \cdot C_0H_4 \cdot NO_2$. B. Beim Erwärmen von N³-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 197) und p-Nitro-benzaldehyd in wenig Alkohol und mehrmaligen Umkrystallisieren des Reaktionsprodukts aus Alkohol (O. FISCHER, B. 25, 2831). — Goldgelbe Nadeln. F: 238°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol.

3-Anilino-2-[4-nitro-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol]\(^1\) C₂₈H₁₆O₂N₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Ö. Fischer, J. pr. [2] 104 [1922], 102; [107 [1924], 16.— B. Aus 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 369) beim Erhitzen mit p-Nitro-benzaldehyd in Eisessig (Meldolla, Forster, Soc. 59, 699).— Schwefelgelbe Nadeln (aus Alkohol); gelbe Prismen mit \(^1\)₈ C₂H₄O₂ (aus Eisessig). F: 228—229\(^0\) (Schwärzung) (Me., Fo.).

3-[4-Nitro-anilino]-2-[4-nitro-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] 1) C₁₅H₁₅O₄N₅
= C₁₀H₆ N(NH·C₆H₄·NO₈) C·C₆H₄·NO₈. Zur Konstitution vgl. O. Fischer, J. pr.

[2] 104 [1922], 102; 107 [1924], 16. — B. Aus [4-Nitro-benzol]-(1 azo 1)-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 370) und p-Nitro-benzaldehyd beim Erhitzen in Eisessig (Meldola, Forster, Soc. 59, 694). — Krystallisiert aus Eisessig in zwei Formen: Gelbe Nadeln ohne Krystall-Eisessig und orangefarbene Krystalle mit 1C₂H₄O₂. F: 269—270° (Schwärzung) (Me., Fo.). Unlöslich in Alkohol; leicht löslich in alkoh. Natronlauge mit rötlichbrauner Farbe (Me., Fo.). — Gibt beim Kochen mit Methyljodid in alkoh. Natronlauge 3-[N-Methyl-4-nitro-anilino]-2-[4-nitro-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] (s. u.) (Me., Fo.).

8-[N-Methyl-4-nitro-anilino]-2-[4-nitro-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] 1) $C_{34}H_{17}O_4N_5 = C_{10}H_4 - N[N(CH_3)(C_6H_4 \cdot NO_8)] - C \cdot C_6H_4 \cdot NO_8$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung beim Kochen mit Methyljodid in alkoh. Natronlauge (Meldola, Forster, Soc. 59, 696). — Dunkelgelbe Krystalle (aus Essigsäure). Sehr schwer löslich in Alkohol.

3. N.N'-Benzenyl-naphthylendiamin-(1.8), 2-Phenyl-perimidin C₁₇H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von (nicht näher beschriebenem) N-Benzoyl-8-nitro-naphthylamin-(1) (Noelling, Ch. Z. 26, 5). Das Hydrochlorid entsteht aus Naphthylendiamin-(1.8) (Bd. XIII, S. 205) und Benzoylchlorid in Benzol (Sachs, A. 365, 94). — Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 187°; unicelich in Wasser, 1 Tl. löst sich in 150 Tln. heißem Ligroin (S.). Färbt Seide und tannierte Baumwolle gelb (N.). — C₁₇H₁₂N₂ + HCl. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 240° (S.). — C₁₇H₁₂N₂ + HNO₃. Gelbe Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 180° (S.). Löslich in Alkohol (S.). — Pikrat C₁₇H₁₂N₂ + C₆H₂O₇N₂. Gelbe Nadeln (S.).

2-[2-Nitro-phenyl]-perimidin $C_{17}H_{11}O_2N_3 = C_{10}H_6 < N > C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus Naphthylendiamin-(1.8) (Bd. XIII, S. 205) und 2-Nitro-benzoylchlorid in Eisessig unter Kühlung (Sachs, Steiner, B. 42, 3679). — Hellrote Nadeln (aus Ligroin). F: 177°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Aceton, Chloroform, Eisessig und Essigester, schwer löslich in Petroläther und Wasser.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 2-[8-Nitro-phenyl]-perimidin $C_{17}H_{11}O_2N_3 = C_{10}H_6 < N > C \cdot C_0H_4 \cdot NO_3$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Sachs, Steiner, B. 42, 3680). — Dunkelrote Nadeln (aus 40% igem Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 184°. Löslich in Alkohol, Ather, Methanol, Aceton, Chloroform, Benzol und Essigester, unlöslich in Wasser.
- **2-[4-Nitro-phenyl]-perimidin** $C_{17}H_{11}O_2N_3 = C_{10}H_6 < N_{NH} > C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Sachs, Steiner, B. 42, 3680). -- Kupferfarbige Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 180°.
- 1-Methyl-2.3-benzo-phenazin C₁₇H₁₂N₂, Formel I.
- CH₃ 4 - Chlor - 4' - brom - 1 - methyl- 1. $[benzo-1'.2':2.8-phenazin]^1), (,,Chlor$ brom - methyl - naphthophenazin") C17H10N2ClBr, Formel II. B. Aus o-Phenylendiamin beim Kochen mit 4-Chlor-6-brom-1-methyl-naphthochinon-(2.3) (Bd. VII, S. 734) in Alkohol oder Benzol (Fries, Empson,
- B. 42. 3381) oder bei schwachem Erwarmen mit 1.4.4-Trichlor-6-brom-2.3-dioxo-1-methylnaphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Bd. VII, S. 705) in absol. Alkohol (Fr., Hempelmann, B. 42, 3385). — Carminrote Nadeln (aus Chloroform). Färbt sich bei schnellem Erhitzen gegen 230° grau und verkohlt bei ca. 270° (Fr., H.). Schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzin und Eisessig, leichter in Benzol und Chloroform (Fr., H.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe; Wasser fällt aus dieser Lösung ein grünes Salz, aus dem beim Behandeln mit Natronlauge die rote Verbindung zurückerhalten wird (FR., H.).
- 5. 5-Methyl-1.2-benzo-phenazin (?) $C_{17}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von β-Naphthylamin mit m-Nitrotoluol und trocknem Natriumhydroxyd auf 135-140° (Wohl, Aue, B. 34, 2449). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 208,5° (korr). Im Vakuum fast unzersetzt sublimierbar.
- ČHa

CHa

- 6. 6-Methyl-1.2-benzo-phenazin $C_{17}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Witt, B. 20, 580. B. Bei der Oxydation äquimolekularer Mengen von asymm. o-Toluylendiamin (Bd. XIII, S. 148) und β -Naphthol mit Kaliumferricyanid oder anderen Oxydationsmitteln in schwach alkalischer Lösung (W., B. 19, 917). Gelbe Nadeln (aus Toluol). F: 179,8°; destilliert unzersetzt (W., B. 19, 917). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe, die beim Verdünnen der Lösung nach Gelb umschlägt (W., B. 19, 917).
- 7. 7-Methyl-1.2-benzo-phenazin (2-Methyl-naphthophenazin) C₁₇H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kuppeln von p-Diazobenzolsulfonsäure mit p-Tolyl-β-naphthylamin in Eisessig und Erwärmen des (nicht näher beschriebenen) [Benzolsulfonsaure-(1)]- $\langle 4$ azo $1 \rangle$ -[N-p-tolyl-naphthylamins-<math>(2)] mit verd. Schwefel-
 - CH₃

saure (Witt, B. 20, 578). Beim Diazotieren von 4-Amino-azobenzol-disulfonsaure-(3.4') (Bd. XVI, S. 408), Kuppeln der Diazoverbindung mit p-Tolyl- β -naphthylamin und Erwärmen des Reaktionsprodukts (Wollschwarz [A]; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 568) mit verd. Schwefelsäure (W.; vgl. Agfa, D.R.P. 38425; Frdl. 1, 418). Bei der Destillation von N²-p-Tolylnaphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 198) mit Bleioxyd (O. FISCHER, FRITZWEILER, B. 27, 2777). Beim Erhitzen von 3-p-Toluolazo-4-amino-toluol (Bd. XVI, S. 351) mit β -Naphthol auf 185—210° (Ullmann, Ankersmit, B. 36, 1815; Agfa, D.R.P. 157861; C. 1905 I, 483; Frdl. 8, 517). Beim Kochen von 1-Benzolazo-N-p-tolyl-naphthylamin-(2) (Bd. XVI, S. 371) mit konz. Schwefelsäure in Eisessig (U., A.). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 169° (W.; Fr., Fr.; U., A.). Leicht löslich in siedendem Xylol, löslich in Eisessig, schwer löslich in siedendem Benzol und Alkohol (W.; U., A.). Die Lösungen sind gelb und zeigen grünliche Fluorescenz (U., A.). Löst sich in konz. Mineralsäuren mit kirschroter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser nach Gelb umschlägt (U., A.). — Sulfat. Orangegelbe Nadeln (W.). — Pikrat. Gelbbraunes Krystallpulver (AGFA, D. R. P. 157861).

6-Chlor-7-methyl-1.2-benzo-phenasin-hydroxyphenylat-(10), 10 - Phenyl-6-chlor-7-methyl-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd (3 - Chlor-2-methyl-phenylnaphthophenszoniumhydroxyd) C₂₁H₂₇ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht beim Erhitzen von 2-Methyl-isorosindon (Syst. No. 3516) mit Phosphoroxychlorid und Phosphorpentachlorid (O. FISCHER, BRUHN, B. 84, 942).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Chlorid $C_{22}H_{16}CIN_2 \cdot Cl.$ Rotgelbe Nadeln (aus Alkohol-Åther). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Wasser mit goldgelber Farbe. — Bromid $C_{22}H_{12}CIN_2 \cdot Br.$ Braunrote Krystalle. Ziemlich sohwer löslich. — Jodid. Dunkelgrüne Blättchen. — Nitrat $C_{22}H_{16}CIN_2 \cdot NO_2$. Grünglänzende, braune Tafeln. — $C_{22}H_{16}CIN_2 \cdot Cl + AuCl_2$. Orangefarbene Nadeln. Schwer löslich. — $2C_{22}H_{16}CIN_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Gelbrote Nadeln.

8. 2-Methyl-5.6;7.8-dibenzo-chinoxalin, 5-Methyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-pyrazin]¹), 5-Methyl-2.3-diphe-nylen-pyrazin C₁₇H₁₈N₁, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Phenanthrenchinon (Bd. VII, S. 800) mit überschüssigem Propylendiamin in verd. Alkohol (Strache, B. 21, 2362). — Nadeln (aus Alkohol). F: 127—128°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, leicht in heißem Alkohol, schwerer in Äther, unlöslich in Wasser. — 2C₁₇H₁₈N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Sehr hygroskopisch. Zersetzt sich bei 240°, ohne zu sohmelzen. Spaltet leicht HCl ab.

9. [Indolyl-(3)] - [Indoleninyliden - (3)] - methan (?) C₁₇H₁₂N₂ = C₆H₄ (?). Zur Konstitution vgl. W. König, J. pr. [2] 84 NH (1), 204, 218; Z. Ang. 38 [1925], 744; Ellinger, Flamand, H. 78 [1912], 365; 91 [1914], 15; Scholtz, B. 46 [1913], 2539; Oddo, Sanna, G. 54 [1924], 684. — B. Beim Kochen von β-Indolaldehyd (Bd. XXI, S. 313) mit verd. Schwefelsäure oder Salzsäure (Ellinger, Flamand, H. 62, 276, 281). — Hydrochlorid. Sintert bei 172°, zersetzt sich allmählich und ist bei 220° geschmolzen (E., F., H. 62, 281). — C₁₇H₁₂N₂ + H₂SO₄. Metallisch grünglänzende, rote Nadeln (aus Eisessig); sintert bei 212° und zersetzt sich allmählich; fast unlösich in Wasser und Benzol, leicht löslich in Alkohol, Aceton, Amylalkohol und heißem Eisessig (E., F., H. 62, 277). Absorptionsspektrum in säurehaltigem Alkohol: E., F., H. 62, 278. — Färbt in essigsaurer-alkoholischer Lösung Wolle und Seide rotbraun (E., F., H. 62, 277).

3. Stammkerne $C_{18}H_{14}N_2$.

1. 3 - Phenyl - 1.2 - dihydro - 5.6 - benzo - chinoxalin $C_{13}H_{14}N_3$, s. nebenstehende Formel.

1.3-Diphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{24}H_{18}N_3 = C_{10}H_6$ $N = C \cdot C_6H_5$ B. Neben einer (nicht analysierten) bei 194° $N = C \cdot C_6H_5$ bis 196° schmelzenden Base aus N^2 -Phenyl-naphthylendiamin (1.2) (Bd. XIII, S. 197)

Dis 196° sohmetzenden Base aus N°-Phenyl-happthylendiamin (1.2) (Bd. XIII, S. 197) und Benzoylearbinol (Bd. VIII, S. 90) bei 4—5-stündigem Erhitzen im Rohr auf 150—160° (O. Fischer, Busch, B. 24, 2680). — Orangerote Nadeln mit rotem Reflex (aus Benzol + Alkohol). F: 164—165°. Unlöslich in Ligroin, sehr schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther und Eisessig, leicht in Benzol. Die Lösungen fluorescieren gelbgrün. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefdunkelroter bis braunroter Farbe. — Liefert beim Kochen mit Eisenchlorid in alkoh. Salzsäure das Eisenchlorid-Doppelsalz des 1.3-Diphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumchlorids (S. 292).

2. 2-Benzyl-perimidin C₁₆H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus gleichen Teilen Naphthylendiamin-(1.8) (Bd. XIII, S. 205) und Phenacetylchlorid in 50°/oiger Essigsäure unter Eiskühlung (Sachs, A. 365, 95). — Gelbgrüne Nädelchen (aus Ligroin). F: 194°. Löslich in den üblichen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — C₁₂H₁₄N₂ + HCl. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 180°. — C₁₂H₁₄N₂ + HNO₂. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 238°. Schwer löslich. Färbt sich beim Aufbewahren rosa. — Sulfat. Goldgelbe Nädeln. F: 231°. Löslich in Wasser und Alkohol. — Pikrat C₁₂H₁₄N₂ + C₆H₂O₇N₃. Gelbe Nädeln (aus Wasser). F: ca. 210°.

3. 2.2'- Dimethyl-fchinolino - 8'.7': 7.8 - chinolinj 1), 6'.6''-Dimethyl-fdipyridino-2'.3': 1.2; 2''.3'': 5.6-naph-thalinj 1) ("Naphthodichinaldin") C₁₈H₁₆N₂, s. nebenstehende CH₂. Formel. B. Beim Erhitzen von Naphthylendiamin-(1.5) (Bd. XIII, 8. 203) mit Paraldehyd und konz. Schwefelsäure auf 100—110°

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

(FIRGER, SPITZ, J. pr. [2] 79, 448). — Blättchen (aus Alkohol). F: 238—240°. — Pikrat $C_{18}H_{16}N_1+C_4H_5O_7N_2$. Golbe Krystalle (aus Eisessig).

4. Verbindung C₁₈H₁₄N₂ (?), "Dichinolin", s. bei Chinolin, Bd. XX, S. 351.

4. Stammkerne $C_{20}H_{18}N_2$.

- 1. 2.3-Diphenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin $C_{20}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel.
- a) Niedrigerschmelzende Form $C_{20}H_{18}N_2=C_6H_4$ NH·CH·C $_6H_5$. B. Neben der höherschmelzenden Form beim Kochen von 2.3-Diphenyl-chinoxalin (S. 313) mit überschüssigem Natrium in Alkohol; man trennt die beiden Formen durch fraktionierte Krystallisation aus Alkohol (Hinsberg, König, B. 27, 2183). Blättchen (aus Alkohol). F: 105° bis 106°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure tritt Rotfärbung ein. $C_{20}H_{18}N_2+HCl$. Nädelchen (aus Eisessig + konz. Salzsäure). F: 225°. Sehr schwer löslich in Wasser und konz. Salzsäure.

Diacetylderivat $C_{14}H_{12}O_2N_3 = C_6H_4 \underbrace{N(CO \cdot CH_3) \cdot CH \cdot C_6H_5}_{N(CO \cdot CH_3) \cdot CH \cdot C_6H_5}$. B. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (HINSBERG, KÖNIG, B. 27, 2184). — Nadeln (aus Alkohol). F: 170°.

b) Höherschmelzende Form $C_{20}H_{18}N_2 = C_6H_4$ NH·CH·C₆H₅. B. s. bei der niedrigerschmelzenden Form. — Nädelchen (aus Alkohol). F: 142,5° (HINSBERG, KÖNIG, B. 27, 2184). Viel schwerer löslich in Alkohol als das niedrigerschmelzende Derivat. — $C_{20}H_{18}N_2 + HCl$. F: 228°.

Diacetylderivat $C_{84}H_{12}O_{1}N_{2} = C_{6}H_{4}$ $N(CO \cdot CH_{2}) \cdot CH \cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (HINSBERG, KÖNIG, B. 27, 2185). — Prismen. F: 192,5°. Leicht löslich in Äther, mäßig löslich in Alkohol.

- 2. 2-[4-Isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':
 4.5-imidazot]¹) C₂₀H₁₈N₃, s. nebenstehende Formel. B.
 Bei der Reduktion von ¹-Benzalamino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (S. 290) mit Zinkstaub und Eisessig in siedendem Alkohol, neben Dibenzylamin und Ammoniak (Franzen, Scheuermann, J. pr. [2] 77, 221). Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von salzsaurem ¹-Amino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (s. u.) mit Amylnitrit in absol. Alkohol (Fr., Sch.). Krystalle (aus Alkohol). F: 247°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Ather, Benzol, Toluol, Essigester und Chloroform, schwer in Ligroin. C₂₀H₁₈N₂ + HCl. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 288° (Zers.). 1 g löst sich in ca. 10 cm³ siedendem Alkohol. 2C₂₀H₁₈N₂ + H₂SO₄. Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt nicht bis 295°. 1 g löst sich in ca. 105 cm³ siedendem Alkohol. C₂₀H₁₈N₂ + HNO₂. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 189° (Zers.). 2C₂₀H₁₈N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbroter Niederschlag. Schmilzt noch nicht bei 292°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol. Pikrat C₁₀H₁₆N₃ + C₆H₂O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 267°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Äther, Chloroform, Benzol, Toluol und Ligroin.
- 1-Amino 2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho 2'.3':4.5-imidazol] 1) C₁₀H₁₀N₃ = C₁₀H₁₀N₁C·C₀H₄·CH(CH₂)₂. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von 1.3-Biscuminalamino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidazolin] (S. 274) mit Eisessig und Salzsäure (Franzen, Scheuermann, J. pr. [2] 77, 211). Blättchen (aus Alkohol). F: 265°. 1 g löst sich in ca. 180 cm² siedendem Alkohol, leichter löslich in Aceton, Chloroform, Toluol und Xylol, schwer in Benzol, Ligroin und Ather, unlöslich in Wasser. Das salzsaure Salz gibt mit Amylnitrit in siedendem Alkohol die vorhergehende Verbindung. C₂₀H₁₉N₃ + HCl. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol), Blättchen (aus Essigsäure). F: 249° (Zers.). 1 g löst sich in ca. 30 cm² siedendem Alkohol. Schwer löslich in Aceton, Benzol, Toluol, Xylol, Ligroin, Ather, Wasser und Essigsäure. 2C₂₀H₁₂N₂ + H₂SO₄. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 135° und schmilzt allmählich zu einer gelbbraunen Masse, die bei 295°

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3. BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXIII.

noch trüb ist. 1 g löst sich in ca. 125 cm² siedendem Alkohol. Schwer löslich in Wasser. — $C_{20}H_{19}N_1 + HNO_2$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 161° (Gasentwicklung). 1 g löst sich in ca. 90 cm² siedendem Alkohol. — $2C_{20}H_{19}N_1 + 2HCl + PtCl_4$. Lehmgelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 240°, ohne zu schmelzen. Sehr sohwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Pikrat $C_{20}H_{19}N_2 + C_0H_2O_7N_3$. Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 223°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Wasser, Chloroform, Äther, Benzol und Ligroin.

- 1-Benzalamino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidasol] 1) C₁₂H₁₃N₂ = C₁₆H₄ N(N:CH·C₆H₅) C·C₆H₄·CH(CH₂)₂. B. Bei längerem Kochen von 1-Amino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (S. 289) mit Benzaldehyd in Alkohol (Franzen, Scheuremann, J. pr. [2] 77, 215). Gelbe Prismen. F: 151°. 1 g löst sich in ca. 25 cm² siedendem Alkohol. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, Benzol und Toluol, schwer in Aceton, Äther und Ligroin. Durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in siedendem Alkohol entsteht neben Dibenzylamin und Ammoniak 2-[4-Isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (S. 289). C₂₇H₂₃N₃ + HCl. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 244° (Braunfärbung). 1 g löst sich in ca. 10 cm² siedendem Alkohol. 2C₂₇H₂₃N₂ + H₆SO₄. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 150° zu einer trüben Masse, die bei 295° noch nicht klar wird. 1 g löst sich in ca. 5 cm² siedendem Alkohol. C₂₇H₂₃N₃ + HNO₃. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 160° (Gasentwicklung). 1 g löst sich in ca. 5 cm² siedendem Alkohol. 2C₂₇H₂₃N₃ + 2 HCl + PtCl₄. Gelbroter Niederschlag (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 243° unter Braumfärbung und Gasentwicklung. Pikrat C₂₇H₂₃N₃ + C₆H₃O₇N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 228°.
- 1-Cuminalamino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidasol] 1) 1) 1 0 2 0 3 0 3 1 3 2 3 3 3 4.5-imidasol] 3 4.5-imidasol] 3 5 Bei längerem Kochen von 1-Amino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (S. 289) mit überschüssigem p-Isopropyl-benzaldehyd in Alkohol (Franzen, Scheuermann, J. pr. [2] 77, 219). Gelbliche Nadeln. F: 260°. 1 g löst sich in ca. 250 cm² siedendem Alkohol.
- 1 Salicylalamino 2 [4 isopropyl phenyl] [naphtho 2'.3':4.5 imidazol] 1) $C_{27}H_{22}ON_5 = C_{10}H_6 N(N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH) C\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_2)_2$. B. Bei längerem Kochen von 1-Amino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] (S. 289) mit überschüssigem Salicylaldehyd in Alkohol (Franzen, Scheuermann, J. pr. [2] 77, 219). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 223°. 1 g löst sich in ca. 250 cm³ siedendem Alkohol.
- 1-Acetamino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] ¹) $C_{12}H_{11}ON_{2} = C_{10}H_{10} N_{10} C_{10}H_{10} C_{10}H_{1$
- 1-[ω -Phenyl-thioureido]-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3': 4.5-imidazol] ¹) $C_{27}H_{24}N_4S=C_{10}H_4$ $N_{10}N_{10$
- 1-Amino-3-äthyl-2-[4-isopropyl-phenyl] [naphtho-2'.8': 4.5-imidasoliumhydroxyd] 1) $C_{12}H_{23}ON_2 = C_{10}H_{4} N(C_{2}H_{5})(OH) C \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH(CH_{2})_{8}$. Jodid $C_{12}H_{24}N_{2} \cdot I$. B. Beim Erhitzen von 1-Amino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.3':4.5-imidazol] mit Athyljodid in Alkohol auf 100° (Franzen, Scheuermann, J. pr. [2] 77, 220). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 199°.
- 1-Benzalamino-3-äthyl-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'.8':4.5-imidazolium-hydroxyd] 1) $C_{29}H_{29}ON_3=C_{10}H_4$ $N(C_2H_4)(OH)$ $C\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. Jodid $C_{29}H_{28}N_3\cdot I$. Be längerem Erhitzen von 1-Benzalamino-2-[4-isopropyl-phenyl]-[naphtho-2'. \mathcal{E}' :4.5-imidazol] mit Athyljodid in Alkohol auf 100° (Franzen, Scheuermann, J. pr. [2] 77, 218). Rötlichgelbe Krystalle (aus Aceton). F: 179° (Zers.). 1 g löst sich in ca. 5 cm² siedendem Alkohol.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

- 3. 2-[4-Isopropyl-phenyl]-[naphtho-1'.2': 4.5-imidazol] 1) $C_{10}H_{10}N_1$, Formel I bezw. Π .
- 1 Phenyl 2 [4 isopropyl phenyl] [naphtho 1'.2':4.5 imidazol] $C_{16}H_{12}N_2$, Formel III. B. Bei längerem Erwärmen von N²-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII.

- S. 197) mit Cuminol und Alkohol und mehrmaligem Umkrystallisieren des Reaktionsprodukts aus Alkohol (O. FISCHER, B. 25, 2831). Blättchen (aus Alkohol). F: 136°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Die alkoh. Lösung zeigt bläuliche Fluorescenz.
- 4. 3"- Methyl 5'-isopropyl [dibenzo 1'.2': 5.6; 1".2': 7.8-chinoxalin]'), 1'-Methyl-7'-isopropyl-[phenanthreno-9'.10': 2.3-pyrazin]' C₃₀H₁₈N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 1'-Methyl-7'-isopropyl-1.4(?)-dihydro-[phenanthreno-9'.10': 2.3-pyrazin] (S. 274) mit alkoh. Eisenchlorid-Lösung (Mason, Soc. 63, 1288). Nadeln (aus Alkohol). F: 110—111°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Petroläther und in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in konz. Schwefelsäure mit olivgrüner Farbe.
 - CH(CH₃)₃
- 5. α -[2-Methyl-indolyl-(3)]- α -[2-methyl-indolentnyliden-(3)]- α -fthan $C_{20}H_{13}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus α -Methyl-indol (Bd. XX, S. 311) bei der Einw. von Essigester und Natriumäthylat in Äther (Angell, Marchetti, R. A. L. [5] 16 II, 794). Krystalle (aus Benzol). F: 203°.
- 6. 5.6.7.8.9.10-Hexahydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 1.4.5.6.7.8-Hexahydro-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin]¹), 2.3-Tetramethylen-5.6-diphenylen-1.4-dihydro-pyrazin C₂₀H₁₈N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei¹/₈: stündigem Kochen von Hexahydro-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 1) mit Phenanthrenchinon in Methanol (Einhorn, Bull, A. 295, 219). Orangefarbene Nadeln (aus Methanol). F: 145,5°. Geht beim Erhitzen für sich oder mit Mineralsäuren oder Eisessig in 5.6.7.8-Tetrahydro-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin] (S. 303) über.

- 7. "Dilepidin" C₂₀H₁₈N₂ s. bei Lepidin, Bd. XX, S. 395.
- 5. 2.3" (oder 3.3") Dimethyl 5'-isopropyl [dibenzo 1'.2': 5.6; 1".2": 7.8-chinoxalin] 1), 5.1' (oder 6.1') Dimethyl 7'-isopropyl [phenanthreno-9'.10': 2.3 pyrazin] 1) $C_{31}H_{30}N_3$, Formel IV oder V. B. Bei der Oxydation von 5.1' (oder 6.1') Dimethyl 7'-isopropyl 1.4(?) dihydro-[phenanthreno-9'.10': 2.3 pyrazin] (S. 275) mit siedender alkoholischer Eisenchlorid-Lösung (Mason, Soc. 63, 1291). Nadeln (aus Alkehol). F: 143—144°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Petroläther, leicht in Åther und Benzol. $2C_{21}H_{20}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 1^l/_2H_2O$. Goldgelbe Nadeln. Unlöslich in Wasser.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

O. Stammkerne C_n H_{2n-24} N₂.

1. Stammkerne $C_{18}H_{12}N_2$.

- 1. 2-Phenyl-5.6-benzo-chinoxalin, 5-Phenyl-[naphtho-1'.2':2.3-pyrazin]¹) (,,β-Phenyl-naphthochinoxalin (8. u.) beim Kochen von ω-Brom-aceto-phenon oder besser Isonitroso-aceto-phenon mit Naphthylendiamin·(1.2) (Bd. XIII, S. 196) in Methanol oder in geringer Menge aus α-Phenyl-āthylendiamin (Bd. XIII, S. 177) und β-Naphthochinon in Alkohol und Kochen des Reaktionsprodukts mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung; man trennt die beiden Verbindungen durch fraktionierte Krystallisation der Hydrochloride aus Alkohol (O. Fischer, Römer, B. 41, 2351). Beim Erhitzen von 2-[5.6-Benzo-chinoxalyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 3654) unter vermindertem Druck (F., Schindler, B. 41, 395). Fast farblose Prismen (aus Alkohol oder Methanol) (F., Sch.). F: 163° (F., R.; F., Sch.). Schwer flüchtig mit überhitztem Wasserdampf (F., R.). Ziemlich leicht löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, schwerer in Ligroin und Alkohol; löst sich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe (F., Sch.). Beim Behandeln mit Zinkstaub in Essigsäure tritt vorübergehende Rotfarbung auf (F., R.). Hydrochlorid. Gelbe Prismen (F., R.).
- 2. 3-Phenyl-5.6-benzo-chinoxalin. 6-Phenyl-[naphtho-1'.2':2.3-pyrazin]¹) (,,α-Phenyl-naphthochinoxalin") C₁₃H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. s. bei der vorhergehenden Verbindung. Entsteht auch bei der Destillation von 2-[5.6-Benzo-chinoxalyl-(3)]-benzoesäure (Syst. No. 3654) (O. FISCHER, SCHINDLER, B. 41, 392). Fast farblose Prismen (aus Methanol) (O. FISCHER, RÖMER, B. 41, 2351). F: 153° (F., SCH.; F., R.). Ist sublimierbar (F., SCH.) und mit überhitztem Wasserdampf schwer flüchtig (F., R.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Aceton, löslich in Ather, schwer löslich in kaltem Petroläther (F., SCH.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe (F., SCH.). Beim Behandeln mit Zinkstaub in Essigsäure tritt vorübergehende Rotfärbung auf (F., R.).
- 3-Phenyl-5.6-benzo-chinoxalin-hydroxyphenylat-(1), 1.3-Diphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 2-Oxy-1.3-diphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{24}H_{18}ON_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. B. Das Bromid entsteht beim Kochen von N³-Phenyl-naphthylen-

$$I. \quad C_{10}H_6 \stackrel{N = -C \cdot C_0H_5}{\stackrel{}{\sim} N(C_0H_5)(OH) \cdot CH} \qquad \qquad \Pi. \quad C_{10}H_6 \stackrel{N = -C \cdot C_0H_5}{\stackrel{}{\sim} N(C_0H_5) \cdot CH \cdot OH}$$

diamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 197) mit ω-Brom-acetophenon in Alkohol (O. FISCHER, BUSCH, B. 24, 1873). Das Eisenchlorid-Doppelsalz entsteht beim Kochen von 1.3-Diphenyl-1.2-di-hydro-5.6-benzo-chinoxalin (S. 288) mit Eisenchlorid und Alkohol unter Zusatz von etwas Salzsäure (F., B., B. 24, 2682). — Nadeln (aus Alkohol). F: 148° (Dunkelfärbung) (F., B., B. 24, 1874). Leicht löslich in Äther, heißem Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol und Ligroin, unlöslich in Wasser; die Lösungen in Alkohol und Eisessig fluorescieren grüngelb (F., B., B. 24, 1874). — Cal H₁₇N₂·Br. Gelbe Blättchen. Schwer löslich in Alkohol (F., B., B. 24, 1873). — Nitrat. Gelbe Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (F., B., B. 24, 1874). — Eisenchlorid-Doppelsalz. Dunkelgelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (F., B., B. 24, 2682).

3. 6 - Phenyl - 1.5 - phenanthrolin C₁₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation von 6-Phenyl - 1.5 - phenanthrolin-carbonsäure (8) (Syst. No. 3654) über Natronkalk (WILLGERODT, v. NEANDER, B. 33, 2933). — Nadeln (aus Alkohol oder Äther). F: 129° (unkorr.). Unlöslich in Wasser. — C₁₈H₁₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Rötliches Pulver. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

10-Nitro-6-phenyl-1.5-phenanthrolin C₁₈H₁₁O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus der vorhergehenden Verbindung bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure (WILLGERODT, v. NEANDER, B. 33, 2933). Bei der Destillation von 10-Nitro-6-phenyl-1.5-phenanthrolin-carbonsäure-(8) (Syst. No. 3654) mit Natronkalk (W., v. N., B. 33, 2934). — Hellgelbes, mikro-krystallinisches Pulver (aus Eisessig). F: 218° (unkorr.). Sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4. 2-Phenyl-1.8-phenanthrolin $C_{18}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Destillation des Natriumsalzes der 2-Phenyl-1.8-phenanthrolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3654) mit der 4-fachen Menge Natronkalk (WILLGERODT, JABLONSKI, B. 38, 2924). — Blättchen (aus Alkohol). F: 183° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform. — $C_{18}H_{18}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Krystallinischer Niederschlag.

Bis-hydroxymethylat $C_{20}H_{20}O_2N_2 = (HO)(CH_3)NC_{12}H_7(C_6H_5)N(CH_3)\cdot OH$. — Dijodid $C_{20}H_{18}N_2I_3$. B. Bei 3-stdg. Erhitzen der vorhergehenden Verbindung mit Methyljodid auf 100^0 (WILLGEROPT, JABLONSKI, B. 33, 2924). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 242° (unkorr.). Unlöslich in Äther.

9-Nitro-2-phenyl-1.8-phenanthrolin $C_{18}H_{11}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Nitrierung von 2-Phenyl-1.8-phenanthrolin (s. o.) mit rauchender Salpetersäure in konz. Schwefelsäure (WILLGERODT, JABLONSKI, B. 33, 2924). Aus dem Natriumsalz der 9-Nitro-2-phenyl-1.8-phenanthrolin-carbonsäure-(4) (Syst. No. 3654) beim Destillieren mit Natronkalk (W., J.). — Gelbe, krystallinische Masse. F: 281° (unkorr.). Schwer löslich in Eisessig. — Die Salze werden von Wasser zerlegt.

5. Dichinoly1-(2.3') C₁₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Carlier, Einhorn, B. 23, 2895; Einhorn, Sherman, A. 287, 44. — Bei 5—6-stdg. Erhitzen von 1 kg trocknem Chinolin und 80 g Natrium auf dem Wasserbad und anschließendem 6-stdg.

allmählichen Erhitzen auf 160° (Weidel, Gläser, M. 7, 327; vgl. W., M. 2, 491). Entsteht auch in kleiner Menge beim Einleiten von trocknem Sauerstoff in ein auf 170—200° erhitztes Gemisch von Chinolin und Chinolinhydrochlorid in Gegenwart von platiniertem Asbest (W., M. 8, 121). Bei der Kondensation von [Chinolyl-(2)]-acetaldehyd (Bd. XXI, S. 324) mit 2-Amino-benzaldehyd in alkoh. Lösung bei Gegenwart von etwas Natronlauge (C., Er., B. 23, 2895; El., Sh., A. 287, 42). — Blättchen (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Březina, M. 2, 494; 8, 122; Lehmann, A. 287, 46; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 773). F: 1730 (W., M. 8, 121), 175,50 (C., EI.; EI., SH.), 176-1770 (unkorr.) (W., M. 2, 494). Kp: oberhalb 400° (geringe Zers.) (W., M. 2, 494). Sublimierbar (W., M. 2, 493). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Ather, Benzol und Chloroform, leicht in heißem Alkohol (W., M. 2, 493). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in essigsaurer Lösung Kyklothraustinsäure (s. u.), Chinaldinsäure, 6-Oxy-isocinchomeronsäure und Anthranilsäure, in alkal. Lösung Isocinchomeronsäure, Anthranilsäure und Pyridanthrilsäure (S. 294) (W., STRACHE, M. 7, 283, 304, 306). Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure bei 180-1906 entstehen je nach ihrem Anhydridgehalt eine Monosulfonsäure (Syst. No. 3707) oder zwei Disulfonsauren (Syst. No. 3707) unbekannter Konstitution (W., Gläser, M. 7, 309, 330; vgl. W., M. 2, 503). — $C_{18}H_{12}N_2 + HCl$. B. Beim Erhitzen von $C_{18}H_{12}N_2 + 2HCl + 4H_2O$ auf 100° (W., M. 2, 497; E1., Sh.). Nadeln. — $C_{18}H_{12}N_2 + 2HCl + 4H_2O$. Nadeln (aus salzsaurehaltigem Wasser) (W., M. 2, 497; C., E1.; Sh.). — $C_{18}H_{12}N_2 + H_2SO_4 + H_2O$. Krystallpulver. Schmeckt pfefferartig beißend; färbt sich beim Erwärmen gelb und wird durch Wasser hydrolytisch gespalten (W., M. 2, 496; C., EI.; EI., SH.). — $C_{18}H_{12}N_2 + HCl + AuCl_3 + 2H_2O$. Hellgelbe Nadeln (W., M. 2, 498). F: 248° (C., EI.; EI., SH.). — $C_{18}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$. Rötlichgelbe Nadeln (W., M. 2, 498). F: 278° (C., EI.). Fast unlöslich in Wasser und Salzsäure (W.).

"Kyklothraustinsäure" $C_{17}H_{12}O_3N_2$, vielleicht N·[Chinolin-carboyl-(2)]-anthranilsäure (s. nebenstehende Formel) (Weidel, N. Co.nh. Wilhelm, M. 8, 199; vgl. Einhorn, Sherman, A. 287, 49). B. Neben anderen Verbindungen bei der Oxydation von Dichinolyl-(2.3') (s. o.) mit Permanganat in heißer Essigsäure (Weil, Strache, M. 7, 283). Beim Erhitzen von trockner Anthranilsäure mit Chinaldinsäure auf 180—190° (Weil, Wil, M. 8, 198). — Nadeln (aus Xylol). F: 252° (unkorr., Zers.) (Weil, St.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol und Xylol, leicht in warmem Eisessig (Weil, St.). — Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in essigsaurer Lösung Chinaldinsäure, 6-Oxy-isocinchomeronsäure und Anthranilsäure; bei tagelangem Kochen mit überschüssiger alkalischer Permanganat-Lösung entstehen Pyridanthriksäure (S. 294), Anthranilsäure und Isocinchomeronsäure (Weil, St.), M. 7, 289). Gibt mit Essigsäureanhydrid ein Anhydrid (s. u.) (Weil, St.). — Ca(C₁₇H₁₁O₃N₂)₂ + 4H₂O. Nadeln. Löslich in heißem Wasser (Weil, St.). — Ba(C₁₇H₁₁O₃N₂)₂ + aq. Nadeln (Weil, St.).

"Kyklothraustinsäure-anhydrid" $C_{17}H_{10}O_2N_2$. B. Beim Erwärmen von Kyklothraustinsäure mit Essigsäureanhydrid (Weidel, Strache, M. 7, 288). — Nadeln. F: 1960 (unkorr.). Ziemlich leicht löslich in Benzol, Xylol und Chloroform. Wird beim Kochen mit konz. Kalilauge zersetzt.

"Pyridanthrilsäure" $C_{18}H_{10}O_7N_8$, vielleicht Pyridin-α.β.α'- HO₂C. HO₂C. tricarbonsäure-α'-[2-carboxy-anilid] (s. nebenstehende Formel) (Weidel, Wilhelm, M. 8, 200; vgl. a. Einhoen, Sherman, A. 287, 49). B. Beim Kochen von Kyklothraustinsäure (S. 293) mit Permanganat in verd. Kalilauge (Weil, Strache, M. 7, 289). — Blättchen (aus sehr verd. Salpetersäure). F: 265° bis 266° (unkorr.; Zers.) (Weil, St.). Schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in heißer, sehr verdünnter Salpetersäure (Weil, St.). Gibt bei tagelangem Kochen mit alkal. Permanganat-Lösung Isocinchomeronsäure und Anthranilsäure (Weil, St.).

Dichinolyl-(2.3')-mono-hydroxymethylat $C_{19}H_{16}ON_2 = NC_9H_4 \cdot C_9H_6N(CH_8) \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Erwärmen von Dichinolyl-(2.3') (S. 293) mit Methyljodid (Weidel, M. 2, 499; Einhorn, Sherman, A. 287, 44; Roser, B. 17, 2769). Das Sulfat bildet sich beim Erhitzen von Dichinolyl-(2.3') mit Methanol und Schwefelsäure auf 180° (Ostermaner, B. 18, 334). — Jodid $C_{19}H_{15}N_3 \cdot I$. Prismen (aus verd. Alkohol) (E., Sh.), gelbe Krystalle (aus Wasser) (R.). Bräunt sich bei 200° und schmilzt bei 286° (Zers.) (W.; El., Sh.). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, schwer in Äther, Chloroform und Eisessig, löslich in heißem Alkohol (W.). — Sulfat $C_{19}H_{15}N_3 \cdot O \cdot SO_3H$. Gibt mit Alkalilaugen eine gelbe Färbung (O.).

Dichinolyl-(2.3')-mono-hydroxyäthylat $C_{20}H_{18}ON_2 = NC_9H_6 \cdot C_9H_6N(C_2H_5) \cdot OH$. — Jodid $C_{20}H_{17}N_2 \cdot I$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von Dichinolyl-(2.3') mit überschüssigem Äthyljodid im Rohr im Wasserbad (Roser, B. 17, 2769). Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser.

6. Dichinolyi-(2.6') C₁₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2-[4-Amino-phenyl]-chinolin (Bd. XXII, S. 466) beim Einleiten von Sauerstoff in ein auf 175—180° erhitztes Gemisch von Chinolin-hydrochlorid und Anilin in Gegenwart von Platinasbest (WEIDEL, M. 8, 123, 139). Beim Erhitzen von 2-[4-Amino-phenyl]-chinolin mit Glycerin, Schwefelsäure und Nitrobenzol auf 180° (W., M. 8, 140). — Tafeln (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (Březina; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 773). F: 144° (unkorr.). Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Xylol, löslich in Ather. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 160—180° eine Monosulfonsäure (Syst. No. 3707). — C₁₈H₁₂N₂+2HCl+PtCl₄. Gelbliches Krystallpulver. Fast unlöslich.

Dichinolyl-(2.6')-mono-hydroxymethylat $C_{19}H_{16}ON_2=NC_9H_6\cdot C_9H_6N(CH_2)\cdot OH$. — Jodid $C_{19}H_{18}N_2\cdot I+H_2O$. B. Aus Dichinolyl-(2.6') und überschüssigem Methyljodid im Rohr bei 120° (Weidel, M. 8, 142). Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 231—232° (Zers.). Schwer löslich in siedendem Wasser.

Dichinoly !- (2.5' oder 2.7')

vom Schmelzpunkt 159° C₁₈H₁₂N₂,
Formel I oder II. B. Neben der isomeren
Verbindung vom Schmelzpunkt 115°
(s. u.) beim Erhitzen von 2-[3-Aminophenyl]-chinolin (Bd. XXII, S. 465) mit Glycerin und Schwefelsäure unter Zusatz von
2-Nitro-phenol (v. MILLER, KINKELIN, B. 18, 1911). — Tafeln (aus Alkohol). Monoklin
prismatisch (HAUSHOFER; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 775). F: 159°. Zersetzt sich beim Destillieren.
Schwer löslich in Äther, ziemlich schwer in Alkohol und Benzol. — C₁₈H₁₃N₂ + 2HCl + 2H₂O.
Blättohen (aus verdünnter alkoholischer Salzsäure). Leicht löslich in Wasser. — C₁₈H₁₂N₂

+ 2HCl + PtCl. Krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in heißer Salzsäure. —

+2 HCl+PtCl₄. Krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in heißer Salzsäure.

Pikrat C₁₈H₁₂N₂+2C₆H₃O₇N₃. Krystallpulver. F: 240°. Schwer löslich in Alkohol.

Hydroxymethylat C₁₉H₁₆ON₂ = NC₆H₆·C₅H₆N(CH₃)·OH. — Jodid C₁₉H₁₅N₃·I. B.

Beim Erwärmen der vorhergehenden Verbindung mit Methyljodid in Methanol (v. MILLER, KINKELIN, B. 18, 1912). Goldgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 263°.

- 8. Dichinolyl-(2.5' oder 2.7') vom Schmelzpunkt 115° C₁₂H₁₂N₂, Formel I oder II (s. o.). B. s. bei der isomeren Verbindung vom Schmelzpunkt 159° (s. o.). Gelbe Krystelle (aus Äther + Petroläther). Triklin pinakoidal (HAUSHOFER; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 775). F: 115° (v. MILLER, KINKELIN, B. 18, 1913). Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich leicht in Äther, schwer in Petroläther. C₁₈H₁₂N₂ + 2HCl + 3H₂O. Tafeln (aus alkoh. Salzsäure). Sehr leicht löslich in Wasser. C₁₈H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Krystallinisches Pulver.
- 9. Dichinolyl-(4.6') C₁₈H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei 4-stdg. Erhitzen von 4-[4-Amino-phenyl]-chinolin (Bd. XXII, S. 467) mit Glycerin und konz. Schwefelsäure unter Zusatz von Nitrobenzol auf 170—190° (Kornigs, Nee, B. 20, 632). Krystalle (aus Benzol). F: 122°. Unzersetzt destillierbar. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in

Chloroform, Benzol und Essigester, sehr schwer in Äther. — Nitrat. Krystalle. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol.— $C_{18}H_{18}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle (aus konz. Salzsäure). Unlöslich in Wasser. — Pikrat. Krystalle. F: 264°. Sehr schwer löslich in heißem Alkohol.

10. Dichinolyl-(3.7 oder 4.7)
C₁₈H₁₂N₂, Formel I oder II. B. Bei
längerem Erhitzen von Chinolin mit
Benzoylchlorid im Rohr auf 240—250°
(JAPP, GRAHAM, Soc. 39, 174). Beim

Durchleiten von Chinolin durch ein schwach rot glühendes Eisenrohr (ZIMMERMANN, MÜLLER, B. 17, 1965). Aus Chinolin-sulfonsäure-(8) (Bd. XXII, S. 399) bei der trocknen Destillation, in geringerer Menge bei der trocknen Destillation von Chinolin-sulfonsäure-(6) und Chinolin-sulfonsäure-(7) (O. Fischer, van Loo, B. 17, 1899). Bei der Destillation von Cinchoninsäure (Bd. XXII, S. 74) mit Calciumoxyd, neben Chinolin (Koenigs, B. 12, 98; Weidel, M. 2, 501). Entsteht auch bei der trocknen Destillation von chinaldinsaurem Calcium (Bd. XXII, S. 72) (Besthorn, Ibele, B. 37, 1243) oder bei der Destillation von 3-Isopropyl-chinaldinsäure (Bd. XXII, S. 94) mit Ätzkalk, neben Chinolin (Spady, B. 18, 3381). — Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). Monoklin prismatisch (v. Lang, M. 2, 502; Grünling, Z. Kr. 13, 43; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 774). F: 191° (J., G.), 192,5° (unkorr.) (W.), 192° bis 193° (F., v. L., B. 17, 1901). Sublimierbar (J., G.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ather, löslich in heißem Alkohol, Chloroform (J., G.) und Benzol (F., v. L., B. 17, 1900). — Gibt bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in siedendem Eisessig Chinolin-carbonsäure-(7) (Bd. XXII, S. 81), mit Chromtrioxyd in verd. Schwefelsäure 5 (oder 4)-[Chinolyl-(7)]-pyridincarbonsäure-(3) (Syst. No. 3651) (F., v. L., B. 17, 1901; 19, 2473). Liefert bei Einw. von Brom in Chloroform eine Additionsverbindung (s. u.) (F., v. L., B. 19, 2472). Beim Erhitzen mit der 10-fachen Menge rauchender Schwefelsäure auf 180° entsteht eine Dichinolyl-(3.7' oder 4.7')-disulfonsäure-(x.x) (Syst. No. 3707) (F., v. L., B. 19, 2473). — Die Salze werden durch Wasser hydrolysiert (J., G.). — C₁₈H₁₂N₂ + 4 Br. Roter, krystallinischer Niederschlag (F., v. L., B. 19, 2472). — C₁₈H₁₂N₂ + H₁₈N₄ + 2 Br. Roter, krystallinischer Niederschlag (F., v. L., B. 19, 2472). — C₁₈H₁₂N₂ + H₁₈N₄ + 2 Br. Roter, krystallinischer Niederschlag (F., v. L., B. 19, 2472). — C₁₈H₁₂N₂ + 2 Br. Roter, krystallinischer Niederschlag (F., v. L., B. 17, 1901).

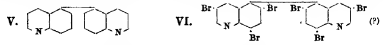
Hydroxyäthylat $C_{20}H_{18}ON_2 = NC_9H_6 \cdot C_9H_6N(C_2H_5) \cdot OH$. — Jodid $C_{20}H_{17}N_2 \cdot I$. B. Beim Erwärmen von Dichinolyl-(3.7') oder (3.7') mit überschüssigem Äthyljodid in Alkohol im Rohr auf (3.7') mit überschüssigem Athyljodid in Alkohol im Rohr auf (3.7') mit überschüssigem Athyljodid in Alkohol im Rohr auf (3.7') mit überschüssigem Athyljodid in Alkohol im Rohr auf (3.7') mit überschüssigem Athyljodid in Alkohol im Rohr auf (3.7') mit überschüssigem Athyljodid in Alkohol im Rohr auf (3.7') mit überschüssigem Athyljodid in Alkohol im Rohr auf (3.7') mit überschüssigem Athyljodid in Alkohol im Rohr auf (3.7') mit überschüssigem Athyljodid in Alkohol im Rohr auf (3.7') mit überschüssigem Athyljodid i

11. Dichinolyl-(4.5' oder 4.7')
C₁₂H₁₂N₂, Formel III oder IV. B. Bei
4-stdg. Erhitzen von 4-[3-Amino-phe.
nyl]-chinolin (Bd. XXII, S. 466) mit
Glycerin und konz. Schwefelsäure unter

Zusatz von Nitrobenzol auf 170—190° (Koenigs, Nef. B. 20, 634). — Tafeln (aus Benzol). F: 116—117°. Destilliert unzersetzt. Äußerst leicht löslich in Alkohol, leicht in Chloroform, Benzol und Petroläther, sehr schwer in Äther. — Sulfat. Zerfließliche Körner. — Nitrat. Warzen. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, sehr schwer in Alkohol. — C₁₈H₁₈N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbe Nadeln (aus konz. Salzsäure). Unlöslich in heißem Wasser. — Pikrat. Flocken. F: 248°. Sehr schwer löslich in heißem Alkohol.

12. **Dichinoly1-(5.5')** C₁₈H₁₂N₂, Formel V.

3.6.8.3'.6'.8'- Hexabrom - dichinolyl - (5.5') (?) $C_{18}H_6N_2Br_8$, Formel VI. B. Bei 5-stdg. Kochen von 3.6.8-Tribrom-chinolin (Bd. XX, S. 369) mit 1 Mol Salpetersäure und



viel überschüssigem Schwefelsäuremonohydrat (CLAUS, CAROSELLI, J. pr. [2] 51, 487). Beim Kochen von 3.6.8-Tribrom-5-nitro-chinolin (Bd. XX, S. 378) mit Schwefelsäure (CL., Ca.). — Nädelohen (aus Chloroform). F: 239°. Sublimierbar. Leicht löslich in heißem Chloroform, löslich in heißem Eisessig; unlöslich in Alkalien und Salzsäure.

13. Dichinolyi-(6.6') C₁₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem, vorsichtigem Kochen von Benzidinsulfat oder Benzidinhydrochlorid mit Glycerin und konz. Schwefelsäure unter Zusatz von

$$\bigcap_{\mathbf{N}}$$

Nitrobenzol (Roseb, B. 17, 1817; O. W. Fischer, M. 5, 418) oder besser von 2- oder 4-Nitrophenol (Ostermayer, Henrichsen, B. 17, 2445). Entsteht in geringer Menge neben Benzidin beim Erwärmen von Azobenzol mit Glycerin und konz. Schwefelsäure (Claus, Stegelitz, B. 17, 2380). Beim Erhitzen von 6-Jod-chinolin mit Kupfer auf ca. 220° (Ullmann, Gilli, A. 382, 80). — Blättchen (aus Alkohol oder Benzol-Ligroin) oder Nadeln (aus verd. Alkohol). Monoklin prismatisch (Brauns, B. 17, 2768; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 774). F: 176—177° (O., H.), 178° (unkorr.) (R.; Cl., St.), 181° (U., G.). Destilliert unzersetzt (R.; vgl. dagegen F.). Unlöslich in Wasser (F.), löslich in Äther und Alkohol, leicht löslich in Benzol (R., B. 17, 1818). — Beim Behandeln mit Brom in Salzsäure (R., B. 17, 1818) oder Alkohol (O., H., B. 17, 2448) entstehen Bromadditionsprodukte (s. u.), die beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 180—200° x-Brom-dichinolyl-(6.6') (s. u.) geben (O., H.). Einw. von rauchender Salpetersäure: Cl., St.; vgl. R., B. 17, 1818. Liefert beim Erhitzen mit krystallisierter rauchender Schwefelsäure im Rohr auf 190° Dichinolyl-(6.6')-disulfonsäure-(x.x) (Syst. No. 3707) (R., B. 17, 1818). — C₁₈H₁₈N₃ + 2Br. Orangegelber Niederschlag (O., H.). — C₁₈H₁₈N₃ + 4Br. Hellgelber Niederschlag (O., H.). Rodeln (F.). — C₁₈H₁₈N₃ + 2HCl + 4H₂O. Nadeln (F.). — C₁₈H₁₈N₃ + H₂SO₄ + 3H₂O. Krystallinischer Niederschlag. Bräunt sich an der Luft (F.). Gibt das Krystallwasser erst bei 150° ab. Wird durch Wasser zersetzt. — C₁₈H₁₈N₃ + 2H₄SO₄. Nadeln. Bräunt sich an der Luft und wird durch Wasser zersetzt (F.). — C₁₈H₁₈N₃ + H₃SO₄. Nadeln. Schwer löslich (R., B. 17, 1818; O., H.). — C₁₈H₁₂N₃ + 2HCl + SnCl₂. Nadeln. Farbt sich an der Luft bräunlich (O., H.). — C₁₈H₁₈N₃ + 2HCl + SnCl₂. Nadeln. Farbt sich an der Luft bräunlich (O., H.). — C₁₈H₁₈N₃ + 2HCl + C₁₈H₁₈N₃ + C₆H₂O₃N₃. Gelbe, mikroskopische Prismen. Zersetzt sich oberhalb 260° (F.). Kaum löslich in Wasser und Alk

Dichinolyl-(6.6')-mono-hydroxymethylat $C_{19}H_{16}ON_3 = NC_9H_6 \cdot C_9H_6 \cdot N(CH_3) \cdot OH$. — Jodid $C_{19}H_{15}N_3 \cdot I$. B. Aus Dichinolyl-(6.6') und Methyljodid in Methanol (O. W. FISCHER, M. 5, 422). — Krystalle (aus sehr verd. Methanol).

Dichinolyl-(6.6')-bis-hydroxymethylat $C_{20}H_{20}O_2N_3=(HO)(CH_3)NC_2H_6\cdot C_9H_6N(CH_9)\cdot OH.$ B. Das Dijodid entsteht beim Erhitzen von Dichinolyl-(6.6') mit überschüssigem Methyljodid im Rohr auf ca. 100° (Roser, B. 17, 1819; O. W. Fischer, M. 5, 422; Ostermayer, Henrichsen, B. 17, 2447). Das Dichlorid entsteht bei längerem Erhitzen von Dichinolyl-(6.6') mit wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure auf 170—180° (O., B. 18, 597), das Disulfat bei längerem Erhitzen mit Schwefelsäure und Methanolauf 180° (O., H.). — Dichlorid $C_{20}H_{18}N_2Cl_2+6H_2O$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 260°, ohne zu schmelzen (O.). Leicht löslich in heißem Alkohol. Verliert an der Luft einen Teil des Krystallwassers und färbt sich dabei gelb. Alkalien färben die wäßr. Lösung blutrot. — $C_{20}H_{18}N_2Cl_2+2$ CII. Gelbliche Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure). F: 238° (O.). — Dijodid $C_{20}H_{18}N_2I_3$. Gelbe Krystalle. Schmilzt oberhalb 290° (F.). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol (R.). — Disulfat $C_{20}H_{18}N_2(O\cdot SO_2H)_2+2H_2O$. Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol) von bitterem Geschmack (O., H.). Färbt sich am Licht gelb. Die wäßr. Lösung zeigt blauviolette Fluorescenz. Gibt mit Alkalien eine blutrote Färbung.

Dichinolyl-(6.6')-bis-hydroxyäthylat $C_{33}H_{24}O_3N_2 = (HO)(C_3H_5)NC_9H_6 \cdot C_9H_6N(C_2H_5) \cdot OH.$ — Dijodid $C_{23}H_{22}N_3I_3$. B. Beim Erwärmen von Dichinolyl-(6.6') mit Åthyljodid in Alkohol auf 100° (ROSER, B. 17, 1819). Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter Aufschäumen bei 270°.

x-Brom-dichinolyl-(6.6') $C_{18}H_{11}N_{2}Br=NC_{2}H_{5}Br\cdot C_{2}H_{6}N$. B. Beim Erhitzen der Bromadditionsprodukte von Dichinolyl-(6.6') (s. o.) mit Salzsäure im Rohr auf 180—200° (OSTERMAYER, HENRICHSEN, B. 17, 2448). — Nadeln. F: 150—155°. Leicht löslich in Alkohol.

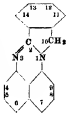
Dichinolyl - (6.8') $C_{19}H_{12}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B.

Beim Kochen von Diphenylin-hydrochlorid (Bd. XIII, S. 211) mit Glycerin und konz. Schwefelsäure unter Zusatz von Nitrobenzol (O. W. Fischer, M. 6, 548; vgl. Ostermayer, Henrichern, B. 17, 2450). — Blättchen (aus Alkohol). F: 148° (unkorr.) (F.). Fast unlöslich in Wasser, sehr sohwer löslich in Äther, leicht in heißem Alkohol und Benzol (F.). — Das Hydrochlorid gibt bei Behandlung mit Bromwasser ein Additionsprodukt (s. u.), beim Erhitzen mit mehr als 6 Mol Brom und etwas Wasser im Rohr x.x.-Dibrom-dichinolyl-(6.8') (F.). Bei längerem Erhitzen mit rauchender Schwefelsäure im Rohr auf 170—200° entsteht eine Dichinolyl-(6.8')-disulfonsäure-(x.x) (Syst. No. 3707) (F.). — Salze: F. — C₁₂H₁₂N₂ + 4 Br. Orangegelbe Krystalle. Beim Kochen mit Wasser wird Brom abgespalten. — C₁₂H₁₂N₂ + 4 Br. Orangegelbe Schwefelsich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — C₁₈H₁₂N₂ + H₂SO₄. Blättchen von brennend scharfem Geschmack. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in

Alkohol. — $C_{13}H_{12}N_1 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$. Rötlichgelber, krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser. — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 268° (unkorr.; Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol.

Dichinolyl-(6.8')-mono-hydroxymethylat $C_{19}H_{16}ON_{2}=NC_{9}H_{6}\cdot C_{9}H_{8}N(CH_{3})\cdot OH.$ Jodid $C_{19}H_{15}N_{9}\cdot I$. B. Beim Erhitzen von Dichinolyl-(6.8') mit überschüssigem Methyljodid in Methanol auf 100° (O. W. FISCHER, M. 6, 552). Hellgelbe Nadeln (aus sehr verdünntem, schwefligsäurehaltigem Alkohol). Erweicht bei 83° und schmilzt bei 126° (unkorr.). Unlöslich in Alkohol.

- **x.x-Dibrom-dichinolyl-(6.8')** $C_{18}H_{10}N_2Br_2$. B. Beim Erhitzen von Dichinolyl-(6.8') mit ca. 6 Mol Brom und etwas Wasser im Rohr (O. W. FISCHER, M. 6, 553). Hellgelb. Schmilzt nicht bis 280°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Eisessig.
- 15. Dichinolyl-(8.8') C₁₈H₁₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Kochen von 2.2'-Diamino-diphenyl (Bd. XIII, S. 210) mit Glycerin und konz. Schwefelsäure unter Zusatz von Arsensäure (v. Niementowski, Seifert, B. 38, 762). Neben anderen Verbindungen bei der Destillation von Dichinolyl-(8.8')-dicarbonsäure-(5.5') (Syst. No. 3678) unter vermindertem Druck (v. Jakubowski, v. N., B. 42, 634, 645). Blättchen oder Täfelchen (aus Alkohol oder Aceton). F: 202° (v. J., v. N.), 205—207° (v. N., S.). Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol, Aceton und Benzol, fast unlöslich in Wasser, Benzin und Äther (v. N., S.). Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 160° kein Jodmethylat, sondern das Hydrojodid des Dichinolyls-(8.8') (v. N., S.). Salze: v. N., S. C₁₈H₁₈N₂ + 2 HCl. Krystalle. Leicht löslich in Wasser. C₁₈H₁₂N₂ + 2 HBr. Krystalle. C₁₈H₁₂N₂ + 2 HI. Blättchen und Spieße (aus Wasser). F: ca. 250°. Sehr schwer löslich in Alkohol. C₁₈H₁₂N₂ + 2 HI. Blättchen und Spieße (aus Wasser). F: ca. 250°. Sehr schwer löslich in Alkohol. C₁₈H₁₂N₂ + 2 HI. Röge, + H₂SO₄ + H₂O. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. C₁₈H₁₂N₂ + 2 HNO₃. Tafeln. Rötet sich bei 210—230° und schmilzt unter Aufschäumen. Sehr leicht löslich in Wasser. C₁₈H₁₂N₂ + 2 HCl + 2 AuCl₃. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 285° (Zers.). C₁₈H₁₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Bräunlichgelber Niederschlag. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.
- 16. Diisochinolyl-(x.x') $C_{18}H_{19}N_2 = NC_9H_6 \cdot C_9H_6 N$. B. Neben Isochinolin beim Durchleiten von Benzal-āthylamin (Bd. VII, S. 213) durch ein dunkelrot glühendes Rohr (A. Piotet, Porovici, B. 25, 735). Nicht flüchtig mit Wasserdampf. $C_{18}H_{12}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbes Krystallpulver. F: ca. 177°.
- 17. 1(CH₁).2-Benzylen-perimidin, Phthaloperin C₁₈H₁₂N₂. Zur Bezeichnung "Phthaloperin" und Bezifferung der davon abgeleiteten Namen nach der nebenstehenden Formel vgl. Sachs, A. 865, 76, 77.



2. Stammkerne $C_{19}H_{14}N_{2}$.

1. 2.5(bezw. 2.6)-Diphenyl-benzimidazol C₁₃H₁₄N₂, Formel I bezw. II. B. Beim Behandeln von 3-Nitro-4-benzamino-diphenyl (Bd. XII, S. 1321) mit Zinn und Eisessig

$$I. \quad \stackrel{C_0H_5}{\longleftarrow} \stackrel{N}{\longleftarrow} C \cdot C_0H_5 \qquad \qquad II. \quad \stackrel{C_0H_5}{\longleftarrow} \stackrel{NH}{\longleftarrow} C \cdot C_0H_5$$

(HÜBNER, A. 209, 347). — Blätter (aus Alkohol). F: 197—198°. Spurenweise löslich in siedendem Wasser, ziemlich leicht löslich in kochendem Alkohol, leicht in kochendem Eisessig. Die Salze lösen sich sehr schwer in Wasser, leichter in Alkohol. — $C_{19}H_{14}N_2 + HCl$. Nadeln. — $2C_{19}H_{14}N_2 + H_2SO_4$. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser. — $C_{19}H_{14}N_3 + HNO_3$. Nadeln. — $2C_{19}H_{14}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbliche Nadeln.

2. 2-Styryl-perimidin C₁₈H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthylendiamin-(1.8) und Zimteäurechlorid unter Kühlung (Sachs, Steiner, B. 42, 3677). — Dunkelrote Krystalle (aus Ligroin). F: 136°. Löslich in Alkohol, Methanol, Chloroform, Aceton, Ather und Benzol, schwer in Ligroin. — Hydrochlorid. Dunkelrote Prismen. Zersetzt sich von 230° an.

3. [Chinolyl-(2)]-[1.4-dihydro-chinolyliden-(4)]-methan bezw. [1.2-Dihydro-chinolyliden-(2)]-[chinolyl-(4)]-methan $C_{11}H_{14}N_1$, Formel I bezw. II.

[1-Athyl-chinolin-(2)]-[1-äthyl-chinolin-(4)]- methin-cyaninhydroxyd, Diäthylisocyaninhydroxyd, Base des Athylrots C₃₃H₂₄ON₂, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. König, J. pr. [2] 73, 102; Kaufmann, Vonderwahl, B. 45 [1912], 1406. — B. Das Jodid entsteht bei der

Kondensation von 1 Mol Chinaldin-jodäthylat mit 2 Mol Chinolin-jodäthylat in wäßriger oder alkoholischer Lösung in Gegenwart von Kalilauge (Spalteholz, B. 16, 1851; Hooga-WERFF, VAN DORP, R. 8, 345; ORCHSNER DE CONINCK, R. 4, 60; MIETHE, BOOK, B. 37, 2010; Book, B. 38, 3804; M., Traube, D. R. P. 142926; Winther, Zusammenstellung der Patente auf dem Gebiet der organischen Chemie, Bd. I, S. 1364; Kö., J. pr. [2] 73, 102). — Bei der Oxydation des Chlorids mit alkal. Kaliumferricyanid-Lösung entsteht N-Athyl-z-chinolon (Bd. XXI, S. 306) (Vongerichten, Hörchen, B. 41, 3061). Das Jodid liefert bei wiederholtem Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° das Dijodid des {[1-Åthyl-chinolin-(2)]-[1-åthylchinolin-(4)]-methincyaninhydroxyd}-hydroxymethylats (s. u.) (Yong., Hö.). — Jodid C₃₂H₃₂N₃·I, Athylrot. Hygroskopische, metallisch grünglänzende Nadeln mit 1C₂H₄O (aus Alkohol) (Kau., Yond., B. 45, 1412; vgl. Hoo., v. D., R. 3, 348; M., B.). F: 150—152° (Zers.) (Hoo., v. D., R. 8, 346). Löslich mit karmoisinroter Farbe in Alkohol und Aceton, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Schwefelkohlenstoff; die Lösungen werden durch Säure entfärbt (Sr., B. 16, 1849). Lichtabsorption in wäßriger und alkoholischer Lösung: M., B.; M., Ch. I. 26, 54; KAU., VOND., B. 45, 1412. Umschlagsgebiet von Athylrot als Indicator: p_H: 2,9—4,0 (I. M. Kolthoff, Säure-Basen-Indicatoren [Berlin 1932], S. 149). Verwendung als Sensibilisator in der Photographie: M., Ch. I. 26, 54; M., B.; vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 923; EDER, LÜPPO-CRAMER, Sensibilisierung und Desensibilisierung [Halle 1932], S. 19, 213. — Perjodid C₂₃H₂₃N₃·I+2I (vgl. König, *J. pr.* [2] 73, 103). *B.* Aus Athylrot und Jod in warmem Alkohol (M., B., B. 37, 2018). Braune Nadeln oder olivgrüne Krystalle (aus Alkohol + Aceton). Leicht löslich in Aceton mit roter Farbe, schwer in Wasser und Alkohol (M., B.). Bei der Einw. von alkoh. Kalilauge wird Äthylrot zurückgebildet (M., B.). Die Lösung in verd. Salzsäure ist farblos; gibt mit Stärkekleister keine Blaufärbung (M., B.). — Nitrat C₂₃H₂₃N, ·NO₃. B. Bei der Einw. von Silbernitrat auf Äthylrot in alkoh. Lösung auf dem Wasserbad (M., B., B. 37, 2021). Dunkelgrüne Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (M., B.). Verwendung als Sensibilisator: M., B.; Eder, Lüppo-CRAMER, S. 21.

{[1-Äthyl-chinolin-(2)]- [1-äthyl-chinolin-(4)]-methin-cyaninhydroxyd} - hydroxymethylat $C_{24}H_{26}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. — Jodid $C_{24}H_{26}N_2I_2$.

B. Durch wiederholtes Erhitzen von Äthylrot mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Vongerichten, Hörchen, B. 41, 3058). Braune Nadeln. F: ca. 230°. Spaltet beim Lösen in Alkohol Methyljodid ab.

[1-Äthyl-chinolin-(2)]-[1-äthyl-6-chlor-chinolin-(4)]-methincyaninhydroxyd, Diäthylchlorisocyaninhydroxyd C₂₃H₂₃ON₂Cl, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form.—Jodid C₂₃H₂₃ClN₂·I. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. KAUFMANN, VONDERWAHL, B. 45 [1912], 1406. B. Aus 2 Mol 6-Chlorchinolin-jodäthylat und 1 Mol Chinaldin-jodäthylat in Gegenwart

von Kalilauge (Vongerichten, Hörchen, B. 41, 3057). Metallisch grünglänzende Krystalle (aus Chloroform) oder dunkelbraunviolette Nadeln.

4. [Chinolyl-(4)]-[1.4-dihy-dro-chinolyliden-(4)]-methan III. NCH: NH IV. HO NCH: N-CH3 CH3 NCH3 TV. HO NCH3 CH3 NCH3

Bis-[1-methyl-chinolin-(4)]-methinoyaninhydroxyd, Dimethyloyaninhydroxyd C₂₁H₂₀ON₂, Formel IV. Zur Konstitution vgl. König, J. pr. [2] 73, 102; Kaufmann, Vonderwahl, B. 45 [1912], 1406; Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 584. — B. Das Jodid entsteht beim Kochen von 1 Mol Lepidin-jodmethylat mit 2 Mol Chinolin-jodmethylat in wäßr. Lösung in Gegenwart von Kalilauge (Hoogweeff, van Dorf, R. 2, 318). — Chlorid C₂₁H₁₂N₂·Cl. B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung des Jodids mit Silberchlorid auf dem Wasserbad (Hoo., v. D., R. 2, 320). Sehr hygroskopische, grüne Masse. Schmilzt unter Zersetzung gegen 300° (Hoo., v. D., R. 3, 338). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther; leichter löslich in Wasser als das Jodid (Hoo., v. D., R. 3, 338). — Jodid C₂₁H₁₈N₂·I. Grüne

Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 291° (Hoo., v. D., R. 2, 319). Unlöslich in Äther und Benzol, schwer löslich in Aceton und Chloroform; schwer löslich in Wasser mit blauroter Farbe, die beim Durchleiten von Kohlendioxyd verschwindet, nach Erwärmen oder Versetzen mit Alkohol wieder auftritt; schwer löslich in heißem Alkohol; diese Lösung ist im auffallenden Licht blau, im durchfallenden Licht violett; leichter löslich in verd. Alkohol; löslich in Säuren mit blaßgelber Farbe; krystallisiert aus einer ammoniakalischen Lösung unverändert aus (Hoo., v. D., R. 2, 319). — C₂₁H₁₂N₂·Cl+HCl+PtCl₄ (bei 100—110°). Gelb. Enthält an der Luft getrocknet ½ H₂O (Hoo., v. D., R. 3, 340).

Bis - [1 - äthyl - chinolin - (4)] - methincyaninhydroxyd, C₂H₅ N · C₁H₅ Diäthylcyaninhydroxyd C₂₃H₂₄ON₂, s. nebenstehende Formel.

Zur Konstitution vgl. König, J. pr. [2] 73, 102; Kaufmann,

Vonderwahl, B. 45 [1912], 1406; Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 584. — B. Das Bromid bezw. das Jodid entsteht analog dem Dimethylcyaninjodid aus den entsprechenden Lepidin-und Chinolin-halogenäthylaten in wäßriger oder alkoholischer Lösung (Hoogewerff, van Dorf, R. 2, 321; 3, 340; Miethe, Book, B. 37, 2821). — Verwendung der Salze als Sensibilisatoren in der Photographie: M., B.; Eder, Lüppo-Cramer, Sensibilisierung und Desensibilisierung [Halle 1932], S. 18, 214. — Bromid C₂₃H₂₃N₂·Br (bei 100—110°). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt nicht bis 290°; die blaue alkoh. Lösung ist unbeständig am Licht und an der Luft; wird durch Säuren entfärbt (Hoo., v. D., R. 3, 340). — Jodid C₂₃H₂₃N₂·I. Grüne Prismen (aus Chloroform + Ather). F: 271—273° (Hoo., v. D., R. 2, 322). Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser (M., B.). — Perjodid C₂₃H₂₃N₃·I + 2I (bei 100°) (vgl. König, J. pr. [2] 78, 103). B. Aus Diäthylcyaninjodid und Jod in heißer alkoholischer Lösung (M., B.). Olivgrüne Krystalle (aus Aceton + Alkohol). Leicht löslich in Aceton, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser (M., B.). — Nitrat. Grüne Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (M., B.).

Bis-[1-isoamyl-chinolin-(4)]-methincyaninhydroxyd, C₅H₁₁
Diisoamylcyaninhydroxyd, Base des Cyanins C₁₅H₃₆ON₂,
s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. König, J. pr.
[2] 73, 102; Kaufmann, Vonderwahl., B. 45 [1912], 1406;
Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 584. — B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 1 Tl. Lepidin-jodisoamylat mit 2 Tln. Chinolin-jodisoamylat in wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (Hoogewerff, van Dorf, R. 3, 352; vgl. Williams, J. 1860, 735; 1863, 429; Hofmann, J. 1862, 351; Nadler, Merz, J. pr. [1] 100, 129; Z. 1867, 343; Hoo., v. D., R. 2, 29, 42, 324). — Verhalten von Cyanin gegen Ozon: Schönbein, Z. 1865, 733. — Jodid C₁₅H₄₅N₂·I, Cyanin, Chinolinblau. Metallisch grünglänzende Prismen (aus 80%)-igem Alkohol) mit 1½H₂O (Na., M.; Hoo., v. D., R. 3, 357). Monoklin prismatisch (Arzruni, R. 3, 354; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 761). Verliert das Krystallwasser über Schwefelsäure oder bei kurzem Erhitzen auf 100—110° und ist dann sehr hygroskopisch; die Hygroskopizität verschwindet bei längerem Erhitzen (Hoo., v. D., R. 3, 357). Schmilzt (wasserhaltig und wasserfrei) bei raschem Erhitzen bei ca. 100°; zersetzt sich langsam oberhalb 150° (Hoo., v. D., R. 3, 357; Na., M.). Fast unlöslich in Wasser und Äther (Na., M.), löslich in Chloroform, Aceton, Methanol und Amylalkohol (Hoo., v. D., R. 3, 354), leicht löslich in warmen Alkohol mit dunkelblauer Farbe (Na., M.). Die Lösung in Salzsäure ist farblos (Na., M.). Einfluß niederer Temperaturen auf alkalische und saure Lösungen des Cyanins: Schö.; Nichols, Meritt, C. 1904 I, 1426. Empfindlichkeit als Indicator: Schö.; Nierst, B. 42, 3178; Handa, B. 42, 3180. Ist infoge der Unbeständigkeit der alkal Lösung als Indicator nicht zu empfehlen (I. M. Kolltoff, Säure-Basen-Indicatoren [Berlin 1932], S. 162). Lichtabsorption in alkoh. Lösung: Miether, Ch. I. 26, 54. Wurde von Vogel (B. 8, 1635) zur Herstellung von panchromatischen Platten verwendet (vgl. dazu Eder, Lüpro-Cramber, Sensibilisierung und Desensibilisierung [Halle 1932]

5. [Chinolyl-(2)]-[isochinolyl-(1)]-methan (?), 1-Chinaldyl-isochinolin(?) $C_{10}H_{14}N_{5}$, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution kommt vielleicht der Verbindung $C_{10}H_{14}N_{2}$ zu, die bei Isochinolinrot (Syst. No. 3521) abgehandelt ist.

6. 4-Methyl-dichinolyl-(2.6'), "Flavochinolin" C, H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Flavanilin (Bd. XXII, S. 469) mit Nitrobenzol, Glycerin und konz. Schwefelsäure (O. FISCHER, B. 19, 1036). — Krystalle (aus Alkohol). F: 138°. Flüchtig mit Wasserdampf. — Die stark verdünnten Lösungen der Salze fluorescieren blau.

Hydroxymethylat $C_{30}H_{16}ON_3=C_{16}H_{16}N_2[(CH_6)(OH)]$. — Jodid $C_{16}H_{17}N_2\cdot I$. B. Beim Erhitzen von Flavochinolin mit Methyljodid in methylalkoholischer Lösung unter Druck auf $100^o\,(F.,\,B.\,19,\,1037)$. Blaßgelbe Nadeln (aus Wasser, verd. Alkohol oder Methanol). Leicht löslich in Wasser.

7. 5-Methyl-dichinolyl-(8.8') C₁₉H₁₄N₂, s. nebenstehende
Formel. B. Bei der Destillation von 5'-Methyl-dichinolyl-(8.8')-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3654) unter vermindertem Druck (Jakubowski, Niementowski, B. 42, 644). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 211,5°
bis 212°. Sehr leicht löslich in kaltem Chloroform, leicht in heißem Alkohol und Aceton, schwer in Wasser und Äther. — Wird in verd. Schwefelsäure durch Chromtrioxyd zu Dichinolyl-(8.8')-carbonsäure-(5) oxydiert. — C₁₉H₁₄N₂+2 HCl+5H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Spaltet leicht Salzsäure ab. — C₁₉H₁₄N₂+H₂SO₄+3H₂O. Bläßgelbe Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser. — C₁₉H₁₄N₂+2 HNO₃+3 H₂O. Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser. — C₁₉H₁₄N₂+2 HCl+ PtCl₄. Orangefarbene Krystalle.

3. Stammkerne $C_{20}H_{16}N_2$.

- 1. 2.4 Distyryl pyrimidin C₂₀H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von 2.4-Dimethyl-pyrimidin mit Benzaldehyd und Zinkchlorid auf 150° (Gabriel, Colman, B. 36, 3384). Nadeln (aus Alkohol).

 F: 145—146°. Hydrochlorid. Citronengelbe Prismen.
 - 2. 2.5-Distyryl-pyrazin C₂₀H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2-Methyl-5-styryl-pyrazin beim Erhitzen von 2.5-Dimethyl-pyrazin mit Benzaldehyd und etwas Zinkchlorid im Rohr auf 200° (Frankr, B. 38, 3724). Gelbe Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 219°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Unlöslich in Alkohol; die Lösung in Benzol + Ligroin fluoresciert. Wird-yon Natrium + Alkohol nicht reduziert. C₂₀H₁₆N₂ + HCl. Rote, zersetzliche Krystalle. C₂₀H₁₅N₂ + 2HCl + PtCl₄ + H₂O. Rotgelbe Krystalle. F: 219°. Pikrat. Sehr unbeständig. F: 165°.
 - 3. 2.3-Diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin C₁₀H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Benzoin im Rohr auf 170° (O. Fischer, B. 24, 720). Bei der Einw. von Zinnchlorür und heißer Salzsäure auf 2.3-Diphenyl-chinoxalin (Hinsberg, Könie, B. 27, 2181). Dunkelgelbe Säulen mit grünem Reflex (aus Ligroin). F: 146° (unkorr.) (H., K.), 148—149° (F.). Leicht löslich in heißem Alkohol und in Benzol, schwerer in Ather, sehr schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser; die Lösungen in Ather und in Benzol fluorescieren gelbgrün (F.). Ferrichlorid oxydiert zu 2.3-Diphenyl-chinoxalin (F.). C₈₀H₁₆N₂ + HCl + SnCl₂. Blauschwarze Blättchen. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und heißer Salzsäure (H., K.).
 - 1-Methyl-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{21}H_{18}N_2 = C_5H_4$ N_1CH_3 C_5H_5 $N(CH_3) \cdot CH \cdot C_6H_5$ $N(CH_3) \cdot C_6H_5$ N(
 - 1.2.3-Triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{36}H_{30}N_3=C_5H_4$ $N=C_6H_5$ $N(C_6H_5)\cdot CH\cdot C_6H_5$. Beim Erhitzen von N-Phenyl-o-phenylendiamin mit Benzoin in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre unter Druck auf 170—180° (Kehrmann, Messinger, B. 24, 1875). Gelbe Krystalle mit grünem Reflex (aus Alkohol). F: 116—117° (K., M.). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol, leicht in Äther und Benzol; die Lösungen fluorescieren blaugrün (K., M.). Unlöslich in verd. Mineralsäuren (K., M.). Salzsäure färbt die alkoh. Lösung blutrot (K., M.; K., Woulfson, B. 32, 1043).
 - 1 Nitroso 2.3 diphenyl 1.2 dihydro chinoxalin $C_{20}H_{15}ON_3 = C_0H_4$ $N(NO) \cdot CH \cdot C_0H_6$ B. Beim Eintragen von überschüssiger Natriumnitrit-Lösung in eine abgekühlte Lösung von 2.3-Diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin in Eisessig (Hinsberg, König, B. 27, 2182). Nädelchen (aus Ather). F: 138°. Leicht löslich in Ather, ziemlich schwer in Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Ligroin.

СНз

4. α - [Chinolyl - (2)] - β - [chinolyl - (6)] - \ddot{a} than $C_{99}H_{19}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von α -[Chinolyl-(2)]- β -[chinolyl-(6)]-äthylen mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 1500 (Bulach, B. 22, 289). — Prismen (aus Wasser). F: 106,5°.

α.β-Dibrom-α-[chinolyl-(2)]-β-[chinolyl-(6)]-äthan $C_{20}H_{14}N_2Br_2=NC_9H_6\cdot CHBr\cdot C_9H_6N$. B. Aus α-[Chinolyl-(2)]-β-[chinolyl-(6)]-äthylen und Brom in Eisessig (BULACH, B. 22, 288). — Nädelchen (aus Alkohol). Bräunt sich bei 280°; schmilzt nicht bei 300°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

5. α - [Chinolyl - (2)] - β - [chinolyl - (7)] - α C₂₀H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel.

- $\alpha.\beta$ Dibrom α [chinolyl (2)] β [chinolyl (7)] äthan hydroxymethylat $C_{21}H_{18}ON_2Br_3 = NC_0H_6$ · CHBr · C Chloroform (Wartanian, B. 23, 3651). Mikroskopische Spieße (aus Methanol). Schmilzt unter Zersetzung bei 210°.
- 6. $\alpha.\beta-Di-[chinolyl-(6)]-\ddot{a}than$ $C_{20}H_{16}N_2$, s. neben-· CH2·CH2 stehende Formel. B. Bei gelindem Erwärmen einer Mischung aus 4.4'. Diamino-dibenzyl, Nitrophenol, Glycerin und konz. Schwefelsäure (Comey, B. 23, 1115). — Tafeln (aus Toluol). F: 124°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, kaltem Benzol und Toluol. — $C_{20}H_{16}N_2 + 2HCl + 4H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — $C_{20}H_{16}N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Hellgelber Niederschlag. — $C_{20}H_{16}N_2 + 2HCl + 2AuCl_4$. Krystallinischer Niederschlag. Unlöslich in kaltem Wasser.
- [Chinolyl-(2)]-[2-methyl-1.4-dihydro-chinolyliden-(4)]-methan bezw. [1.2-Dihydro-chinolyliden-(2)]-[2-methyl-chinolyl-(4)]-methan $m C_{10}H_{16}N_{2}$, Formel I bezw. II.

[1 - Methyl - chinolin - (2)] - [1.2 - dimethyl - chinolin - (4)] - methincyaninhydroxyd C22H22ON2, Formel III, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. MILLS, WISHART, Soc. 117 [1920], 579; M., Pope, Photographic J. 60 [1920], 185. — Salz der p-Toluolsulfonsäure C₃₂H₃₁N₃·O·SO₃·C₆H₄·CH₃. B. Bei der Einw. von alkoh. Kalilauge auf das p-Toluolsulfonat des Chinaldin-hydroxymethylats (BAYER & Co., D. R. P. 170048; C. 1906 I, 1857; Frdl. 8, 538). Stahlblaue Nadeln. Schwer löslich in Chloroform. Wirkt

 $[1-\hat{A}thyl-chinolin-(2)]-[1-\hat{a}thyl-2-methyl-chinolin-(4)]$ methincyaninhydroxyd C₂₄H₂₆ON₂, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Kaufmann, Vonderwahl, B. 45 [1912], 1406, 1414; Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 579; M., Pope, Photographic J. 60 [1920], 185.— B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von 2 Mol Kalilauge auf die heiße alkoholische Lösung von 3 Mol Chinaldin-jodathylat (MIETHE, BOOK, B. 37, 2016). Die entsprechenden Salze entstehen bei der Einw. von alkoh. Kalilauge auf die Salze des Chinaldin hydroxyäthylats mit Athylschwefelsäure (BAYER & Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le la constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le la constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le la constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le la constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le la constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le la constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le la constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornäure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornăure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornăure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornăure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornăure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornăure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornăure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 327), Athan-sulfornăure, Pour le constant de Co., D.R.P. 158078; C. 1905 I, 486; Frdl. 7, 486; F sulfonsäure, Benzolsulfonsäure oder p-Brom-toluolsulfonsäure (BAY. & Co., D.R.P. 170048; C. 1906 I, 1857; Frdl. 8, 537). — Die Salze wirken sensibilisierend (M., Book; Bay. & Co., D.R.P. 158078, 170048). — Jodid C₂₄H₂₅N₂·I. Krystalle (aus Alkohol). Lichtabsorption: M., Book. — Salz der Äthylschwefelsäure C₂₄H₂₅N₂·O·SO₂·O·C₂H₅. Metallisch glänzende, dunkelrote Krystalle (aus Alkohol oder Chloroform + Äther). Unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin, löslich in Chloroform, Aceton, Alkohol und Wasser; die Lösung in verd. Säuren int ferbles (Ray. & Co., D. R. P. 158078). Salz der Ätherslessen und H. N. Sauren ist farblos (BAY. & Co., D.R.P. 158078). — Salz der Åt hansulfonsäure C₂₄H₂₅N₃· O·SO₃·C₃H₅. Bronzegrüne Nadeln (aus Alkohol + Åther). Schwer löslich in Alkohol und Chloroform mit violetter, in Wasser mit rötlicher Farbe (BAY. & Co., D.R.P. 170048). — Salz der Benzolsulfonsäure C₂₄H₂₅N₃· O·SO₃·C₅H₅. Goldbronzefarbene Blättehen. Die wäßr. Lösung ist rot, die alkoh. Lösung im durchfallenden Licht violett (BAY. & Co., D.R.P. 470048). — Salz der Benzolsulfonsäure C + N. O·SO · C H.R.C. Claicht 170048). — Salz der p-Brom-toluolsulfonsäure Ca4HaN 2 O SO C4HaBr CH2. Gleicht im Aussehen und in den Eigenschaften dem Salz der Benzolsulfonsäure (BAY. & Co., D. R. P. 170048).

[1 - Methyl - 4 - chlor - chinolin - (2)] - [1.2 - dimethyl - chino lin-(4)]-methincyaninhydroxyd C₁₂H₂₁ON₂Cl, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, MÜLLER, VILSMEIER, J. pr. [2] 109 [1925], 69, 75. — Chlorid C₂₂H₂₀ClN₂·Cl. B. Man erhitzt N-Methyl-acetanilid mit Phosphoroxychlorid auf 120° bis zur Beendigung der Chlorwasserstoff.

Entwicklung, gießt in Wasser, erhitzt und versetzt mit Soda (FRIEDEL, Bl. [3] 11, 1027). Rote Nadeln mit blauem Schimmer (aus Alkohol). Unlöslich in Benzol, löslich in Alkohol mit fuchsinroter Farbe; Säuren entfärben die Lösung. Beim Erhitzen mit verd. Salzsäure auf 120° und Versetzen der erhaltenen Lösung mit Alkalien entsteht ein chlorfreies Produkt (orangegelbe, wasserhaltige Prismen; schmilzt wasserhaltig gegen 130°). Gibt beim Kochen mit Natriumsulfit- oder -disulfit-Lösungen ein gelbes, chlorfreies, schwefelhaltiges Pulver.

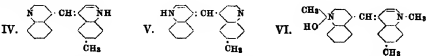
[Chinolyl-(4)]-[6-methyl-1.2-dihydro-chinolyliden-(2)]-methan bezw. [1.4-Dihydro-chinolyliden-(4)]-[6-methyl-chinolyl-(2)]-methan $\mathrm{C_{50}H_{16}N_{9}}$, Formel I bezw. II.

[1 - Methyl - chinolin - (4)] - [1.6 - dimethyl - chinolin - (2)] - methincyaninhydroxyd C₂₂H₂₃ON₂, Formel III, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. MILLS, POPE, Photographic J. 60 [1920], 188. — Jodid C₂₂H₂₁N₂·I (Pinaverdol, Sensitolgreen). B. Aus Chinolin-jodmethylat und 2.6-Dimethyl-chinolin-jodmethylat in heißer alkoholischer Kalilauge (Höchster Farbw., D. R. P. 167159; C. 1906 I, 799; Frdl. 8, 532). Blaugrüne Nadeln (aus Alkohol), messingglänzende Prismen (aus Methanol). Ziemlich sohwer löslich in Alkohol und Wasser, leicht in verd. Alkohol mit rotvioletter Farbe (H. F.). Verwendung als Sensibilisator in der Photographie: H. F.; EDER, LÜPPO-CRAMER, Sensibilisierung und Desensibilisierung [Halle 1932], S. 25, 213, 229; vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 923.

[1 - Athyl - 6 - brom - chinolin - (4)] - [1 - athyl - 6 - methyl - 6]chinolin - (2)] - methincyaninhydroxyd C₂₄H₂₅ON₂Br, s.

chinolin - (2)] - metnindyaninhydroxyd C₂₄H₂₅ON₃Dr, S.
nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 579; M.,
POPE, Photographic J. 60 [1920], 185. — p. Toluolsulfonsaures Salz C₂₄H₂₄BrN₂·O·SO₂·C₆H₄·CH₂. B. Aus den
p-toluolsulfonsauren Salzen des 6-Brom-chinolin-hydroxyāthylats und des 2.6-Dimethylchinolin-hydroxyāthylats in alkoh. Kalilauge (Bayer & Co., D.R.P. 170048; C. 1906 I, 1857; Frdl. 8, 538). Metallisch grünglänzende Nadeln. Löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform mit netvioletter Farbe. Wirkt sensibilisiarend form mit rotvioletter Farbe. Wirkt sensibilisierend.

 [Chinolyl-(4)]-[6-methyl-1.4-dihydro-chinolyliden-(4)]-methan bezw. [1.4-Dihydro-chinolyliden-(4)]-[6-methyl-chinolyl-(4)]-methan $C_{10}H_{10}N_{1}$, Formel IV bezw. V.



[1-Methyl-chinolin-(4)]-[1.6-dimethyl-chinolin-(4)]-methincyaninhydroxyd C₂₃H₂₅ON₃, Formel VI, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. König, J. pr. [2] 78, 102; Kaufmann, Vonderwahl, B. 45 [1912], 1406; Mills, Wishart, Scc. 117 [1920], 584. — Jodid C₂₃H₂₁N₃·I. B. Beim Erhitzen von 2 Tln. 6-Methyl-chinolin-jodmethylat mit 1 Tl. Lepidin-jodmethylat in wäßr. Kalilauge (Hoogewerff, van Dorp, R. 3, 342). Violettblaue Nadeln mit 2H₂O (aus Alkohol). Wird bei 100—110° wasserfrei und schmilzt dann bei 275—277°; schwer löslich in Wasser; die alkoh. Lösung ist blau (H., v. D.).

10. 2.2' - Dimethyl - dichinolyl - (3.3') $C_{20}H_{16}N_{2}$ s. nebenstehende Formel. B. Bei 12-stündigem Stehen einer CH₃ CH₃ mit einigen Tropfen Natronlauge versetzten, verdünnten wäßrigen Lösung von o-Amino-benzaldehyd und Acetonylaceton (Ellasberg, Friedlarnder, B. 25, 1757). — Nadeln mit $2H_1O$ (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserhaltig bei 104-105, wasserfrei bei 144°. Leicht löelich in Selzsäure und Schwefelsäure. — $C_{20}H_{10}N_2+2HCl+$ PtCl₄ (bei 110°). Schwer löslich in heißem Wasser.

- 11. 2.2'- Dimethyl dichinolyl (6.6') C₁₀H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Benzidin mit Paraldehyd und rauchender Salzsäure auf dem Wasserbad CH₃. N. CH₃ (HINZ, A. 242, 326). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 206—207°. Destilliert unter geringer Zersetzung oberhalb 360°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Schwer löslich in Wasser, Äther und Petroläther, löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Aceton; löslich in Säuren. C₂₀H₁₆N₂ + H₂Cr₂O₇. Gelbe Nädelchen (aus heißem Wasser). C₃₀H₁₆N₂ + 2 HNO₃ (im Vakuum über H₂SO₄). Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwer in absol. Alkohol. C₃₀H₁₆N₂ 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Hellgelbe, krystallinische Flocken. Schwer löslich in heißem Wasser.
- 12. 8.8'- Dimethyl-dichinolyl-(6.6') $C_{20}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von o-Toluidin mit Glycerin, o-Nitro-toluol und Schwefelsäure (RUTTAN, Trans. Roy. Soc. Canada 10 [1892], Section III, S. 36; C. 1893 II, 52). Nadeln (aus Alkohol). OH₃ CH₃ F: 188°. Kp: 250°. Schwer löslich in Ligroin, sehr leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. $C_{20}H_{16}N_3+2$ HCl. Prismen. Wird durch Wasser hydrolysiert. $C_{20}H_{16}N_3+2$ HCl+PtCl $_4+2H_2$ O. Dunkelorangegelbe, mikroskopische Oktaeder.
- 13. 5.5' Dimethyl dichinolyl (8.8') C₂₀H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 2.2'-Diamino-4.4'-dimethyldiphenyl mit Glycerin, Arsensäure und konz. Schwefelsäure auf 240° (Niementowski, Seifert, B. 38, 765). Gelbliche Nadeln und Blättchen (aus Alkohol). F: 215° (N., S.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Benzol, unlöslich in Wasser und Äther (N., S.). Gibt bei der Oxydation in 50°/0 iger Schwefelsäure mit einer konzentrierten wäßrigen Lösung von CrO₃ auf dem Wasserbad 5'-Methyl-dichinolyl-(8.8')-carbonsäure-(5) und Dichinolyl-(8.8')-dicarbonsäure-(5.5'); bei Verwendung einer konzentrierteren Schwefelsäure entsteht nur Dichinolyl-(8.8')-dicarbonsäure-(5.5') (JARUBOWSKI, NIEMENTOWSKI, B. 42, 637). C₂₀H₁₆N₂ + HCl + 4H₂O. Nadeln. Schwer löslich (J., N.). C₂₀H₁₆N₃ + 2 HCl. Nadeln. F: ca. 320° (Aufschäumen); sehr leicht löslich in Wasser (N., S.). C₂₀H₁₆N₃ + 2 HNO₂. Gelbe Spieße. Zersetzt sich bei 210°; löslich in Wasser (N., S.).
- 14. 5.6.7.8 Tetrahydro 1.2; 3.4 dibenzo-phenazin, 5.6.7.8 Tetrahydro-[phenanthreno-9'.10':2.3 chinoxalin]^1), 2.3 Tetramethylen-5.6 diphenylen-pyrazin C₁₀H₁₆N₁₈, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1.4.5.6.7.8 Hexahydro-[phenanthreno-9'.10':2.3 chinoxalin] für sich oder mit Mineralsäuren oder mit Eisessig (EINHORN, BULL, A. 295, 220, 221). Blaßgelbe Nadeln (aus Essigester). F: 202° bis 204°. Sehr leicht löslich in Eisessig, unlöslich in Wasser und Alkohol; unlöslich in konz. Salzsäure, löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe.
- 15. 9.10.1'.4'-Tetrahydro-[chinolino-2'.3': 1.2-acridin]¹),
 1'.4'.1''.4''-Tetrahydro-[dichinolino-2'.3': 1.2: 2''.3'': 3.4-benzo!]¹) C₃₀H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl.

 BACZYŃSKI, NIEMENTOWSKI, B. 52 [1919], 461. B. Beim Kochen einer Suspension von [Chinolino-2'.3': 1.2-acridin] in Alkohol mit
 Natriumamalgam (NIEMENTOWSKI, B. 29, 83). Goldgelbe Blättchen (aus Benzol). F: 272°; unlöslich in Wasser, schwer löslich in organischen
 Lösungsmitteln, löslich in siedendem Benzol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (N.).
- 4. Stammkerne $C_{21}H_{18}N_2$.
 - 1. 3.4.5-Triphenyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{s_1}H_{1s}N_s = \frac{C_sH_s \cdot HC C \cdot C_sH_s}{C_sH_s \cdot HC \cdot NH \cdot N}$ 1.3.4.5-Tetraphenyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{s_7}H_{s_2}N_s = \frac{C_sH_s \cdot HC \cdot NC_sH_s}{C_sH_s \cdot HC \cdot N(C_sH_s) \cdot N}$
- 1.3.4.5-Tetraphenyl-A²-pyrazolin C₂,H₂N₂ = C₆H₅·HC·N(C₆H₅)·N

 stitution vgl. v. Auwers, Heimke, A. 458 [1927], 186; v. Au., Cauer, A. 470 [1929], 284. —

 B. Man kocht cis-α.α'-Dibenzoyl-stilben (Bd. VII, S. 843) mit Phenylhydrazin kurze Zeit in Eisessig-Lösung und neutralisiert die Lösung mit Natronlauge (Klingemann, A. 269, 114, 123, 125). Täfelchen (aus Essigester). F: 212—213° (K.).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. 2.4.5-Triphenyl- Δ^2 -imidazolin, Amarin und Isoamarin $C_{s_1}H_{1s}N_2=C_4H_5\cdot HC-N$ $C\cdot C_6H_5\cdot HC\cdot NH$

a) Amarin $C_{31}H_{18}N_3 = \frac{C_6H_5 \cdot HC - N}{C_6H_5 \cdot HC \cdot NH}C \cdot C_6H_5$. Zur Auffassung als Meso-Form vgl.

Japp, Moir, Soc. 77, 611. — B. Bei 48-stündigem Stehenlassen einer mit Ammoniak gesättigten alkoholischen Lösung von Benzaldehyd und Sättigen der von Alkohol und Ammoniak befreiten, noch heißen Flüssigkeit mit Chlorwasserstoff (Laurent, C. r. 19, 353; A. ch. [3] 1, 306; J. pr. [1] 36, 2; vgl. Kühn, A. 122, 309, 319; Bahrmann, J. pr. [2] 27, 295). Beim Erhitzen von Benzaldehyd mit pulverisiertem Salmiak auf 180—1856 (Dellépine, C. r. 127, 623). Man erhitzt die trockne, aus Benzaldehyd und Ammoniumdisulfit entstandene Verbindung mit Calciumhydroxyd auf etwa 180—2000 (Gössmann, A. 93, 329). Beim Erhitzen von Benzoin und Benzaldehyd in alkoh. Lösung mit Ammoniak (Radziszewski, B. 15, 1495). Aus Hydrobenzamid bei mehrstündigem Erhitzen auf 120—1300 (Bertagnini, A. 88, 127; Bahrmann, J. pr. [2] 27, 296) oder beim Kochen mit wäßr. Kalilauge (Fownes, A. 54, 364).

Prismen mit ½, H₂O (aus verd. Alkohol oder wasserhaltigem Äther) (Delépine, C. r. 125, 179; A. ch. [7] 16, 224; O. Fischer, Prause, J. pr. [2] 77, 126). Triklin pinakoidal (Stuhlmann, Z. Kr. 13, 339; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 611). Krystallisiert krystallwasserfrei aus Benzol + Ligroin oder aus absol. Äther in Prismen (Del.; O. Fi., Pr.). Beim Kochen mit Wasser wird die wasserhaltige Verbindung entwässert; beim Umkrystallisieren der wasserfreien Verbindung aus stark wasserhaltigem Äther wird das Wasser wieder aufgenommen (Del.; O. Fi., Pr.). Anfangs fast geschmacklos, dann schwach bitter schmeckend (Lau., J. pr. [1] 36, 2). Schmilzt wasserhaltig bei 106° (O. Fi., Pr.), nach dem Trocknen bei 105° (Del.) oder im Exsiccator (O. Fi., Pr.) bei 130—131° (Del.), 133° (O. Fi., Pr.). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 53). Zeigt bei Gegenwart von alkoh. Kalilauge Luminescenz (Rad., B. 10, 74), die durch Zusatz von Chlor- oder Bromwasser oder alkoh. Jod-Lösung verstärkt wird (Tr.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther; die alkoh. Lösung reagiert stark alkalisch (Fownes, A. 54, 365). Verbrennungswärme des wasserfreien Amarins bei konstantem Volumen: 2651,2 kcal/Mol(Del., C. r. 125, 180; A. ch. [7] 16, 225).

Amarin liefert bei der trocknen Destillation Lophin (Fo., A. 54, 368). Auch beim Erhitzen von Amarin-silber entsteht Lophin (Claus, Kohlstock, B. 18, 1850). Wasserfreies Amarin gibt beim Erhitzen mit Natrium auf 190—200° die Natriumverbindung des dl-Isoamarins (Japp, Morb, Soc. 77, 637). Beim Erhitzen von Amarin mit Natriumäthylat-Lösung unter Druck auf 150—160° entsteht dl-Isoamarin (O. Fl., Pr.). Das Hydrochlorid liefert bei kurzem Erhitzen auf ca. 340° in einer Chlorwasserstoff-Atmosphäre dl-Isoamarin (J., M., Soc. 77, 637). Beim Kochen von Amarin mit Chromtrioxyd in Eisessig erhält man zunächst Lophin, dann Benzamid und Dibenzamid (E. Fischer, Troscher, B. 13, 708, 709), beim Erhitzen mit Chromschwefelsäure Benzoesäure (Fo.). Bei der Einw. von Natrium in siedender alkoholischer Lösung (Zaunscherm, A. 245, 285; Grossmann, B. 22, 2298), in besserer Ausbeute in Gegenwart von Hydrobenzamid (O. Fr., Pr.) entsteht N.N'-Dibenzal-a.a'-diphenyl-äthylendiamin (Bd. XIII, S. 251). Amarin liefert bei Einw. von Alkalinitrit in saurer Lösung N-Nitroscamarin (Borolfn, B. 8, 933). Beim Erwärmen von Amarin mit Salpetersäure (D: 1,3) auf 65—68° entsteht Amarin-nitrat (Claus, Witt, B. 18, 1671). Bei Behandlung von Amarin mit gut gekühlter, rauchender Salpetersäure erhält man Nitroamarin; beim Erhitzen von Amarinnitrat mit rauchender Salpetersäure auf 55—60° entsteht Dinitroamarin (Cl., W., B. 18, 1671, 1677). Einw. von Salpetersäure auf 55—60° entsteht Dinitroamarin (Cl., W., B. 18, 18, 3079; J., M., Soc. 77, 632). Beim Versetzen einer lauwarmen alkoholischen Lösung mit Formaldehyd entsteht N-Oxymethyl-amarin (S. 306) (Del., Bl. [3] 17, 864). Amarin gibt bei Behandlung mit 1 Mol Acetylchlorid in absol. Äther ein Produkt, das beim Erwärmen mit Alkohol in N-Acetyl-N'-benzoyl-a.a'-diphenyl-äthylendiamin (Bd. XIII, S. 251) übergeführt wird (J., M., Soc. 77, 635; vgl. Bahrmann, J. pr. [2] 27, 297). Liefert bei der Einw. von Benzoylchlorid in Benzol (Cl., Sch., B. 18, 3081) N-Benzoyl-amarin. Gibt bei Behandlung mit Benzoylchlorid in

AgC₃₁H₁₇N₃. B. Beim Eingießen einer Lösung von Silberoxyd in Ammoniak in eine alkoh. Amarin-Lösung (CLAUS, KOHLSTOCK, B. 18, 1850; vgl. CL., ELBS, B. 16, 1272). Krystallpulver. F: 218° (unkorr.) (CL., K.). Fast unlöslich in allen gewöhnlichen Lösungsmitteln, spurenweise löslich in Chloroform und Ammoniak (CL., K.). — C₂₁H₁₈N₂ + HCl. Krystalle (aus Alkohol). Trigonal (skalenoedrisch) (STUHLMANN, Z. Kr. 13, 341; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 612). F: 302°. — C₂₁H₁₈N₂ + HCl + ½ H₂O. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in siedendem Wasser (Fownes, A. 54, 366). — C₂₁H₁₈N₂ + HCl + H₂O. Krystalle (aus Wasser). Monoklin prismatisch (ST.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 612). F: 302°. — C₂₁H₁₈N₂ + HBr. Krystalle (aus Alkohol). Trigonal (skalenoedrisch) (ST.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 613). F: 288°. — C₂₁H₁₈N₂ + HBr. Krystalle (aus Alkohol). Trigonal (skalenoedrisch) (ST.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 613). F: 285°. — C₃₁H₁₈N₂ + H1 + H₂O. Gelbliche Säulen (aus Ather). Rhombisch bipyramidal (ST.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 613). F: 275°. — 2C₃₁H₁₈N₂ + H₂C₃O₃. Gelber Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser (E. Fischer, Troscher, B. 13, 708). — C₃₁H₁₈N₂ + HNO₃ (Fo.; CLAUS, WITT, B. 18, 1671). Krystalle (aus Alkohol). Monoklin prismatisch (F. 165° (ST.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 614) oder rhombisch bisphenoidisch; F: 169,5° (ST.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 614). Unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser (CL., W.). — Acetat. Krystalliciert sehr schwer (Fo.), zuweilen in der Kälte in Tafeln (Bahrmann, J. pr. [2] 27, 296 Anm.). Sehr leicht löslich (Fo.). — Chloracetat C₃₁H₁₈N₃ + CH₂Cl. CO₂H + 1½ H₂O. Krystalle (aus Alkohol). Triklin pinakoidal (ST.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 615). F: 110°. — Trichloracetat C₃₁H₁₈N₃ + CCl., CO₃H. Täfelchen (aus Alkohol). Rhombisch bipyramidal (ST.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 616). F: 123°. — Benzoat. Nadeln. Monoklin prismatisch (ST.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 616). F: 168° (Japp, Monoklin Prismatisch (ST.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 616). F: 168° (Japp,

Über eine Verbindung C₂₁H₂₀N₂ (?), die vielleicht mit Amarin identisch ist, s. Bd. VII, S. 216.

 $\begin{aligned} \mathbf{N\text{-}Methyl\text{-}amarin} & \ \mathbf{C_{22}H_{20}N_2} = \frac{\mathbf{C_{6}H_{5}\cdot HC} - \mathbf{N}}{\mathbf{C_{6}H_{5}\cdot HC}\cdot \mathbf{N(CH_{3})}} \mathbf{C\cdot C_{6}H_{5}}. \quad B. \quad \text{Das Hydrojodid entsteht bei mehrtägigem Aufbewahren von Ammit Methyljodid in Äther bei gewöhnlicher Temperatur; man zersetzt es durch alkoh. Kalilauge (CLAUS, ELBS, B. 13, 1418). — Krystalle (aus Äther). F: 184° (unkorr.) (CL., SCHERBEL, B. 18, 3079). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform (CL., SCH). — <math>\mathbf{C_{22}H_{20}N_2} + \mathbf{HI}$. Krystalle (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser (CL., E.).

N.N'-Dimethyl-amariniumhydroxyd $C_{23}H_{24}ON_2 = C_6H_5 \cdot HC \cdot N(CH_3)(OH)$ — Jodid $C_{23}H_{23}N_3 \cdot I$. B. Bei 1—2-wöchigem Aufbewahren einer äther. Lösung von Amarin und Methyljodid (Claus, Elbs, B. 13, 1418; Cl., Scherbel, B. 18, 3079; Japp, Moir, Soc. 77, 629). Durch Behandeln von N-Methyl-amarin in äther. Lösung mit Methyljodid (Cl., Sch.). Beim Erhitzen des Hydrojodids des N.N'-Dimethyl-N-benzoyl- α . α '-diphenyl-äthylendiamins (Bd. XIII, S. 252) auf 210—220° (J., M., Soc. 77, 630). Prismen oder Säulen (aus Alkohol). Tetragonal (Stuhlmann, Z. Kr. 13, 354; Groth, Ch. Kr. 5, 617). F: 247° (J., M.), 246° (unkorr.) (Cl., E.; Cl., Sch.). Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther (Cl., E.; Cl., Sch.). Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge N.N'-Dimethyl-N-benzoyl- α . α '-diphenyl-äthylendiamin (J., M.; vgl. Cl., E.).

N-Äthyl-amarin $C_{23}H_{22}N_2 = \frac{C_6H_6 \cdot HC \cdot N(C_2H_5)}{C_6H_6 \cdot HC \cdot N(C_2H_5)}$ Bei der Einw. von Äthyljodid auf das Silbersalz des Amarins in viel Benzol bei gewöhnlicher Temperatur (Claus, Scherbell, B. 18, 3080). — Blättchen (aus Äther). F: 163°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, sehwer in Äther.

N.N'-Diäthyl-amariniumhydroxyd $C_{25}H_{28}ON_2 = \frac{C_6H_5 \cdot HC \cdot N(C_2H_5)(OH)}{C_6H_5 \cdot HC} \cdot C_6H_5 \cdot C$

N-Benzyl-amarin $C_{28}H_{14}N_2 = \frac{C_8H_6 \cdot HC - N}{C_8H_5 \cdot HC \cdot N(CH_2 \cdot C_8H_5)}C \cdot C_8H_5$. B. Beim Erhitzen von Amarinsilber mit Benzylchlorid auf 100° (CLAUS, KOHLSTOCK, B. 18, 1851; vgl. CL., ELBS, B. 16, 1273). — Nadeln (aus Alkohol). F: 123—124° (unkorr.) (CL., K.). Unlöslich in

Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (CL., K.). Das Chromat liefert beim Kochen in Eisessig Benzoesäure und andere Produkte (CL., K.). N-Benzyl-amarin gibt bei Behandlung mit Benzoylchlorid in Benzol-Lösung eine bei 340—350° schmelzende, in Äther unlösliche, in Alkohol unter Zersetzung leicht lösliche Substanz (CL., SCHERBEL, B. 18, 3084). — C₂₈H₂₄N₂ + HCl. Krystalline Krusten. Schwer löslich in Wasser und Chloroform, leicht in Alkohol (CL., K.). — 2C₂₈H₂₄N₂ + H₂Cr₂O₂. Rotgelbes Krystallpulver. F: 90° (CL., K.). Leicht löslich in Alkohol unter teilweiser Zersetzung, schwer in Wasser, unlöslich in Äther (CL., K.). — 2C₂₈H₂₄N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 2l/₂H₂O (CL., K.). Goldgelbe Krystalle. Wird bei 120° wasserfrei (CL., E.; CL., K.). Zersetzt sich bei 240° (CL., E.). — Oxalat 2C₂₈H₂₄N₂ + C₂H₂O₄. F: 240° (unkorr.) (CL., K.). Kaum löslich in Wasser und Äther, schwer in Alkohol (CL., K.).

N-Äthyl-N'-benzyl-amariniumhydroxyd $C_{30}H_{30}ON_3 = C_0H_5 \cdot HC \cdot N(C_2H_5)(OH)$ $C_0H_5 \cdot HC \cdot N(C_2H_5)(OH)$ $C_0H_5 \cdot HC \cdot N(CH_2 \cdot C_0H_5)$ $C_0H_5 \cdot HC \cdot N(CH_3 \cdot C_0H_5)$ $C_0H_5 \cdot HC \cdot N(CH_3 \cdot C_0H_5)$ $C_0H_5 \cdot HC \cdot N(CH_3 \cdot C_0H_5)$ $C_0H_5 \cdot HC \cdot N(CH_3 \cdot C_0H_5)$ $C_0H_5 \cdot HC \cdot N(C_2H_5)$ $C_0H_5 \cdot N(C_2H_5)$

N.N'- Dibenzyl - amariniumhydroxyd C₃₅H₃₂ON₂ = C₆H₅·HC·N(CH₂·C₆H₅)(OH) C·C₆H₅. B. Das Chlorid entsteht beim Kochen von Amarin C₆H₅·HC ——N(CH₂·C₆H₅) C·C₆H₅. B. Das Chlorid entsteht beim Kochen von Amarin mit Benzylchlorid und Alkohol (JAPP, Moir, Soc. 77, 615; vgl. CLAUS, ELBS, B. 13, 1420; CL., Kohlstock, B. 18, 1853). — Die Salze entstehen aus den Salzen von N.N'-Dibenzyl-N-benzoyl-αα'-diphenyl-āthylendiamin (Bd. XIII, S. 252) durch Erhitzen (JAPP, Moir, Soc. 77, 611, 618). Das Chlorid-dichromat (s. u.) liefert beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt (173°) Benzylchlorid und N-Benzyl-lophin, beim Kochen mit rauchender Salzsäure und Eisessig N.N'-Dibenzyl-lophiniumchlorid (J., M.). Das Chlorid liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge N.N'-Dibenzyl-N-benzoyl-αα'-diphenyl-āthylendiamin (J., M.; vgl. CL., E.). — Chlorid C₃₅H₃₁N₃·Cl. Prismen. F: 49—52° (J., M.). Schwer löslich in Wasser und Äther, leicht in Alkohol und Chloroform (CL., E.; CL., K.). — Chlorid dichromat 2C₃₅H₃₁N₃·Cl+H₂Cr₂O₇. Orangefarbene Tafeln (aus Eisessig). F: 173° (Zers.) (J., M.). — Nitrat C₃₅H₃₁N₃·Cl+H₂Cr₂O₇. Orangefarbene Tafeln (aus Eisessig). F: 173° (Zers.) (J., M.). — Nitrat C₃₅H₃₁N₃·Cl+H₂Cr₃₆H₃₁N₃·Cl+PtCl₄+2H₃O. Schmilzt unter Bräunung und Zersetzung bei 150—160° (CL., E.). — Acetat. Prismen. F: 134° (J., M.).

N - Oxymethyl - amarin (Amarinformaldehyd) $C_{22}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot HC - N$ $C_6H_5 \cdot HC \cdot N(CH_2 \cdot OH) \cdot C \cdot C_6H_5. \quad B. \quad \text{Beim Versetzen einer lauwarmen alkoholischen Lösung von Amarin mit der äquimolekularen Menge Formaldehyd (Delépine, <math>Bl.$ [3] 17, 864). — Nadeln. F: 145°. — Gibt beim Erhitzen den Formaldehyd fast vollkommen wieder ab. Bei Einw. von Ammoniak entstehen Amarin und Hexamethylentetramin. Addiert 1 Mol HCl.

1 Mol HCl.

N-Bensoyl-amarin $C_{28}H_{22}ON_2 = \frac{C_6H_5 \cdot HC - N(CO \cdot C_6H_5)}{C_6H_5 \cdot HC \cdot N(CO \cdot C_6H_5)} \cdot C \cdot C_8H_8$. B. Man mischt die Lösungen von 10 g Amarin und 2,3 g Benzoylchlorid in kaltem Benzol und verdampft nach dem Filtrieren (JAPP, MOIR, Soc. 77, 632). Beim Kochen von Amarinsilber mit Benzoylchlorid in Benzol (CLAUS, SCHERBEL, B. 18, 3081). — Prismen (aus Ather). Rhombisch bipyramidal (STUHLMANN, Z. Kr. 13, 351; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 619). F: 180° (unkorr.) (CL., SCH.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform (CL., SCH.). — Das Dichromat gibt beim Lösen in Alkohol oder Kochen mit Eisessig Lophin (CL., SCH.). N-Benzoyl-amarin liefert beim Kochen der alkoh. Lösung in Gegenwart von etwas konz. Salzsäure N.N'-Dibenzoyl- $\alpha.\alpha'$ -diphenyl-äthylendiamin (J., M.). — $C_{28}H_{29}ON_2 + HCl.$ F: 302° (CL., SCH.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol, leichter in Chloroform und heißem Alkohol (CL., SCH.). — $2C_{28}H_{21}ON_2 + H_2Cr_2O_2$. Rotgelbes Pulver (CL., SCH.). — $2C_{28}H_{22}ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber, krystallinischer Niederschlag. F: 192° (unkorr.) (CL., SCH.). Unlöslich in Ather; wird durch kalten

Alkohol leicht zersetzt (Cl., Sch.). — Acetat $C_{28}H_{22}ON_2 + C_2H_4O_2$. Mikroskopische Nadeln. F: 320° (unkorr.) (Cl., Sch.). Unlöslich in Wasser und Ather (Cl., Sch.).

Verbindung C₃₈H₃₇O₄N₂Cl, Benzoylamarin · Benzoylchlorid. B. Bei mehrtägigem Aufbewahren von N-Benzoyl-amarin mit Benzoylchlorid und Benzol in der Kälte (CLAUS, SCHERBEL, B. 18, 3082). — Nadeln. F: 312° (CL., SCH.). Sehr schwer löslich in Chloroform und Ligroin, leicht in kaltem Alkohol (CL., SCH.). — Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Benzoesäure und salzsaures Amarin (CL., SCH.). Beim Kochen mit Alkohol entsteht N.N'-Dibenzoyl-α.α'-diphenyl-āthylendiamin (JAPP, Moir, Soc. 77, 611, 634).

N - Methyl - N' - benzoyl - amariniumhydroxyd $C_{29}H_{26}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot HC \cdot N(CH_3)(OH) \cdot C \cdot C_6H_5$. — Jodid $C_{29}H_{26}ON_2 \cdot I$. B. Aus N-Benzoyl-amarin und Methyljodid in Benzol (Claus, 'Scherbel, B. 18, 3084). Krystalle. F: 318° (korr.). Unzersetzt löslich in heißem Alkohol.

N - Äthyl - N' - benzoyl - amariniumhydroxyd $C_{30}H_{38}O_{2}N_{2} = C_{6}H_{5}\cdot HC\cdot N(C_{2}H_{5})(OH)$ $C_{6}H_{5}\cdot HC\cdot N(C_{2}H_{5})(OH)$ $C_{6}H_{5}\cdot HC\cdot N(CO\cdot C_{6}H_{5})$ $C_{6}H_{5}\cdot HC\cdot N(CO\cdot C_{6}H_{$

N - Benzyl - N' - benzoyl - amariniumhydroxyd $C_{38}H_{30}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot HC \cdot N(CH_2 \cdot C_6H_5)(OH) \cdot C \cdot C_6H_5$. — Chlorid $C_{35}H_{29}ON_2 \cdot Cl$. B. Bei mehrtägigem $C_8H_5 \cdot HC - N(CO \cdot C_6H_5) \cdot C \cdot C_6H_5$. — Chlorid $C_{35}H_{29}ON_2 \cdot Cl$. B. Bei mehrtägigem Aufbewahren von N - Benzoyl - amarin mit Benzylchlorid in Benzol in der Kälte (Claus, SCHERBEL, B. 18, 3083). Rhomboeder. Krystallisiert unzersetzt aus Alkohol. F: 351° (korr.). Unlöslich in Äther und Benzol, ziemlich schwer löslich in Chloroform.

N-Nitroso-amarin $C_{21}H_{17}ON_3 = \frac{C_6H_5 \cdot HC - N}{C_6H_5 \cdot HC \cdot N(NO)}C \cdot C_6H_5$. B. Beim Versetzen einer konzentrierten, heißen, mit Essigsäure angesäuerten alkoholischen Lösung von Amarinhydrochlorid oder -nitrat mit Alkalinitrit-Lösung (Borodin, B. 8, 933). — Tafeln oder Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 149—150° unter Bildung von Lophin. Unlöslich in Wasser. Löslich in ca. 30 Tln. 95% alkohol bei Siedehitze und in ca. 280 Tln. bei 20°; löslich in ca. 140 Tln. Äther bei 20°. — Beim Erwärmen mit alkoh. Kali entstehen Ammoniak und Lophin. Beim Erwärmen mit Alkohol und etwas Mineralsäure erhält man neben Stickstoff und Äthylpitrit Amarin.

 $\begin{array}{c} 2.4 (\text{bezw. 2.5}) - \text{Diphenyl-5} (\text{bezw. 4}) - [4 - \text{nitro-phenyl}] - A^3 - \text{imidazolin}, & \text{Nitroamarin} \\ \text{C_{21}H}_{17} \text{O_2N}_3 = \\ & \begin{array}{c} \text{C_6H}_5 \cdot \text{HC} - \text{N} \\ \text{O_2N} \cdot \text{C_6H}_4 \cdot \text{HC} \cdot \text{NH} \\ \text{O_2N} \cdot \text{C_6H}_4 \cdot \text{HC} \cdot \text{NH} \\ \text{O_2N} \cdot \text{C_6H}_4 \cdot \text{HC} - \text{N} \\ \text{O_2N} \cdot \text{C_6H}_4 \cdot \text{C_2N}_4 \cdot \text{C_2N}_4 \cdot \text{C_2N}_4 \\ \text{O_2N} \cdot \text{C_2N}_4 \cdot \text{C_2N}_4 \cdot \text{C_2N}_4 \cdot \text{C_2N$

2-Phenyl-4.5-bis-[4-nitro-phenyl]- Δ^3 -imidazolin, Dinitroamarin $C_{21}H_{16}O_4N_4=O_4N\cdot C_6H_4\cdot HC-N$ $C\cdot C_6H_5$. B. Das Nitrat entsteht beim Erhitzen von Amarin-nitrat mit rauchender Salpetersäure auf 55—60°; man verreibt es mit Ammoniak (Claus, Witt, B. 18, 1671). — Pulver. Sehr unbeständig. Oxydiert sich an der Luft. Zersetzt sich bei ca. 120°, ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig. — Das Nitrat liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig oder mit roter rauchender Salpetersäure Benzoesäure und 4-Nitro-benzoesäure. — $C_{21}H_{16}O_4N_4+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 214° (unkorr.; Zers.). — $C_{31}H_{16}O_4N_4+HNO_3$. Prismen oder Nadeln (aus Eisessig). F: 170° (unkorr.). — $2C_{31}H_{16}O_4N_4+2HCl+PtCl_4+2H_3$. O. Rötlichgelber Niederschlag. Zersetzt sich gegen 220°, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

2.4.5 - Tris - [8 - nitro - phenyl] - \triangle^2 - imidazolin, Trinitroamarin $C_{21}H_{15}O_6N_5 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot HC - N$ $C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 3.3'.3"-Trinitro-hydrobenzamid (Bd. VII, S. 253) beim Erhitzen auf 125—130° oder beim Erwärmen mit verd. Kalilauge (Bertagnini, A. 79, 275). — Warzen (aus Alkohol). Schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in kochendem starkem Alkohol, ziemlich leicht in Äther. Die wäßr. Lösung reagiert schwach alkalisch. Die Salze sind schwer löslich; sie schmecken stark bitter. — $C_{21}H_{16}O_6N_5 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol.

- b) Isoamarin $C_{21}H_{16}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot HC N}{C_2H_5 \cdot HC \cdot NH} C \cdot C_8H_5.$
- a) d-Isoamarín 1). B. Man führt dl-Isoamarin in das d-Tartrat über und krystallisiert fraktioniert; es scheidet sich zunächst das d-Tartrat des d-Isoamarins aus (SNAPE, Soc. 77, 781). Prismen (aus Alkohol). Rhombisch bisphenoidisch (Pope; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 611). F: 175—176°. D: 1,12. Löst sich in $90^{\circ}_{|_{0}}$ igem Alkohol bei 14° zu $3,01^{\circ}_{|_{0}}$. Zeigt Mutarotation: $\{\alpha\}_{::}^{n}: +55,0^{\circ} \rightarrow +41,7^{\circ}$ (3 Stunden; $90^{\circ}_{|_{0}}$ iger Alkohol; c=1,5); $[\alpha]_{::}^{n}: +62^{\circ}$ (nach 4 Stunden praktisch unverändert; Essigester; c=5). d-Tartrat $C_{1}H_{10}N_{2}+C_{4}H_{4}O_{5}+2H_{4}O_$
- β) l-Isoamarín 1). Prismen (aus Essigester). Rhombisch bisphenoidisch (Pope; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 611). F: 174—175°. D: 1,12. Löst sich in 90° /oigem Alkohol bei 14° zu 3,05°/o. Zeigt Mutarotation. [α]³/₀: $-67,1^{\circ} \rightarrow -28,9^{\circ}$ (nach einigen Stunden; 90° /oiger Alkohol; c = 1,5); [α]³/₀: $-50^{\circ} \rightarrow -58,7^{\circ}$ (nach 7 Stunden konstant; Essigester; c = 5). -d-Tartrat $C_{21}H_{18}N_{2}+C_{4}H_{6}O_{8}+2H_{2}O$. [α]³/₀: $-71,9^{\circ}$ (90°/oiger Alkohol; c = 4).
- γ) dl-Isoamarin. Das Molekulargewicht ist ebullioskopisch in Alkohol bestimmt (Japp, Moir, Soc. 77, 638). B. Beim Einleiten der Dämpfe von Ammoniumcyanid (entwickelt durch Erhitzen von Kaliumferroyanid mit Salmiak) in ein Gemisch von Alkohol und viel Benzaldehyd (Snape, Brooke, Soc. 75, 208). Man erhitzt das aus Hydrobenzamid und Chlorwasserstoff erhaltene Produkt auf 240° (J., M., Soc. 77, 641; vgl. Ekman, A. 112, 155, 170; Kühn, A. 122, 309, 322). Beim Behandeln von Hydrobenzamid mit α-Naphthylmagnesiumbromid in Äther und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser (Busch, Leephelm, J. pr. [2] 77, 15, 16). Beim Erhitzen von α-Benzalamino-phenylessigsäure-nitril (Bd. XIV, S. 469) auf 215° (Sn., Br.). Man behandelt inakt. spaltbares α.α'. Diphenyl-āthylendiamin (Bd. XIII, S. 249) in äther. Lösung mit Kohlendioxyd und erhitzt das erhaltene Carbaminat (Feist, B. 27, 215) mit Benzoesäure auf 180° (J., M., Soc. 77, 639). Beim Erhitzen von inakt. spaltbarem N.N'-Dibenzoyl-α.α'-diphenyl-āthylendiamin im Chlorwasserstoffstrom auf 260° (Feist, Arnstein, B. 28, 3177; vgl. J., M., Soc. 77, 640). Die Natriumverbindung entsteht beim Erhitzen von wasserfreiem Amarin mit Natrium auf 190—200° (J., M., Soc. 77, 637). Darst. Bei mehrstündigem Erhitzen von 5 g Amarin mit 0,6 g Natrium in 15 cm³ absol. Alkohol unter Druck auf 150—160° (O. Fischer, Prause, J. pr. [2] 77, 129). Man erhitzt Amarin-hydrochlorid 5 Min. auf 340°, am besten in einer Chlorwasserstoff-Atmosphäre (J., M., Soc. 77, 637). Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (Busch, Lee.), 198° (Sn., Br.). D: 1,16 (Snape, Soc. 77, 637). Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (Busch, Lee.), 198° (Sn., Br.). D: 1,16 (Snape, Soc. 77, 638). Liefert beim Erhitzen unter vermindertem Druck Ammoniak, Lophin und eine bei 120° schmelzende, unzersetzt flüchtige Verbindung (Sn., Br.). Wird beim Kochen des Chromats mit Eisessig nicht oxydiert (Sn., Br.). Beim Versetzen der siedenden alkoholischen Lösung mit Natrium entsteht inakt. spaltbares α.α'-Diphenyl-āthylendiamin (J., M., Soc. 77, 638).
- N-Benzoyl-isoamarin $C_{28}H_{22}ON_2 = \frac{C_8H_6 \cdot HC N}{C_6H_5 \cdot HC \cdot N(CO \cdot C_6H_6)}C \cdot C_6H_6$. B. Aus dl-Isoamarin und Benzoylchlorid nach Schotten-Baumann (Busch, Leefhelm, J. pr. [2] 77, 17). Nadeln (aus Alkohol). F: 288°. Schwer löslich in Alkohol.
 - $3. \quad \textbf{2.4.5-Triphenyl-} \Delta^{\textbf{4-imidazolin}} \quad C_{\textbf{21}}H_{\textbf{16}}N_{\textbf{3}} = \frac{C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}} \cdot C \cdot NH}{C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}} \cdot C \cdot NH} \times CH \cdot C_{\textbf{6}}H_{\textbf{5}}.$
- 1.3 Bis [4 nitro phenyl] 2.4.5 triphenyl Δ^4 imidazolin $C_{33}H_{24}O_4N_4 = C_8H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_3)$ CH · C_8H_5 . B. Bei mehrstündigem Kochen von 4-Nitro-anilin mit Benzaldehyd in alkoh. Salzsäure (Kühling, B. 27, 568). Nädelchen (aus Alkohol + Eisessig). F: 182—183°. Unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol, ziemlich leicht löslich in Ather und Benzol. Wird von heißer Salzsäure und konz. Kalilauge nicht angegriffen.

¹) Das auffallende optische Verhalten der aktiven Isoamarine bedarf einer erneuten Untersuchung, da das von SNAPE (Soc. 77, 784) benutzte Polarimeter keine genauen Ablesnagen gestattete.

- 1.3 Bis [4 amino phenyl] 2.4.5 triphenyl Δ^4 imidazolin $C_{33}H_{36}N_4 = C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot NH_2)$ CH $\cdot C_6H_5$. B. Man behandelt 1.3-Bis-[4-nitro-phenyl]-2.4.5-triphenyl- Δ^4 -imidazolin mit Zinn in heißer verdünnter Salzsäure (Kühling, B. 27, 570). Nadeln mit $2H_2O$ (aus verd. Alkohol). Schmilzt nach dem Entwässern bei 122—123°. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr leicht in Ather. Wird durch Alkalien nicht verändert.
- 1.3-Bis-[4-nitro-phenyl]-2.4.5-tris-[3-nitro-phenyl]- Λ^4 -imidazolin $C_{33}H_{21}O_{10}N_7=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C\cdot N(C_6H_4\cdot NO_2)$ CH· $C_6H_4\cdot NO_2$. B. Bei mehrstündigem Kochen von 3-Nitrobenzaldehyd mit 4-Nitro-anilin in alkoh. Salzsäure (Kühling, B. 27, 569). Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol + Eisessig). F: 227—228°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig und Benzol, sehr schwer in Alkohol, fast unlöslich in Åther.
- 1.2.3.4.5 Pentakis [4 nitro phenyl] \varDelta^4 imidazolin $C_{33}H_{21}O_{10}N_7=O_2N\cdot C_6H_4\cdot C\cdot N(C_6H_4\cdot NO_2)$ CH· $C_6H_4\cdot NO_2$. B. Bei mehrstündigem Kochen von 4-Nitrobenzaldehyd mit 4-Nitro-anilin in alkoh. Salzsäure (Kühling, B. 27, 569). Blaßgelbe, mikroskopische Nadeln (aus viel Eisessig). Schmilzt nicht bei 290°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.
- 4. 6-Methyl-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxatin $C_{21}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel. Vgl. a. No. 5.
- 1.6 Dimethyl 2.3 diphenyl 1.2 dihydro chinoxalin $C_{22}H_{20}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot C_6H_5$. B. Bei 5-stdg. Erhitzen von 3-Amino-4-methylamino-toluol mit Benzoin im Rohr auf 140° (O. FISCHER, B. 26, 198). Gelbe Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 135°. Die Lösungen fluorescieren gelbgrün. Bildet rote, gegen Wasser unbeständige Salze.
- 1 Äthyl 6 methyl 2.3 diphenyl 1.2 dihydro chinoxalin $C_{23}H_{22}N_2=CH_3\cdot C_6H_3$ N=-C C C B. Beim Erhitzen von 3-Amino-4-äthylamino-toluol mit Benzoin im Rohr auf 140—150° (O. FISCHER, B. 26, 203). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 129°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Äther und Benzol. Die verd. Lösungen fluorescieren gelbgrün.
- 5. 6-Methyl-2,3-diphenyl-2,12(oder 3.4) dihy-1. CH₃· CH₃· CH₄· CeH₅ II. CH₃· CH₅· CeH₅ Aro-chinoxalin C₂₁H₁₈N₂, Erhitzen von 3.4-Diamino-toluol mit Benzoin unter Druck auf 180° (O. Fischer, B. 26, 192). Gelbe Nadeln oder Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 143°. Wird von Ferrichlorid in alkoh. Lösung zu 6-Methyl-2.3-diphenyl-chinoxalin oxydiert.

[1-Äthyl-6-methyl-chinolin-(2)]-[1-äthyl-6-methyl-CH3. chinolin-(4)]-methincyaninhydroxyd C25H28ON2, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. — Jodid C₂₅H₂₇N₃·I (Orthochrom T). Zur Konstitution vgl. Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 579; Mills, Pope, Photographic J. 60 [1920], 185. B. Aus (nicht näher beschriebenem) 6-Methyl-chinolinistikking (C. Frieder).

jodäthylat und 2.6-Dimethyl-chinolin-jodäthylat in heißer alkoholischer Kalilauge (Höchster Farbw., D. R. P. 167159; C. 1906 I, 799; Frdl. 8, 532; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 923). Dunkelgrüne Prismen (aus Alkohol). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwerer in heißem, sehr schwer in kaltem Wasser mit rotvioletter Farbe (H. F.). Sensibilisierende und desensibilisierende Wirkung: AGFA, D. R. P. 158349; C. 1905 I, 707; Frdl. 8, 540; EDER, LÜPPO-CRAMER, Sensibilisierung und Desensibilisierung [Halle 1932], S. 282, 288, 301, 315.

5. Stammkerne $C_{22}H_{20}N_2$.

1. 2.5 - Bis - [4-methyl-styryl]-pyrazin

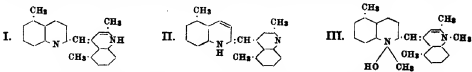
C₂₂H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Er
C₂₂H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Er
C₃₂H₃₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 2.5-Dimethyl-pyrazin mit p-Toluylaldehyd in Gegenwart von Zinkchlorid auf 170°, neben einer Verbindung vom Schmelzpunkt 112° [2-Methyl-5-[4-methyl-styryl]-pyrazin(?)] (Franke, B. 38, 3726). — Krystalle (aus Benzol). F: 238°. Löslich in Eisessig und Benzol, unlöslich in Alkohol und Wasser. — C₁₂H₂₀N₂ + HCl + ½ H₂O. Hellrote Nadeln. Färbt sich bei ca. 160° gelb und schmilzt bei 240°. — 2C₂₂H₂₀N₂ + HgCl₂. Krystalle (aus Salzsäure). F: 231°. Löslich in Salzsäure. — 2C₂₂H₂₀N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Rotbraunes, krystallinisches Pulver; Krystalle (aus Eisessig). F: 206°. Löslich in Eisessig.

2. 4.5-Diphenyl-3-benzyl- Δ^2 -pyrazolin $C_{21}H_{20}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot HC - CH \cdot C_6H_6}{C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C \cdot N \cdot NH}$ 1.4 - Diphenyl - 5 - [4 - chlor - phenyl] - 3 - bensyl - Δ^2 - pyrazolin $C_{26}H_{15}N_2Cl = C_6H_5 \cdot HC - CH \cdot C_6H_4Cl$ R Reim Vocken - CH \cdot CH B. Beim Kochen von α-Chlor-γ-oxo-β.δ-diphenyl-α-[4-chlor-C₆H₅·CH₂·C; N·N·C₆H₅ phenyl]-butan (Bd. VII, S. 526) mit Phenylhydrazin in Alkohol-Essigsäure (Schimetscher, M. 27, 9). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 120—122°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rosa und wird auf Zusatz von Nitrit rotviolett, nach mehrstündigem Stehen blaugrün.

3. 2-Åthyl-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin C₁₂H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel.

2 - Äthyl - 1.2.3 - triphenyl - 1.2 - dihydro - chinoxalin $C_{28}H_{24}N_3 = N = C \cdot C_6H_6$ C_6H_4 $N(C_6H_5) \cdot C(C_5H_5) \cdot C_6H_5$. B. Aus 1.2.3-Triphenyl-chinoxaliniumbromid und Athylmagnesium jodid in Ather (FREUND, RICHARD, B. 42, 1114). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 198-199°. Schwer löslich in Alkohol; die Lösung fluoresciert. - Hydrochlorid. Rot. Wird leicht hydrolysiert.

4. [5-Methyl-chinolyl-(2)]-[2.5-dimethyl-1.4-dihydro-chinolyliden-(4)]-methan bozw. <math>[5-Methyl-1.2-dihydro-chinolyliden-(2)]-[2.5-dimethyl-chinolyl-(4)f-methan C11H10N1, Formel I bezw. II.



[1.5-Dimethyl-chinolin-(2)] - [1.2.5 - trimethyl-chinolin-(4)]-methincyaninhydr-[1.5-Dimethyl-chinolin-(3)]-[1.2.5-trimethyl-chinolin-(4)]-methincyaninhydroxyd C₂₄H₂₄ON₃, Formel III, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Degrephic J. 60 [1920], 89, 2775; Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 579; M., Pope, Photographic J. 60 [1920], 185. — Methylschwefelsaures Salz C₂₄H₂₅N₃·O·SO₃·O·CH₃. B. Bei der Einw. von alkoh. Kalilauge auf das methylschwefelsaure Salze des 2.5-Dimethyl-chinolinhydroxymethylats in der Wärme (Bayer & Co., D. R. P. 170049; C. 1906 I, 1857; Frdl. 8, 539). Stahlblauglänzende Krystalle (aus Alkohol oder Chloroform + Äther). Unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin, löslich in Chloroform, Aceton, Alkohol und Wasser; die Laungen in vard Säuren sind farbles Wirkt wansibilisierend Lösungen in verd. Säuren sind farblos. Wirkt sensibilisierend.

5. [6-Methyl-chinolyl-(2)]-[2.6-dimethyl-1.4-dihydro-chinolyliden-(4)]-methan bezw. [6-Methyl-1.2-dihydro-chinolyliden-(2)]-[2.6-dimethyl-chinolyl-(4)]-methan $C_{12}H_{10}N_{1}$, Formel I bezw. II.

$$I. \begin{picture}(200,0) \put(0,0){\line(1,0){C}} \put(0,0){\line(1,0)$$

[1.6-Dimethyl-chinolin-(2)]-[1.2.6-trimethyl-chinolin-(4)]-methinoyaninhydroxyd C₂₄H₂₆ON₂, Formel III, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 579; Mills, Pope, Photographic J. 60 [1920], 185. — Methyl-schwefelsaures Salz C₂₄H₂₆N₂·O·SO₂·O·CH₃. B. Bei der Einw. von alkoh. Kalilauge auf das methylschwefelsaure Salz des 2.6-Dimethyl-chinolin-hydroxymethylats (Bayer & Co., D. R. P. 170049; C. 1906 I, 1857; Frdl. 8, 539). Dunkelgrüne Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Äther und Ligroin, schwer löslich in Alkohol und Chloroform, leichter in Wasser. Wirkt sensibilisierend.

[1-Äthyl-6-methyl-chinolin-(2)]-[1-äthyl-2.6-dimethyl-chinolin-(4)] - methincyaninhydroxyd C₂₆H₃₀ON₃, Formel IV, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Mills, Wisharr, Soc. 117 [1920], 579; Mills, Pope, Photographic J. 60 [1920], 185. — p. Toluolsulfonsaures Salz C₂₆H₂₅N₂·O·SO₂·C₄H₄·CH₂. B. Beim Erwärmen des p-toluolsulfonsauren Salzes des 2.6-Dimethyl-chinolin-hydroxyäthylats mit alkoh. Kalilauge (Bayer & Co., D. R. P. 170048; C. 1906 I, 1857; Frdl. 8, 538). Grünglänzende Blättchen (aus verd. Methanol). Schwer löslich in Wasser. Wirkt sensibilisierend.

- 6. 2.4.2'.4' Tetramethyl dichinolyl (6.6')

 C₁₂H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei 2-tägigem Erhitzen von Benzidin mit Aceton in konz. Salzsäure im Rohr auf 180° (Schestofal, B. 20, 2506). Man sättigt ein Gemisch aus Paraldehyd und Aceton in der Kälte mit Chlorwasserstoff, versetzt nach einem Tage mit etwas mehr als der theoretischen Menge Benzidin und mit konz. Salzsäure und erhitzt 5 Stdn. auf dem Wasserbad (Sch.). Blättehen (aus Alkohol). F: 232° (unkorr.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leicht in Alkohol. C₁₂H₂₀N₂ + 2 HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, etwas schwerer in Alkohol. C₁₂H₂₀N₂ + 2 HCl. Fleischfarbene Nädelchen. C₁₂H₂₀N₂ + H₂SO₄. Prismen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser mit stark blauer Fluorescenz, schwerer in Alkohol. C₁₂H₂₀N₃ + H₂Cr₂O₇. Orangegelbe Nädelchen. Sohwer löslich in heißem Wasser. 2 C₁₂H₂₀N₃ + 2 HCl + PtCl₄ (bei 110°). Rotgelbe Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 2.4.2'.4'-Tetramethyl-dichinolyl-(6.6')-bis-hydroxymethylat $C_{24}H_{26}O_3N_4=(HO)(CH_3)NC_3H_4(CH_2)_2\cdot C_5H_4(CH_2)_2\cdot OH.$ Dijodid $C_{24}H_{26}N_2I_3$. B. Beim Kochen von 2.4.2'.4'-Tetramethyl-dichinolyl-(6.6') mit Methyljodid in methylalkoholischer Lösung (Sch.). Gelbe Nadeln. Beginnt bei 270° unter Zersetzung zu schmelzen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.
- 2.4.2'.4' Tetramethyl dichinolyl (6.6') bis hydroxyäthylat $C_{16}H_{18}O_2N_2 = (HO)(C_2H_2)NC_2H_4(CH_2)_2\cdot C_2H_4(CH_2)_2\cdot OH$. Dijodid $C_{16}H_{16}N_2I_2$. B. Beim Kochen von 2.4.2'.4'-Tetramethyl-dichinolyl-(6.6') mit Athyljodid in alkoh. Lösung (Sor.). Strohgelbe Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 158°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser, unlöslich in Ather.
- 6. 2.4.5-Tri-p-tolyl- Δ^2 -imidazolin, p.p'.p"-Trimethyl-amarin $C_{24}H_{24}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot HC-N$ C· $C_6H_4\cdot CH_3$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von Hydro-p-toluyl-CH $_3\cdot C_6H_4\cdot HC\cdot NH$ C· $C_6H_4\cdot CH_3$. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von Hydro-p-toluyl-Säulen mit $^1/_2H_3O$ (aus Äther + Alkohol) (F.). Die wasserhaltige Substanz sintert bei 1190 bis 1200, beginnt bei 126—1270 zu schmelzen und ist bei 1360 vollständig geschmolzen (F.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, leichter in Aceton, Alkohol und Benzol (G.), Zeigt beim Erwärmen mit alkoh. Kali auf 70—750 Luminescenz (G.). $C_{24}H_{24}N_2 + HCl$. Nadeln. F: ca. 2950. Schwer löslich in Wasser (G.). $AgC_{24}H_{22}N_3$ (G.).

N-Nitrosoderivat $C_{24}H_{22}ON_3 = \frac{CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot HC - N}{CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot N(NO)} C \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. B. Beim Versetzen einer heißen, mit Essigsäure angesäuerten alkoholischen Lösung von salzsaurem p.p'.p''-Trimethyl-amarin mit Kaliumnitrit-Lösung (Gattermann, A. 347, 367). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 147°.

7. Stammkerne $C_{25}H_{26}N_2$.

1. Phenyl-bis-[1.2.3.4-tetrahydro-chinolyl-(6)] - methan, 6.6'-Benzal-bis-tetrahydrochinolin $C_{25}H_{26}N_3$, 8. neben stehende Formel. B. Bei 1-stündigem Erwärmen von Tetrahydrochinolin mit Benzaldehyd und Zinkchlorid in absol. Alkohol auf dem Wasserbad (Einhorn, B. 19, 1243). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 152—153°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Benzol. — Gibt mit Oxydationsmitteln einen grünen Farbstoff.

2. Bis-[5.6.7.8-tetrahydro-
$$_{\rm H_2C}$$
 CH₂ CH

Bis - [θ - methyl - 5.6.7.8 - tetrahydro - carbazo-lyl - (3)] - methan C₂₇H₃₀N₂, s. nebenstehende Formel.

B. Bei der Einw. von Cyclohexanon auf 4.4'-Bis-[α-methyl-hydrazino]-diphenylmethan (Bd. XV, S. 588) in essigsaurer, etwas Schwefelsäure enthaltender Lösung (v. Braun, B. 41, 2604). — F: 175°. Fast unlöslich in Alkohol, leicht löslich in Pyridin und Chloroform; löslich in konzentrierten, unlöslich in verdünnten Säuren.

8. Stammkerne $C_{27}H_{36}N_2$.

1. Bis-[6-methyl-5.6.7.8-tetrahydro-carbazolyl-(3)]-methan C₂, H₃₀N₂,s. untenstehende Formel.

CH₈·HC CH₂ C CH₂ C Schwefelsäure enthaltender Lösung (v. Braun, B. 41, 2606). — F: 143°. Fast unlöslich in Alkohol, leicht löslich in Pyridin und Chloroform; löslich in konzentrierten, unlöslich in verdünnten Säuren.

2. Bis-[7-methyl-5.6.7.8-tetrahydro-carbazolyl-(3)]-methan $C_{27}H_{30}N_2$, s. untenstehende Formel.

s. untenstehende Formel.

H₂(C CH₂ C CH₂ CH₃ Sormel. B. Aus rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) und 4.4′-Bis-[α-methyl-hydrazino]-diphenylmethan in essignaurer, etwas Schwefelsäure enthaltender Lösung (v. Braun, B. 41, 2606). — F: 200°.

9. 2.4.5-Tris-[4-isopropyl-phenyi]- Δ^2 -imidazolin, p.p'.p"-Triisopropylamarin $C_{30}H_{36}N_2 = \frac{(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot HC-N}{(CH_3)_6CH\cdot C_6H_4\cdot HC\cdot NH} C\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_8$. B. Bei mehrstündigem Erhizen von Cuminol mit wäßr. Ammoniak auf 120—200° (BORODIN, 3K. 5, 387; B. 6, 1253). Beim Erhitzen von Hydrocuminamid (B.).— Krystalle (aus Alkohol und Benzol). F: gegen 205° (unkorr.). Fast unlöslich in siedendem Wasser; 1 Tl. löst sich in 38 Tln. siedendem Alkohol, in 328 Tln. Alkohol bei 22°, in 287 Tln. Ather bei 22°; sehr leicht löslich in Benzol. — Hydrochlorid. F: 232° (unkorr.). Löslich in 385 Tln. siedendem Alkohol, unlöslich in Benzol. — Sulfat. Nadeln (aus schwefelsäurehaltigem Alkohol). F: 192°. 1 Tl. löst sich in 6277 Tln. siedendem Wasser in 200° Tln. siedendem Wasser, in 889 Tln. siedendem Alkohol und in 2497 Tln. Alkohol von 22°.

P. Stammkerne C_n H_{2n-26} N₂.

1. [Acenaphthyleno-1'.2':2.3-chinoxalin] 1), 2.3-[Naphthylen-(1.8)]-chinoxalin, Benzo-[naphthylen-(1.8)]-pyrazin $C_{18}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Acenaphthenchinon mit salzsaurem o-Phenylendiamin in Eisessig (Ampola, Recchi, R. A. L. [5] 81, 210). — Nadeln. F: 234°. Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber, in konz. Salzsäure mit roter Farbe und wird auf Zusatz von Wasser unverändert gefällt. — Liefert mit überschüssigem Brom in Chloroform eine Verbindung $C_{18}H_{10}N_2Br_3$ (s. u.). — Die Salze sind wenig beständig und werden durch Wasser leicht hydrolysiert. — $C_{18}H_{10}N_2+HCl$ (im Vakuum über Schwefelsäure getrocknet). Intensiv gelbe Krystalle (aus verd. Salzsäure). Leicht zersetzlich. — $2C_{18}H_{10}N_2+2HCl+PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). — Pikrat $C_{18}H_{10}N_2+C_{18}H_{10}N_2+C_{18}H_{10}N_2$. Gelbe Nadeln (aus Eisessig + Benzol). Leicht löslich in Eisessig, löslich in Benzol, schwer löslich in Äther.

Verbindung C₁₈H₁₀N₂Br₂. B. s. o. — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). Leicht löslich in siedender Essigsäure, schwer in Äther und Chloroform. Verliert beim Erhitzen auf 100° Brom unter Bildung von 2.3-[Naphthylen-(1.8)]-chinoxalin; die gleiche Zersetzung erfolgt in Wasser und Alkalien.

2. Stammkerne $C_{20}H_{14}N_2$.

- 1. 1.4 Diphenyl-phthalazin C₂₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.2-Dibenzoyl-benzol und Hydrazinhydrat in alkoh. Lösung (Guyot, Catel, C. r. 140, 1350; Bl. [3] 35, 1139). Blaßgelbe Blättchen. F: 192°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol (G. C., Bl. [3] 35, 1139). Liefert mit Platinchlorid in alkoh. Salzsäure eine in orangegelben Blättchen krystallisierende Verbindung 2C₂₀H₁₄N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 2 H₂O (?), die das Wasser erst im Vakuum bei 150° verliert und daher vielleicht als Chloroplatinat des 1.2-Dibenzoyl-benzol-monohydrazons aufgefaßt werden kann (G., C., Bl. [3] 35, 1139).
- 2. 2.4 Diphenyl chinazolin C₃₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen von 2-Benzamino-benzophenon mit alkoh. Ammoniak auf 170° (BISCHLER, BARAD, B. 25, 3091). Nadeln (aus Alkohol). F: 119—120°. Löst sich bei 17° in 21,85 Tln. 94°/oigem Alkohol und in 15,64 Tln. Benzol. Ziemlich schwer löslich in Ather und Chloroform. Leicht löslich in heißer konzentrierter Salzsäure. 2C₂₀H₁₄N₂ + 2HCl + PtCl₄. Rötliches Krystallpulver (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 180°. Schwer löslich in Alkohol. Pikrat C₃₀H₁₄N₂ + C₆H₃O₇N₃ (über Schwefelsäure getrocknet). Strohgelbes Pulver. F: 192°.
- 3. 2.3-Diphenyl-chinoxalin C₂₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Einhorn, A. 295, 198. B. Aus o-Phenylendiamin und Benzil (Hinsberg, König, B. 27, 2181). Beim Erhitzen von Benzil mit salzsaurem o-Phenylendiamin auf 105° bis ca. 126° (Wolff, J. pr. [2] 57, 546). Neben 2.3-Diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin beim Erhitzen von o-Phenylendiamin mit Benzoin auf 160—170° (O. Fischer, B. 24, 720). Bei der Einw. von salzsaurem o-Phenylendiamin auf 1.3-Dimethyl-4.5-dioxy-4.5-diphenyl-imidazolidon-(2) (Syst. No. 3636) in heißem natrium-acetathaltigem Eisessig (Biltz, A. 368, 261). Nadeln (aus Alkohol). F: 126,2° (korr.) (W.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzoi, mäßig löslich in Alkohol, kaum löslich in Wasser (H., K.). Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür in siedender Salzsäure 2.3-Diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin (H., K.). Beim Kochen von 2.3-Diphenyl-chinoxalin mit Natrium in Alkohol entstehen 2 stereoisomere 2.3-Diphenyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxaline (H., K.). C₂₀H₁₄N₂ + HCl. Gelbliche Nadeln (H., K.).

2.3 - Diphenyl - chinoxalin - mono - hydroxymethylat, 1 - Methyl - 2.3 - diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 1-Methyl - 2-oxy - 2.3 - diphenyl - 1.2 - dihydro-chinoxalin C₂₁H₁₈ON₂, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel I I. (Kennann, Woulfson, B. 32, 1042; HANTZSCH, KALB, B. 32, 3127).

R. Des Chlorid entsteht heider Formel I CH3

B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von Benzil auf N-Methyl-o-phenylendiamin in alkoholisch-salzsaurer Lösung; es liefert mit Ammoniak die freie Base (Kehrmann, Messinger,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Alkohol (KE., M.).

B. 25, 1632). — Citronengelber Niederschlag. Zersetzt sich bei 70°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol mit gelbgrüner, in Äther und Benzol mit blaugrüner Fluorescenz. Die orangerote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen gelb. — Nitrat $C_{21}H_{17}N_2\cdot NO_3+3H_2O$ (über Ätzkalk getrocknet). Gelbe Blätter. F: ca. 120°. Schwer löslich.

2.3 • Diphenyl • chinoxalin • mono • hydroxyphenylat, 1.2.3 • Triphenyl • chin• oxaliniumhydroxyd bezw. 2-Oxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{20}H_{20}ON_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der C₆H₅ Base entspricht der Formel II, die der C·C₆H₅ Salze der Formel I (KEHRMANN, WOULF- I. son, B. 32, 1042; Hantzsch, Kalb, B. 32, 3127). — B. Das Chlorid entsteht beim Erwärmen von N. Phenyl. o. phenylendiamin mit Benzil in alkoholisch-salzsaurer Lösung auf dem Wasserbad; es liefert beim Behandeln mit Ammoniak (Kehrmann, Messinger, B. 24, 1240) oder Natronlauge (H., Kalb) die freie Base. — Die Base bildet schwefelgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 134-135° (KE., M.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzel mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (KE., M.), unlöslich in Wasser (H., Kalb). Die gelbe alkoholische Lösung wird auf Zusatz von Salzsäure vorübergehend blutrot und nimmt dann wieder die ursprüngliche Farbe an (Kr., W.; Kr., M.). Elektrolytische Leitfähigkeit des Chlorids bei 25°: H., Kalb. Die bei 0° oder 25° mit der äquivalenten Menge Natronlauge versetzte Lösung des Chlorids reagiert sofort neutral und zeigt annähernd die Leitfähigkeit einer Natriumchlorid-Lösung von entsprechender Verdünnung und Temperatur (H., Kalb). — Beim Aufkochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat erhält man 2-Acetoxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin (Syst. No. 3517) (Kr., W.). Bromid liefert beim Behandeln mit Äthylmagnesium jodid in Äther 2-Äthyl-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin (Freund, Richard, B. 42, 1114). — Chlorid C₂₆H₁₀N₂-Cl. Krystalle (H., Kalb). — Nitrat C₂₆H₁₉N₂·NO₃. Schwefelgelbe, bitter schmeckende Nadeln. F: 172° (Ke., Natcheff, B. 31, 2425). Leicht löslich in Wasser (Ke., N.). — C₂₆H₁₉N₃·Cl+FeCl₂ (bei 120°). Goldgelbe Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol und in 10% iger Salzsäure; wird durch viel Wasser nicht hydrolysiert (Kz., M.). — 2C₂₆H₁₂N₂·Cl + PtCl₄ (bei 110%). Braungelbe Schuppen. Fast unlöslich in Wasser und

6-Chlor-2.8-diphenyl-chinoxalin C₂₀H₁₃N₂Cl, s. nebenstehende Cl. Sormel. B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-phenylendiamin-(1.2) mit Benzil auf 100° (O. FISCHER, LIMMER, J. pr. [2] 74, 60). — Blättchen (aus Alkohol). F: 130°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol.

6-Chlor-2.8-diphenyl-chinoxalin-hydroxyphenylat-(4), 6-Chlor-2.3.4-triphenyl-

chinoxaliniumhydroxyd bezw. 7-Chlor-2-oxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{26}H_{15}ON_{2}Cl$, Formel III bezw. IV.

Die Konstitution der Base entspricht der Formel IV, die der III.

Salze der Formel III (vgl. dazu

Kehrmann, Woulfson, B. 32, 1042; Hantzsch, Kale, B. 32, 3127). — B. Das salzsaure Salz entsteht beim Kochen von salzsaurem N³-Phenyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) mit Benzil in alkoholischer, etwas Salzsäure enthaltender Lösung; man fällt die freie Base mit Ammoniak und reinigt über das Eisenchlorid-Doppelsalz (Jacobson, Strübe, A. 303, 310). — Gelbe Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 164—166°. Leicht löslich in Chloroform und heißem Alkohol. Die alkoh. Lösung zeigt eine intensive grüne Fluorescenz, die auf Zusatz von Mineralsäuren verschwindet; löst sich in konz. Salzsäure mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit kirsch-

5.7 - Dibrom - 2.3 - diphenyl - chinoxalin C₂₀H₁₂N₂Br₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 3.5-Dibrom phenylendiamin-(1.2) mit Benzil in alkoh. Lösung (Jackson, Russe, Am. 35, 153). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 149—150°. Löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol, Aceton und heißem Eisessig oder Methanol, unlöslich in Wasser und Ligroin. Schwer löslich in konz. Salzsäure. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot.

roter Farbe; beide Lösungen werden auf Zusatz von Wasser gelb.

5.8-Dibrom-2.3-diphenyl-chinoxalin $C_{29}H_{19}N_7Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 3.6-Dibrom-phenylendiamin-(1.2) mit Benzil in konzentrierter alkoholischer Lösung (Calhane, Wheeler, Am. 22, 457).—
Nadeln (aus Alkohol + wenig Benzol). F: 215—216°. Leicht löslich in Ather, Benzol, Chloroform, Aceton und Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Br Ligroin und Eisessig, fast unlöslich in kaltem Methyl- oder Athylalkohol. Leicht löslich in konz. Schwefelsäure mit hellroter Farbe. Die Lösung in konz. Salpetersäure ist citronengelb.

- 5.6.7-Tribrom-2.3-diphenyl-chinoxalin $C_{20}H_{11}N_2Br_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Benzil auf 3.4.5-Tribrom-phenylendiamin-(1.2) in Alkohol + Eisessig (Jackson, Fiske, Am. 30, Br. CoHs 79). Ziegelrotes Pulver. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Ather und Aceton, schwer löslich in Methyl- oder Äthylalkohol und Eisessig, unlöslich in Ligroin und Wasser.
- 6-Nitro-2.3-diphenyl-chinoxalin C₂₀H₁₃O₂N₃, s. nebenstehende O₂N O₂N O₅H₅ Formel. B. Beim Erwärmen von 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2) mit Benzil in alkoh. Lösung auf dem Wasserbad (Hinsberg, A. 292, 254).

 Blättchen (aus Alkohol). F: 188°. Leicht löslich in Chloroform, mäßig in Alkohol und Benzol, kaum in kaltem Wasser. Fällt aus der roten Lösung in konz. Schwefelsäure auf Zusstz von Wasser unverändert aus. Liefert bei vorsiehtiger Reduktion mit Zinn und Salzsäure 6-Amino-2.3-diphenyl-chinoxalin (Syst. No. 3724).
- 6-Nitro-2.3-diphenyl-chinoxalin-hydroxyphenylat-(1), 6-Nitro-1.2.3-triphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 6-Nitro-2-oxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{24}H_{19}O_2N_3$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I (vgl. dazu Kehrmann, Woulfson, B. 32, 1042; Hantzsch, Kalb, B.

- 32, 3127; Brand, Wild, B. 56 [1923], 106, 107). B. Das Sulfat entsteht bei längerer Einw. von konz. Schwefelsäure auf Benzil-mono-[5-nitro-2-anilino-anil] (Bd. XIII, S. 30); man verdünnt die erhaltene Lösung mit Wasser und fällt die freie Base mit Ammoniak (Kehrmann, Natcheff, B. 31, 2428; vgl. B., Wild). Citronengelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 161°; löst sich mit grünlichgelber Farbe in Alkohol, Äther und Benzol; die Lösungen in den beiden letzten Lösungsmitteln zeigen grüne Fluorescenz; unlöslich in Wasser (Kehrm., N.).
- 2 Phenyl 3 [4 (?) nitro phenyl] chinoxalin hydroxyphenylat (1 oder 4), 1.2 (oder 1.3)-Diphenyl-3 (oder 2)-[4 (?)-nitro-phenyl]-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 2-Oxy-1.2 (oder 1.3)-diphenyl-3 (oder 2)-[4 (?)-nitro-phenyl]-1.2 dihydro-chinoxalin $C_{28}H_{19}O_{2}N_{2}$, Formel III bezw. IV oder V bezw. VI. Die Konstitution der Base entspricht der

Formel IV oder VI, die der Salze der Formel III oder V (vgl. Zitat im vorangehenden Artikel). — B. Das Eisenchlorid-Doppelsalz entsteht beim Erhitzen von salzsaurem N-Phenyl-o-phenylendiamin mit (4?)-Nitro-benzil (F: 130°) in alkoh. Lösung auf dem Wasserbad und Versetzen mit Eisenchlorid-Lösung; es liefert mit wäßr. Ammoniak die freie Base (Kehrmann, Natcheff, B. 31, 2426). — Ziegelrote Flocken mit ½1/2 Oder wasserfreie, orangegelbe Nadeln (aus Alkohol) vom Schmelzpunkt 169°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol mit orangegelber Farbe, unlöslich in Wasser. Die Lösung in Benzol zeigt goldgelbe Fluorescenz. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot und wird auf Zusatz von Wasser goldgelb. — C26H18O2N3·Cl+FeCl3 (bei 100°). Strohgelbe Krystalle (aus Eisessig). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig mit gelber Farbe.

4. α-[Chinolyl-(2)]-β-[chinolyl-(6)]-āthylen
C₂₉H₁₄N₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von
α-[4-Amino-phenyl]-β-[chinolyl-(2)]-āthylen (Bd. XXII, S. 472)
mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und 2-Nitro-phenol (BULACH,
B. 22, 287). — Nadeln (aus Benzol). F: 146—147°. Leicht lösich in Eisessig, ziemlich schwer
in Alkohol, Benzol und Ligroin. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure und
rotem Phosphor im Rohr auf 150° α-[Chinolyl-(2)]-β-[chinolyl-(6)]-āthan. Gibt mit Brom
in Eisessig α.β-Dibrom-α-[chinolyl-(2)]-β-[chinolyl-(6)]-āthan.

5. α - [Chinolyl - (2)] - β - [chinolyl - (7)] - äthylen
C₂₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von
α-[3-Amino-phenyl]-β-[chinolyl-(2)]-šthylen (Bd. XXII, S. 472)
mit Glycerin, konz. Schwefelsäure und 2-Nitro-phenol (Wartanian, B. 28, 3650). — Gelbes
Ol. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin und Äther.

Mono-hydroxymethylat $C_{21}H_{12}ON_2 = NC_9H_6 \cdot CH \cdot C_9H_6 \cdot CH_2 \cdot OH$. — Jodid $C_{21}H_{12}N_2 \cdot I$. B. Bei gelindem Erwärmen von α -[Chinolyl-(2)]- β -[chinolyl-(7)]-äthylen mit Methyljodid in Methanol (W., B. 23, 3650). Goldgelbe Nädelchen mit $1^1/_2H_2O$ (aus Methanol), die über Schwefelsäure das Krystallwasser verlieren. F: 225—226°. Leicht löslich in heißem Wasser, Methanol, Äthylalkohol und Chloroform, schwer in Äther, unlöslich in Benzol und Ligroin. Liefert mit Brom in Chloroform $\alpha.\beta$ -Dibrom- α -[chinolyl-(2)]- β -[chinolyl-(7)]-äthan-jodmethylat.

- 6. 9.10-Dihydro-2.3; 6.7-dibenzo-phenazin, Dihy-dro-lin.-dinaphthazin C₂₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Naphthylen-diamin-(2.3) und 2.3-Dioxy-naphthalin im Kohlendioxyd-Strom auf 180° (Hinsberg, A. 319, 266). Gelbliches Krystallpulver, das bei 300° noch nicht schmilzt. Kaum löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Oxydation mit Kaliumdichromat in heißer Essigsäure oder mit Chromschwefelsäure in Eisessig: H.
- 7. 9.10-Dihydro-1.2; 6.7-dibenzo-phenazin, Dihydro-lin.-ang.-dinaphthazin C₂₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Naphthylendiamin-(1.2) und 2.3-Dioxy-naphthalin im Kohlendioxyd-Strom auf 180⁶ (Hinsberg, A. 819, 264). Hellgelbe Krystalle, die oberhalb 300⁶ schmelzen. Außerst schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot; auf Zusatz von Wasser fallen braune Flocken aus. Oxydiert sich schon an der Luft, schneller in warmem, Kaliumdichromat enthaltendem Eisessig zu dem entsprechenden Dinaphthazin.
- 8. 9.10-Dihydro-1.2; 7.8-dibenzo-phenazin, Dihydro-symm.-diang.-dinaphthazin C₁₀H₁₄N₁, s. nebenstehende Formel.

 N-Acetylderivat C₂₂H₁₆ON₂ = HNC₂₀H₁₂N·CO·CH₂. B. Beim Kochen von symm.-diang. Dinaphthazin mit Zink in Eisessig + Acetanhydrid (O. FISCHER, STRAUS, B. 41, 399). Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 228°.

9. 9.10-Dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 1.4-Dihydro-

Zur Konstitution vgl. Hinsberg, B. 42, 3334. — B. Beim Behandeln von 9-Phenyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenaziniumchlorid mit Zinnchlorür und Salzsäure (H., Garfunkel, A. 292, 268; H.). — Gelbliche Nadeln oder Prismen (aus Chloroform). F: 231—232° (H.). Ziemlich leicht löslich in Äther und Chloroform, sehr schwer in Alkohol (H., G.). — Oxydiert sich in Lösungen an der Luft zu 9-Phenyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenaziniumhydroxyd (H., G.). Wird bei 5 Min. langem Kochen mit Essigsäureanhydrid nicht verändert, bei 6-stündigem Kochen in 10-Phenyl-9-acetyl-9.10-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin (S. 317) übergeführt (H., G.; H.). — Gibt mit konz. Salzsäure ein nahezu farbloses, an der Luft unbeständiges Hydrochlorid, das sich in Eisessig farblos auflöst. Fügt man zu dieser Lösung eine Spur Eisenchlorid, so entsteht eine blauviolette Färbung, welche auf Zusatz von mehr Eisenchlorid in Gelbbraun übergeht; die Lösung enthält dann nur noch das 9-Phenyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenaziniumchlorid (H., G.).

- 9.10 Diphenyl 9.10 dihydro 1.2; 3.4 dibenzo phenazin, 1.4 Diphenyl 1.4 dihydro [phenanthreno 9'.10': 2.3 chinoxalin] \(^1\)) $C_{32}H_{22}N_3 = C_{14}H_8 < N(C_6H_5) > C_3H_4$.

 B. Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf 9 Phenyl 1.2; 3.4 dibenzo phenaziniumbromid in Ather (Freund, Richard, B. 42, 1116). Fast farblose Stäbchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 243°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Eisessig. Besitzt keine basischen Eigenschaften.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

phenazin (S. 342) bei der Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf 9-Phenyl-1.2; 3.4-dibenzophenaziniumbromid in Äther (Freund, Richard, B. 42, 1117). Beim Erhitzen von 9-Phenyl-11-benzyl-9.11-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin auf 120—130° (F., R.). — Farblose Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 185°. Bildet keine Salze.

9-Acetyl-9.10-dihydro-1.2; 3.4 - dibenzo - phenazin C₂₂H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Hinsberg, B. 42, 3334. — B. Bei allmählichem Eintragen von Natriumamalgam in eine Lösung von 1.2; 3.4-Dibenzo-phenazin in viel Essigsäureanhydrid zuerst unter Abkühlung, schließlich unter Erwärmen (H., GARFUNKEL, A. 292, 265). — Blaßgelbe Blättchen (aus Alkohol oder starker Essigsäure). F: 252° (H., G.). Mäßig löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Wasser (H., G.). Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit bräunlichroter Farbe; beim Verdünnen der Lösung entsteht ein violetter Niederschlag (H., G.). Geht in heißer konzentrierter Schwefelsäure oder bei Einw. von salpetriger Säure in 1.2;3.4-Dibenzo-phenazin über (H., G.).

10-Phenyl-9-acetyl-9.10-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 4-Phenyl-1-acetyl-1.4 - dihydro - [phenanthreno - 9'.10'; 2.3 - chinoxalin] $C_{28}H_{20}ON_2 = C_{14}H_8 < N(C_0\cdot C_{H_3}) > C_0H_4$. B. Bei 6-stündigem Kochen von 9-Phenyl-9.10-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin mit Essigsäureanhydrid (HINSBERG, B. 42, 3335). — Nadeln (aus Alkohol), F: 196—1970. Mäßig löslich in heißem Alkohol. — Spaltet die Acetylgruppe beim Kochen mit konz. Salzsäure und Alkohol unter Bildung von 9-Phenyl-9.10-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin ab.

10. 1.4(?)-Dihydro-[(benzo-1'.2':5.6)-(naphtho-2''.1'': 7.8)-chinoxalin]'), 1.4(?)-Dihydro-[chryseno-1'.2':2.3-pyrazin]') C₁₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Chrysechinon mit Athylendiamin in Alkohol (Mason, Soc. 63, 1289).—Braunrote Krystalle (aus Aceton + Wasser). F: 132—133°. Leicht löslich in Benzol und Aceton, schwer in Alkohol, Äther und Petroläther.—Gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid [Chryseno-1'.2';2.3-pyrazin] (S. 330).— Löst sich in kalter konzentrierter Salzsäure mit dunkelbrauner, allmählich in Goldgelb übergehender Farbe. Die blaue Lösung in kalter konzentrierter Schwefelsäure wird beim Kochen braun.

11. 1.4-Dihydro-2.3; 6.7-dibenzo-1.8-phenanthrolin (?), 9.10-Dihydro-fehinolino-3'.2': 1.2 (?)-acridin J¹), Dihydrochinacridin von Ullmann, Maag

C₂₀H₁₄N₂, Formel I. Zur Konstitution vgl. Leśniański, B. 51 [1918], 697. — B. Aus dem Chinacridon der Formel II (Syst. No. 3603) durch Behandeln mit Natrium in siedendem Alkohol oder Destillieren über Zinkstaub (Ullmann, Maag, B. 40, 2522). —

Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 243°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Sehr leicht löslich in Essigsäure. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und fluoresciert grün; auf Zusatz von wenig Wasser wird die Lösung blau. Die alkoh. Lösung wird auf Zusatz von Salzsäure intensiv blau. Wird in essigsaurer Lösung durch Brom oder Eisenchlorid oxydiert. — $C_{20}H_{14}N_2+HCl$. Stahlblaue Krystalle. Löslich in siedendem Alkohol mit blauer, in schwach angesäuertem heißem Wasser mit violetter Farbe.

12. 2.7 - Dimethyl - 4.5 - o - phenylen - 1.8 - phenanthrolin $C_{20}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1.4-Diamino-anthrachinon (Bd. XIV, S. 197) mit Aceton und Natronlauge im Autoklaven auf 125° (BAYER & Co., D. R. P. 185548; C. 1907 II, 863; Frdl. 9, 730).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

3. Stammkerne $C_{21}H_{16}N_{2}$.

1. 2.4.5 - Triphenyl - imidazol, 2.4.5 - Triphenyl - glyoxalin, $C_{s1}H_{16}N_{s} = \begin{array}{c} C_{s}H_{5} \cdot C - N \\ C_{s}H_{5} \cdot C \cdot NH \end{array} C \cdot C_{0}H_{5}. \quad Das \quad Mol. -Gew. \quad wurde \quad vaporimetrisch$ Das Mol.-Gew. wurde vaporimetrisch bestimmt (E. FISCHER, TROSCHEE, B. 13, 710). — B. Neben 2.4.6-Triphenyl-1.3.5-triazin in geringer Menge beim Erhitzen von Benzaldehyd mit Schwefelstickstoff N₄S₄ (Francis, Davis, Soc. 85, 261). Neben Amarin beim Erhitzen des Ammoniumsalzes der benzaldehydschwefligen Säure mit Kalk auf ca. 200° (Gössmann, A. 93, 329). Beim Einleiten von Ammoniak in eine warme alkoholische Lösung von Benzil und Benzaldehyd (RADZISZEWSKI, B. 15, 1493). Bei der trocknen Destillation von Hydrobenzamid (LAURENT, J. pr. [1] 35, 455; RADZISZEWSKI, B. 10, 70). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von mit Chlorwasserstoff gesättigtem Hydrobenzamid bis auf 230° (ERMAN, A. 112, 155, 163). Beim Schmelzen von Hydrobenzamid mit Kaliumhydroxyd (Rau, B. 14, 444; vgl. Rochleder, A. 41, 90, 93). Beim Erhitzen von Benzoin mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 100° (Japp, Wilson, Soc. 49, 825, 831; vgl. Laurent, J. pr. [1] 36, 5; Berzelius' Jahresber. 26, 667; Erdmann, A. 136, 182). Beim Kochen aquimolekularer Mengen von salzaaurem Benzamidin, Benzoin und Natriumhydroxyd in 50% eigem Alkohol (Kulisch, M. 17, 302). Bei der Destillation von Dibenzylamin und Tribenzylamin (Brunner, A. 151, 133, 135). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Tribenzylamin mit Natrium auf 190—200° (Jackson, Wing, B. 19, 900). Aus Amerin (S. 304) bei der trocknen Destillation (Fownes, A. 54, 368) oder beim Kochen mit Chromtrioxyd in Eisessig (E. FISCHER, TROSCHEE, B. 13, 708). Aus Isoamarin (S. 308) beim Erhitzen unter vermindertem Druck (SNAPE, BROOKE, Soc. 75, 211). Aus 2.4.6-Triphenyl-1.3.5-triazin (Syst. No. 3818) beim Erwärmen mit Zinkstaub und Essigsaure (Radziszewski, B. 15, 1493). — Darstellung aus Hydrobenzamid durch trockne Destillasaure (Kadziszewski, B. 16, 1493). — Darsteuing aus Hydrobenzamid durch trockne Destillation: Pinner, B. 35, 4140. — Nadeln (aus Alkohol). F: 275° (Rad., B. 10, 71; K.). Sublimierbar (Ek., A. 112, 162). Unzersetzt destillierbar (L., J. pr. [1] 35, 456). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 54). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2585,9 kcal/Mol (Delépine, C. r. 125, 180; A. ch. [7] 16, 226). 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 21° 0,91 Tle., bei Siedetemperatur 2,75 Tle. Lophin; 100 Tle. Ather lösen bei 21° 0,32 Tle. Lophin (Ek., A. 112, 176). Schwer löslich in Wasser (Ek., A. 112, 163). Bläut in alkoh. Lösung Lackmuspapier nicht (L., J. pr. [1] 35, 456). — Bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig erhält man Benzamid und Dibenzamid (F., T., B. 13, 708). Liefert beim Erhitzen mit konz. Lodwasserstoffsäuse und rauchender Salzsäuse in Gegenwart von rotem Phoenhor mit konz. Jodwasserstoffsäure und rauchender Salzsäure in Gegenwart von rotem Phosphor auf 300° Benzoesaure (JAPP, B. 15, 2417; vgl. F., T., B. 13, 710). Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge an der Luft Benzoesäure und Ammoniak; diese Reaktion ist von Chemiluminescenz begleitet (RAD., B. 10, 71). Beim Erwärmen mit Kalilauge unter Luftausschluß entstehen Benzylalkohol und Benzoesäure (RAD., B. 15, 1494). Verhalten bei der Einw. von Brom: F., T. — C₂₁H₁₆N₂ + HCl. Krystalle. F: 155° (Beunner, A. 151, 136; vgl. Atkinson, Gössmann, A. 97, 288). — C₂₁H₁₆N₂ + 2 HCl (B.). — C₂₁H₁₆N₂ + HI. Nadeln. Löslich in Alkohol und Ather (A., G.). — C₂₁H₁₆N₂ + HNO₂ + H₂O. Blätter. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (Laurent, J. pr. [1] 35, 458). — C₂₁H₁₆N₃ + AgNO₂. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei wiederholtem Umkrystallisieren aus Alkohol (A., G.). — 2C₂₁H₁₆N₃ + 2 HCl + PtCl₄ + 5 H₃O. Gelber Niederschlag (B.). Über ein wasserfreies Salz vgl. L. — Verbindung mit Dimethylsulfat C₂₁H₁₆N₃ + C₂H₄O₄S + 2 H₃O. Prismen (aus Alkohol oder aus Benzol + Ligroin). Schmilzt wasserfrei bei 115—117° (Zers.) (PINNER, B. 35, 4141). Schwer löslich in Wasser.
Über eine mit Lophin isomere Verbindung C.-H.-N. vgl bei Hydrobersamid Rd VII mit alkoh. Kalilauge an der Luft Benzoesaure und Ammoniak; diese Reaktion ist von Chemi-

Über eine mit Lophin isomere Verbindung C₃₁H₁₆N₃ vgl. bei Hydrobenzamid, Bd. VII, S. 216.

Lophindisulfonsäure $C_{31}H_{16}O_6N_3S_3=C_{31}H_{14}N_5(SO_3H)_3$. B. Beim Erhitzen von Lophin mit Schwefelsäuremonohydrat auf 160—170° (E. FISCHER, TROSCHEE, B. 13, 709). — Flockige Masse. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Bleibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° unverändert. Wird von Natriumamalgam in alkal. Lösung zu Lophin reduziert. — Na $C_{31}H_{16}O_6N_3S_3+2H_3O$ (bei 100°). Nadeln. Sehr schwer löslich in Alkohol und Wasser.

N.N'-Dimethyl-lophiniumhydroxyd $C_{28}H_{28}ON_3 = \frac{C_0H_8 \cdot C \cdot N(CH_2)(OH)}{C_0H_5 \cdot C \cdot N(CH_2)} \cdot C \cdot C_0H_8 \cdot C$ Jodid $C_{28}H_{21}N_2 \cdot I$. B. Durch Erhitzen von Lophin mit Methyljodid und Methanol auf 120—130° (O. Fischer, Römer, J. pr. [2] 73, 441). F: 266°. Sehr schwer löslich in Wasser, mäßig in Alkohol. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol N.N'-Dimethyl- $\alpha.\alpha'$ -diphenyl-āthylendiamin (Bd. XIII, S. 250).

N-Äthyl-lophin $C_{55}H_{26}N_5 = \frac{C_6H_5 \cdot C}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_2H_5)}N \cdot C \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Diäthyl-lophiniumhydroxyd (S. 319) über den Schmelzpunkt (Kulisch, M. 17, 305; vgl.

Kühn, A. 192, 326). — Prismen (aus Alkohol). F: 234°. — Wird durch Erwärmen mit alkoh. Kalilauge in Benzoesäure, Athylamin und Ammoniak gespalten. — $2C_{23}H_{20}N_{1}$ + 2 HCl + PtCl.

N.N'-Diäthyl-lophiniumhydroxyd C₂₅H₂₅ON₂ = C₅H₅·C·N(C₂H₅)(OH) C·C₆H₅. B.

Das Jodid entsteht aus Lophin durch Erhitzen mit Äthyljodid auf 100° (K¨uhn, A. 122, 326; Kullson, M. 17, 303). — Jodid C₂₅H₂₅N₃·I. Blättchen (aus Alkohol). Löslich in Wasser und Alkohol (K¨u.). Geht beim Erhitzen in N-Äthyl-lophin über (Ku.; vgl. K¨u.). — Nitrat C₂₅H₂₅N₃·NO₃. Krystalle. F: 190° (K¨u.). — C₂₅H₂₅N₃·Cl + AuCl₃. Gelbe Nadeln (K¨u.).

N-Benzyl-lophin C₂₆H₂₂N₃ = C₆H₃·C·N(CH₃·C₆H₅) C·C₆H₅. B. Aus Lophin durch Kochen mit Benzylchlorid (Japp, Davidson, Soc. 67, 39). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Benzil mit Benzylsmin in Gegenwart von Zinkchlorid auf 100° (J., D.). Beim Erhitzen des Dichromats des N.N'-Dibenzyl-amariniumchlorids auf den Schmelzpunkt (J., Moir, Soc. 77, 616). — Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol). F: 165° (J., D.). Leicht löslich in

MOIR, Soc. 77, 616). — Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol). F: 165° (J., D.). Leicht löslich in Benzol (J., D.). Unlöslich in verd. Säuren (J., D.). — $2C_{18}H_{12}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 3C_2H_6O$. Orangefarbene Prismen (aus Alkohol) (J., D.).

N.N'-Dibenzyl-lophiniumhydroxyd bezw. 1.3-Dibenzyl-2-oxy-2.4.5-triphenyl- Δ^4 -imidazolin $C_{24}H_{26}ON_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entepricht der Formel II, die der Salze der Formel I. — B. Das Chlorid entsteht aus Lophin durch Kochen

mit Benzylchlorid (JAPP, DAVIDSON, Soc. 67, 39), aus N-Benzylchophin durch Kochen mit Benzylchkorid (J., D.), durch Erhitzen von Benzil mit Benzylamin in Gegenwart von Zinkchlorid auf 100° (J., D.), aus dem Dichromat des N.N'-Dibenzyl-amariniumchlorids durch Kochen mit Eisessig und rauchender Salzsaure (J., Morg., Soc. 77, 616); man erhält die freie Base aus dem Chlorid durch Erwärmen mit alkoh. Kalilauge (J., D.). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 170°. Leicht löslich in siedendem Benzol, schwer in Alkohol. Wird in Benzol-Lösung an der Luft zum Teil zu Benzoesäure oxydiert; liefert bei der Einw. von Benzoesäure das Benzoat des 1.3-Dibenzyl-2-benzoyloxy-2.4.5-triphenyl-\(^1\) imidazolins (Syst. No. 3517). — Chlorid C₂₅H₂₀N₂·Cl. Krystalle (aus Alkohol). F: 253° (J., D.). Leicht löslich in siedendem Alkohol, unlöslich in Benzol und Wasser. — Nitrat C₃₅H₂₀N₂·NO₃. Krystalle. F: 208° (J., D.). — 2C₃₅H₂₀N₂·Cl + ZnCl₂. Krystalle (aus Alkohol), krystallisiert mit Krystalläther aus Äther. F: 248° (J., D.). — 2C₃₅H₂₀N₂·Cl + PtCl₄. Orangefarbene Prismen. Zersetzt sich allmählich bei 80° (J., D.).

- 4.5 Diphenyl-2-[3-nitro-phenyl]-imidazol, m-Nitro-lophin $C_{21}H_{14}O_2N_2 = 1$ $C_6H_5 \cdot C - N$ $C \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Durch Erhitzen von Benzil mit 3-Nitro-benzaldehyd und überschüssigem 10% jegem Ammoniak im Rohr auf 1800 (TROEGER, J. pr. [2] 64, 532). — Gelbe Nädelchen. Ist bei 2950 noch nicht geschmolzen. Fast unlöslich in organischen Lösungsmitteln.
- 4.5 Diphenyl 2 [4 nitro phenyl] imidasol, p-Nitro lophin $C_{s1}H_{15}O_{s}N_{s} =$ überschüssigem 10% igem Ammoniak im Rohr auf mindestens 1800 (T., J. pr. [2] 64, 540).
- x.x.x-Trinitro-lophin $C_{21}H_{13}O_{2}N_{6}=C_{21}H_{13}(NO_{2})_{3}N_{3}$. B. Beim Kochen von Lophin mit Salpetersäure (LAURENT, J. pr. [1] 35, 459). Gelbes Krystallpulver mit 2 $H_{2}O$. Sehr sehwer löslich in siedendem Alkohol. Löslich in Kalilauge.
- 2. 6-Methyl-2.3-diphenyl-chinoxalin C₂₁H₁₈N₂, s. neben-chinoxalin C₂₁H₁₈N₂, s. neben-chino · CaHs Benzil in Alkohol (HINSBEEG, A. 287, 339), durch Erhitzen mit Desylanilin (Bd. XIV, S. 103) auf 180° (BISCHLER, FIREMAN, B. 26, 1348) oder durch Kochen mit 4.5-Dioxy-4.5-diphenyl-imidazolidon-(2) (Syst. No. 3636) und alkoh. Salzsäure (BILTZ, A. 368, 260). — Prismen oder Blättchen (aus Alkohol). F: 114—115° (BILTZ), 111° (H.). Unzersetzt destillierbar (H.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer im Wasser (H.). in Wasser (H.). Ist eine schwache Base (H.).

4-p-Tolyl-6-methyl-2.3-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 4-p-Tolyl-3-oxy- I. C_{H_3} . C_{GH_5} II. C_{H_3} . C_{GH_5} OH 6-methyl-2.3-diphenyl-3.4-dip

hydro-chinoxalin C₁₈H₂₄ON₂.

Formel I bezw. II. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Woulfson, B. 32, 1042; Hantzsch, Kalb, B. 32, 3128. — B. Das Chlorid entsteht beim Kochen von 4-Amino-3-p-toluidinotoluol mit Benzil in wäßrig-alkoholischer Salzsäure; man erhält die freie Base aus dem Chlorid bei der Einw. von Ammoniak (Täuber, B. 25, 1023). — Grünlichgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 173° (T.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser (T.). Die alkoh. Lösung fluoresciert grün (T.).

- 4-[3-Äthoxy-phenyl]-6-methyl-2.3-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw.
 4-[3-Äthoxy-phenyl]-3-oxy-6-methyl-2.3-diphenyl-3.4-dihydro-chinoxalin C₂₀H₂₀O₂N₂, Formel III bezw. IV.

 Zur Konstitution vgl. Kehre-Mann, Woulfson, B. 32,

 1II. CH₃.

 N C₆H₅ IV. CH₃.

 N C₆C₆H₅ OH

 1043; Hantzsch, Kale, B. 32,

 3128. B. Das Chlorid entsteht aus salzsaurem 2'-Äthoxy-6-amino-3-methyl-diphenylamin durch Kochen mit Benzil in Alkohol; man erhält die freie Base aus dem Chlorid durch Behandeln mit Ammoniak (Jacobson, Huber, A. 369, 18). Gebbliche Täfelchen (aus Alkohol). F: 140—142° (J., H.). Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Benzol und Chloroform (J., H.). Zeigt in verdünnter alkoholischer Lösung grüne Fluorescenz (J., H.). Löslich in konz. Salzsäure mit vergeroter, in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe; auf Zusatz von Wasser schlägt die Farbe nach Hellgelb um (J., H.).
- 4-[4-Dimethylamino-phenyl]-6-methyl-2.3-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 4-[4-Dimethylamino-phenyl]-3-oxy-6-methyl-2.3-diphenyl-3.4-dihydrochinoxalin C₂₉H₂₇ON₃, Formel V bezw. VI. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Woult-V. CH₃· C₆H₄·N(CH₃)₂ C₆H₄·N(CH₃)₂ VI. CH₃· VI. CH₃· C(C₆H₆)·OH son, B. 32, 1043; Hantzsch, Kalb, B. 32, 3128. B. Das

 Chlorid entsteht aus 6-Amino-4'-dimethylamino-3-methyl-diphenylamin durch Kochen mit

Benzil in wäßrig-alkoholischer Salzsäure; man erhält die freie Base aus dem Chlorid durch Behandeln mit Ammoniak (Boyn, Soc. 65, 886). — Gelbe Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 173° (Zers.) (B.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter, in konz. Salzsäure und in Salpetersäure mit orangegelber Farbe, die auf Zusatz von Wassen aus Gelb umschlägt (B.).

8 - Brom - 6 - methyl - 2.3 - diphenyl - chinoxalin C₂₁H₁₅N₂Br, c_{H2} s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen einer alkoh. Lösung von 5 - Brom - 3.4 - diamino - toluol und Benzil (HARTMANN, B. 23, 1050). — Nadeln (aus Alkohol). F: 153—154°.

3. α -[Chinolyl-(2)]- γ -[1.2-dihydro-chinolyliden-(2)]-propylen $C_{21}H_{16}N_{2}$, Formel VII.

Bis-[1-äthyl-chinolin-(2)]-trimethineyaninhydroxyd C₂₅H₂₆ON₂, Formel VIII. Zur Konstitution vgl. Mills, Pope, Photographic J. 60 [1920], 254; M., Hamer, Soc. 117 [1920], 1550. — Jodid (Pinacyanol, Sensitol Red) C₂₄H₂₅N₂·I. B. Beim Erwärmen von Chinaldin-jodäthylat in Gegenwart von Chinolin-jodäthylat mit Formaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Höchster Farbw., D. R. P. 172118; C. 1906 II, 650; Frdl. 8, 534; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 924) oder in Natriumsulfit-Lösung (H. F., D. R. P. 178688; C. 1907 I, 779; Frdl. 8, 536); der Formaldehyd läßt sich ersetzen durch Glyoxylsäure in verd. Soda-Lösung unter gleichzeitiger Luftoxydation (H. F., D. R. P. 189942; C. 1907 II, 2011; Frdl. 9, 280) oder durch Chloroform in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (H. F., D. R. P. 200207; C. 1908 II, 367; Frdl. 9, 281). Beim Erhitzen von Chinaldin-jodäthylat mit Formaldehyd und verd. Natronlauge in Pyridin (H. F., D. R. P. 172118) oder mit Glyoxylsäure in verd. Soda-Lösung und nachfolgender Oxydation mit Kaliumpersulfat (H. F., D. R. P. 189942). Metallisch grünglänzende Krystalle (aus Methanol). Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Pyridin mit tiefblauer Farbe (H. F., D. R. P. 172118). Sensibilisiert Halogensilber-Emulsionen gegen rotes Licht (H. F., D. R. P. 172118; vgl. Eder, Lüppo-Cramer, Sensibilisierung und Desensibilisierung [Halle 1932], S. 53, 215).

4. α -[Chinolyl-(2)]- β -[2-methyl-chinolyl-(6)]-āthylen $C_{31}H_{16}N_{3}$, s. nebenstehende Formel.

·CH : CH ·

Verbindung von Bulach. B. Durch Erhitzen von CH2 🔍 α-[4-Amino-phenyl]-β-[chinolyl-(2)]-äthylen (Bd. XXII, S. 472) mit Paraldehyd und konz. Salzsäure auf 150° (Bulach, B. 22, 289). — Rötliche Blätter (aus Ligroin). F: 157,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Benzol und Ligroin.

Verbindung von Miller, Kinkelin. B. Beim Erhitzen von Chinaldin mit Chinaldinaldehyd-(6) auf 150° (MILLER, KINKELIN, B. 18, 3238). — Gelbe Flocken (aus Essigsäure + Ammoniak). Schmilzt oberhalb 300°. Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Löslich in Anilin und Chinaldin.

5. α -[Chinolyl-(2)]- β -[2-methyl-chinolyl-(5 oder 7)]-äthylen $C_{21}H_{1e}N_{2}$, Formel I oder II. B. Aus α -[3-Amino-phenyl]- β -[chinolyl-(2)]-äthylen durch Erhitzen mit

Paraldehyd in konz. Salzsäure auf 150° (Wartanian, B. 23, 3652). — Zähflüssige, gelbe Masse. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Ligroin. — $C_{21}H_{16}N_{2} + HNO_{2} + 1^{1}/_{2}H_{2}O$. Rötlichgelbe Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 135—136° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Äther, leicht in Alkohol und Chloroform.

6. 11-Methyl-9.11-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin $C_{21}H_{16}N_{2}$, s. nebenstehende Formel (R=H).

9-Phenyl-11-methyl-9.11-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin (,,N·Phenyl-α-methyl-dihydrophenanthrophenazin") $C_{27}H_{20}N_{2}$, s. nebenstehende Formel ($R=C_3H_3$). B. Aus Flavindulinbromid (S. 327) durch Einw. von Methylmagnesiumjodid in Ather (FREUND, RICHARD, B. 42, 1116). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 176°. — Gibt mit Salzsäure und Bromwasserstoffsäure rote, krystallisierte Salze, die beim Erwärmen mit Wasser oder Alkohol leicht hydrolysiert werden.

4. Stammkerne C₂₂H₁₈N₂.

1. 3.4.6-Triphenyl-1.2-dihydro-pyridazin $C_{22}H_{18}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot C:C(C_6H_5) \cdot NH}{HC:C(C_6H_5) \cdot NH}$

B. Aus w-Desyl-acetophenon durch Kochen mit Hydrazin in Essigsäure (SMITH, A. 289, 316). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 186-188°; beginnt bei 190° sich zu zersetzen. Löslich in siedendem Benzol und siedendem Eisessig, fast unlöslich in kaltem Alkohol, Benzol und Eisessig, unlöslich in Ligroin und in verd. Säuren. — Liefert bei der Destillation oder bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessig 3.4.6-Triphenylpyridazin.

 $\textbf{1.8.4.6-Tetraphenyl-1.2-dihydro-pyridazin} \quad C_{28}H_{22}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot C : C(C_6H_5) \cdot NH}{HC : C(C_6H_5) \cdot N \cdot C_6H_5}$

B. Bei kurzem Erwärmen von ω-Desyl-acetophenon mit Phenylhydrazin in Eisessig (SMITH, Soc. 57, 647; A. 289, 325). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 149°. Sehr leicht löslich in heißem Eisessig, löslich in Äther, Benzol und siedendem Alkohol. — Liefert bei der trocknen Destillation 1.3.4-Triphenyl-pyrazol. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und siedendem Amylalkohol zwei Verbindungen vom Schmelzpunkt 212° bezw. 157°. Liefert beim Kochen mit verd. Salpetersäure eine Verbindung C₃₈H₂₁O₃N₃(?) (s. u.). Bei der Einw. von Kaliumnitrit in Essigsäure entsteht eine Verbindung C₂₈H₂₃O₂N₃ (s. u.).

Verbindung C₂₈H₂₅O₂N₃. B. Aus 1.3.4.6-Tetraphenyl-1.2-dihydro-pyridazin bei der Einw. von Kaliumnitrit in Essigsäure (SMITH, A. 289, 328). — Nadeln (aus Alkohol). F: 262° (Zers.). Sehr leicht löslich in Eisessig, sehr schwer in Alkohol und Benzol, unlöslich in Ligroin und in Alkalien. — Bei der Einw. von Salpetersäure entsteht die Verbindung C₃₈H₃₁O₃N₃ (?) (s. u.). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge eine bei 133° schmelzende Verbindung.

Verbindung $C_{ab}H_{a_1}O_sN_a(?)$. B. Bei kurzem Kochen von 1.3.4.6-Tetraphenyl-1.2-dihydro-pyridazin oder der Verbindung $C_{ab}H_{a_2}O_sN_s$ (s. o.) mit verd. Salpetersäure (SMITH, A. 289, 331). — Bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 255° (Zers.).

- 2 Bensoyl 1.8.4.6 tetraphenyl 1.2 dihydro pyridasin $C_{35}H_{36}ON_3 = C_6H_5 \cdot C: C(C_6H_5) \cdot N \cdot CO \cdot C_6H_5$
- HC:C(C₆H₅)·N·C₆H₅

 B. Aus 1.3.4.6-Tetraphenyl-1.2-dihydro-pyridazin durch HC:C(C₆H₅)·N·C₆H₅

 Erhitzen mit Benzoylchlorid in Eisessig auf 100° (Smith, A. 289, 328). Nädelchen (aus Eisessig). F: 139—140°.
- 2. 3.4.6-Triphenyl-x.x-dihydro-pyridazin C₂₂H₁₆N₂ = N₂C₄H₃(C₆H₅)₂. B. Aus α.β-Dibenzoyl-styrol vom Schmelzpunkt 129° durch Erwärmen mit Hydrazin in Essigsäure auf 100° (Japp, Wood, Soc. 87, 708). Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 181,5—182,5° (Zers.). Wird am Licht gelb.
- 3. 2.4.6 Triphenyl 1.6 dihydro pyrimidin $C_{32}H_{10}N_2 = HC < \frac{C(C_0H_0)}{CH(C_0H_0) \cdot NH} > C \cdot C_0H_0$. B. Durch Erhitzen von Benzamidin mit γ -Brom- α -oxo- α - γ -diphenyl-propan in Chloroform auf 100° (Kunckell, Sarfert, B. 35, 3169). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 186—187°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.
- 4. 2.3.5-Triphenyl-5.6-dihydro-pyrazin $C_{22}H_{10}N_2 = N < C(C_0H_0) \cdot C(C_0H_5) CH_2 \cdot N$. B. Durch Kochen von α -Phenyl-āthylendiamin mit Benzil in Alkohol (Feist, Arnstein, B. 28, 3173). Bronzefarbene Blättchen (aus wäßr. Aceton). F: 149°.
- 5. 4.5-Diphenyl-2-o-tolyl-imidazol, 4.5-Diphenyl-2-o-tolyl-glyoxalin $C_{22}H_{18}N_3 = \frac{C_6H_5 \cdot C N}{C_6H_5 \cdot C \cdot NH} \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Sättigen einer alkoh. Lösung von Benzil und o-Toluylaldehyd mit Ammoniak (Radziszewski, C. 1909 I, 1883). Krystalle. F: 252°. Löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. $C_{22}H_{18}N_2 + HCl$. F: 120°. $2C_{22}H_{18}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 225°.
- 1-Methyl-4.5-diphenyl-2-o-tolyl-imidazol $C_{23}H_{20}N_2 = \frac{C_0H_5 \cdot C}{C_0H_5 \cdot C \cdot N(CH_3)}C \cdot C_0H_4 \cdot CH_2$.

 B. Aus 4.5-Diphenyl-2-o-tolyl-imidazol durch Erwärmen mit Methyljodid in Alkohol Radziszewski, C. 1909 I, 1884). F: 259°. Löslich in Alkohol.
- 1-Äthyl-4.5-diphenyl-2-m-tolyl-imidazol $C_{14}H_{12}N_2 = C_0H_6 \cdot C_0H_6$
- 7. 4.5-Diphenyl-2-p-tolyl-imidazol, 4.5-Diphenyl-2-p-tolyl-glyoxalin $C_{18}H_{18}N_3 = \frac{C_6H_5 \cdot C_-}{C_6H_5 \cdot C_-}N$ $C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. In geringer Menge beim Sättigen einer alkoh. Lösung von Benzil und p-Toluylaldehyd mit Ammoniak (RADZISZEWSKI, C. 1909 I, 1884). Beim Erhitzen von Benzil, p-Toluylaldehyd und Ammoniumcarbonat mit wenig Alkohol im Rohr auf 180° (R.). Krystalle. F: 233°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Ather. $C_{18}H_{18}N_3 + HCl$. F: 120°. Löslich in Alkohol. Chloroplatinat. Zersetzt sich bei ca. 250°.
- 1-Methyl-4.5-diphenyl-2-p-tolyl-imidazol $C_{23}H_{20}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot C N}{C_6H_5 \cdot C \cdot N(CH_3)}C \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$.

 B. Aus 4.5-Diphenyl-2-p-tolyl-imidazol durch Erwärmen mit Methyljodid in Alkohol (RADZISZEWSKI, C. 1909 I, 1884). Gelblich. F: 2170. Löslich in Alkohol und Ather.
- 8. 11- \ddot{A} thyl-9.11-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin $C_{23}H_{18}N_{2}$, s. nebenstehende Formel (R = H).
- 9-Phenyl-11-äthyl-9.11-dihydro -1.2; 3.4 dibenso phenasin (,,N-Phenyl- α -āthyl-dihydrophenanthrophenazin") $C_{28}H_{28}N_{2}$, s. nebenstehende Formel ($R=C_{2}H_{3}$). B. Aus Flavindulinbromid (S. 327) und Äthylmagnesiumbromid in Äther (FREUND, RICHARD,

B. 42, 1114). — Gelbe Stäbchen (aus Alkohol oder Ligroin). F: 172°. — Hydrochlorid. Rote Krystalle. F: ca. 196°. Wird beim Erwärmen mit Wasser oder Alkohol hydrolysiert. — Hydrobromid. Rot. F: 190°.

5. $\alpha - [6 - Methyl - chinolyl - (2)] - \gamma - [6 - methyl - 1.2 - dihydro - chinolyliden - (2)] - propylen <math>C_{22}H_{20}N_{2}$. Formel I.

I.
$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \cdot \\ \\ \operatorname{N} \\ \operatorname{H} \end{array} \\ : \operatorname{CH} \cdot \operatorname{CH} : \operatorname{CH} \cdot \\ \operatorname{C}_{N} \end{array}$$

Bis - [1 - āthyl - 6 - methyl - chinolin - (2)] - trimethinoyaninhydroxyd $C_{27}H_{30}ON_2$, Formel II. Zur Konstitution vgl. Mills, Pope, Photographic J. 60 [1920], 254, 257; M., Hamer, Soc. 117 [1920], 1550. — Jodid $C_{27}H_{29}N_2 \cdot I$. B. Bei der Einw. von Formaldehyd auf 2.6-Dimethyl-chinolin-jodāthylat in Gegenwart von Chinolin-chlormethylat in siedender verdünnter Natronlauge (Höchster Farbw., D. R. P. 172118; C. 1906 II, 650; Frdl. 8, 534). Krystalle (aus Alkohol oder Methanol). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser mit grünblauer Farbe. Sensibilisiert Halogensilber-Emulsionen gegen rotes Licht.

6. Stammkerne $C_{24}H_{22}N_2$.

- 1. 2.4.5 Tri p tolyl-imidazol, 2.4.5 Tri p tolyl-glyoxalin, p.p'.p" Trimethyl-lophin $C_{24}H_{22}N_3= \begin{array}{c} CH_3\cdot C_6H_4\cdot C-N_1\\ CH_3\cdot C_6H_4\cdot C-N_1\\ CH_3\cdot C_6H_4\cdot C-N_1\\ CH_3\cdot C_6H_4\cdot C+N_1\\ CH_3\cdot C+N_1\\ CH_3\cdot C_6H_4\cdot C+N_1\\ CH_3\cdot C+N_1\\ CH$
- 2. 6-tert.-Butyl-2.3-diphenyl-chinoxalin C₂₄H₂₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Shoesmith, Mackie, Soc. 1929, 476.—B. Aus 3.4-Diamino-1-tert.-butyl-benzol und Benzil in Alkohol (Gellzer, B. 20, 3257; 21, 2952).— Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 144° (G.), 146—147° (Sh., M., Priv.-Mitt.). Sehr leicht löslich in Benzol, Äther und Schwefelkohlenstoff, ziemlich leicht in Alkohol, unlöslich in Wasser (G., B. 20, 3257).— 2C₂₄H₂₂N₂ + HCl. Grünliches Krystallpulver. Wird durch Wasser, Alkohol und Benzol zersetzt (G., B. 20, 3258).
- 8-Brom-6-tert.-butyl-2.3-diphonyl-chinoxalin $C_{24}H_{21}N_2Br$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Brom-3.4-diamino-1-tert.-butyl-benzol und Benzil in Alkohol-Eisessig (Gelzer, B. 21, 2956). Nädelchen (aus Alkohol). F: 172°.
- 8-Nitro-6-tert.-butyl-2.3-diphenyl-chinoxalin C₂₄H₂₁O₂N₃, (CH₃)₃C.
 s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-3.4-diamino-1-tert.-butyl-benzol und Benzil in Essigsäure (JEDLICKA, J. pr. [2] 48, 107).

 Blättchen. F: 195—196°. Leicht löslich in Benzol, sehr schwer in Alkohol und Ather, unlöslich in Wasser.

7. 6-tert.-Amyl-2.3-diphenyl-chinoxalin $C_{25}H_{24}N_2$, Formel III.

8-Nitro-6-tert.-amyl-2.3-diphenyl-chinoxalin C₂₅H₂₃O₂N₂, Formel IV. B. Aus 5-Nitro-3.4-diamino-1-tert.-amyl-benzol und Benzil in Eisessig (Anschütz, Rauff, A. 327, 215). — Nadeln (aus Alkohol). F: 189—190°.

III.
$$^{C_{2}H_{5} \cdot C(CH_{3})_{2} \cdot C_{6}H_{5}}$$
 IV. $^{C_{2}H_{5} \cdot C(CH_{3})_{2} \cdot C_{6}H_{5}}$ O₂N

CaHB

 $\begin{array}{l} 8. \ \ 3 \cdot Pheny| \cdot 5.6 \cdot bis \cdot [4 - isopropy! - pheny!] \cdot 1.2 \cdot dihydro-pyridazin \\ \ \, HC = C(C_6H_5) - NH \\ \ \, C_{28}H_{30}N_1 = \frac{C(C_8H_4 \cdot C) \cdot C[C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot NH}{(CH_3)_2 \cdot CH(CH_3)_2 \cdot NH} \cdot \\ \end{array}$

2.3-Diphenyl-5.6-bis-[4-isopropyl-phenyl]-1.2-dihydro-pyridazin $C_{34}H_{34}N_2 = HC - C(C_6H_5) - N \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von ms-Phenacyl-desoxy-(CH_a)₂CH · C₆H₄ · C: C[C₈H₄ · CH(CH₃)₂] · NH cuminoin (Bd. VII, S. 833) mit Phenylhydrazin in Eisessig (SMITH, B. 26, 64; A. 289, 323). Geibe Nadeln (aus Alkohol). F: 162—163°. Löslich in Benzol, Ather und siedendem Eisessig.

Q. Stammkerne C_nH_{2n-28}N₂.

1. Stammkerne $C_{20}H_{12}N_2$.

- 1. 3.4:5.6-Dibenzo-phenazon, [Dinaphtho-2'.1':3.4:1''.2'': 5.6-pyridazin] 1) C₂₀H₁₂N₂, s. nebenstehendeFormel. B. Neben anderen Verbindungen beim Kochen von 2-Nitro-naphthalin mit Zinkstaub in wäßrigalkoholischer Natronlauge (Meisenheimer, Witte, B. 36, 4154, 4156, 4158, 4162). Aus 3.4;5.6-Dibenzo-phenazon-9-oxyd beim Kochen mit Zinkstaub in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (M., W., B. 36, 4157, 4164, 4173). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 267—268°. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln mit grüner Fluorescenz. Leicht löslich in konz. Salzsäure mit roter Farbe. Liefert beim Kochen mit Zinkstaub in Eisessig 2.2'-Diamino-dinaphthyl-(1.1'). Hydrochlorid. Rote Nadeln. Leicht hydrolysierbar. 2C₂₀H₁₂N₂ + 2HCl + PtCl₄. Gelbrote Nadeln.
- 3.4;5.6-Dibenzo-phenazon-9-oxyd $C_{20}H_{12}ON_2 = \frac{C_{10}H_6 \cdot N : O}{C_{10}H_6 \cdot N}$). B. Neben 2.2'-Azoxynaphthalin beim Behandeln von 2-Nitro-naphthalin mit Zinnchlorür in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (M., W., B. 36, 4157, 4163). Neben anderen Verbindungen beim Erwärmen von 2-Nitro-naphthalin mit $27^{9}/_{0}$ iger methylalkoholischer Kalilauge auf 55° (M., W., B. 36, 4166, 4173). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 247—248° (Zers.). Schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge 3.4; 5.6-Dibenzo-phenazon.
- 2. [Naphtho-2'.3': 1.2-phenazin] 1). [Anthraceno-1'.2': 2.3-chinoxalin] 1). (,1.2-Anthraphenazin'') C₁₀H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erwärmen von Anthrachinon-(1.2) mit o-Phenylendiamin in Eisessig (Lagodzinski, A. 342, 64, 83). Dunkelgelbe Blättchen (aus Benzol). F: 221—222°. Löslich in den meisten Lösungsmitteln. Die äther. Lösung fluoresciert grünlichgelb. Hydrochlorid. Kirschrot. Wird durch Wasser hydrolysiert.

3. 1.2; 6.7 - Dibenzo - phenazin, [Dinaphtho - 1'.2':2.3; 2''.3'':5.6 - pyrazin] 1, lin.-ang. Dinaphthazin, lin.-ang. Naphthazin C₂₀H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerer Einw. von Naphthochinon-(1.2) auf Naphthylendiamin-(2.3) in Eisessig (O. FISCHER, ALBERT, B. 29, 2087). Bei kurzem Erwärmen von 9.10-Dihydro-1.2; 6.7-dibenzo-phenazin mit Kaliumdichromat in Eisessig (HINSBERG, A. 319, 265). — Braungelbe Nadeln (aus Nitrobenzol), braunrote Nadeln (aus Chloroform). F: 247° (unkorr.) (H.). Nicht unzersetzt sublimierbar (F., A.). Schwer löslich in Alkohol, heißem Chloroform, Benzol und Eisessig (F., A.). Die Lösung in Eisessig ist gelbrot und fluoresciert nicht (F., A.). Die verd. Lösung in Benzol zeigt gelbgrüne bis gelbe Fluorescenz (F., A.; H.). Die verd. Lösung in Chloroform fluoresciert gelb (H.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe (F., A.; H.). — Liefert beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die alkoholisch-ammoniakalische Lösung 9.10-Dihydro-1.2;6.7-dibenzo-phenazin (H.). Beim Erwärmen mit Zinnchlorür und Salzsäure entsteht ein schwarzviolettes, chinhydronartiges Produkt (H.). Ist gegen konz. Salzsäure, gegen Benzolsulfinsäure und gegen Anilin beständig (H.).

2) Vgl. zu dieser Formulierung Bd. XVI, S. 620.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4. 1.2; 7.8 - Dibenzo - phenazin, [Dinaphtho - 1'.2':2.3; 2".1": 5.6-pyrazin] 1, symm.-diang. Dinaphthazin, symm.-diang. Naphthazin C₂₀H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 1.2; 5.6-Dibenzo-phenazin bei der Kondensation von Naphthochinor.(1.2) mit Naphthylendiamin-(1.2) in essigsaurer Lösung (O. Fischer. Strats.

N.

mit Naphthylendiamin-(1.2) in essigsaurer Lösung (O. Fischer, Straus, B. 41, 399, 400). In geringer Menge neben 3-β-Naphthylamino-1.2;7.8-dibenzo-phenazin bei mehrstündigem Kochen von Naphthochinon-(1.2)-imid-(2)-oxim-(1) mit β-Naphthylamin und β-Naphthylamin-hydrochlorid in Alkohol (F., Junk, B. 26, 184; F., Albert, B. 29, 2086). Beim Erhitzen von 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) mit β-Naphthol (Ullmann, Ankersmut, B. 38, 1816). Beim Erwärmen von N-Nitroso-β-β-dinaphthylemin mit Eisessig auf 60—70° (F., J., B. 26, 186). Bei der Destillation von 1-Amino-[di-naphthyl-(2)-amin] über Bleioxyd (F., Eilles, J. pr. [2] 79, 568). Beim Erwärmen von 1-Benzolazo-[di-naphthyl-(2)-amin] mit Salzsäure (Matthes, B. 23, 1333; F., St., B. 41, 399). Bei der Zinkstaub-Destillation von 3-Oxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenazin oder seinem Hydrochlorid (F., Heff, A. 272, 350; F., Al., B. 29, 2086, 2088, 2090), von Anhydro-[10-phenyl-3-oxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd] (Naphthylnaphthindon) (F., H., A. 286, 234). — Gelbe Nadeln (aus Benzol, Alkohol oder Essigsäure). F: 242—243° (M.), 243° (F., H., A. 272, 350; F., St.; F., El.). Schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Benzol (U., An.). Die Lösungen in Alkohol, Benzol und Pyridin fluorescieren blau; die essigsaure Lösung fluoresciert grün (M.; F., J.; F., St.; U., An.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist im auffallenden Licht tiefblau, im durchfallenden Licht rot (F., St.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure unter Zusatz von Acetanhydrid 3.4-Dioxo-3.4-dihydro-1.2; 7.8-dibenzo-phenazin (Syst. No. 3604) (F., Schindler, B. 41, 390). Beim Kochen mit Zinkstaub, Eisessig und Acetanhydrid entsteht das N-Acetylderivat des 9.10-Dihydro-1.2; 7.8-dibenzo-phenazins (F., St.).

1.2; 7.8-Dibenzo-phenazin-hydroxymethylat-(10), 10-Methyl-1.2; 7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd ("Methyldinaphthazo-niumhydroxyd") C₂₁H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Dardel, B. 55 [1922], 2353. — Jodid C₂₁H₁₅N₂·I. B. Beim Erhitzen von 1.2; 7.8-Dibenzo-phenazin mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 160—170° (O. FISCHER, JUNK, B. 26 187). Hellbraupe Nadeln. Löslich in Alkohol und Eigessig mit 1

N CH₃

B. 26, 187). Hellbraune Nadeln. Löslich in Alkohol und Eisessig mit hellgelber Farbe und grüner Fluorescenz.

1.2; 7.8-Dibenzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl1.2; 7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd ("Phenyldinaphthazoniumhydroxyd") C₂₈H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Die Salze
entstehen aus den Salzen des 3-Amino-1.2; 7.8-dibenzo-phenzin-hydroxyphenylats-(10) durch Diazotieren und Eingießen der DiazoniumsalzLösung in Alkohol (Kehrmann, Sutherst, B. 32, 943). — Chlorid

N N Calla

Lösung in Alkohol (Kehrmann, Sutherst, B. 32, 943). — Chlorid Ho C₂H₅ C₂₆H₁₇N₃·Cl (bei 120°). Rotbraune, goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Alkohol mit orangeroter Farbe und gelbgrüner Fluorescenz. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. — Nitrat. Orangerote Nadeln oder grüne Körner (aus Alkohol). — $2C_{36}H_{17}N_3\cdot Cl + PtCl_4$ (bei 120°). Braune, goldglänzende Blättchen. Unlöslich in Wasser.

3-Chlor-1.2; 7.8-dibenzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-3-chlor-1.2; 7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd ("Chlorphenylnaphthazoniumhydroxyd") C₂₆H₁₇ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht beim Erwärmen von Anhydro-[10-phenyl-3-oxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd] (Naphthindon) mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid (O. Fischer, Heff, B. 33, 1497). — Chlorid, Naphthindondichlorid C₂₆H₁₆ClN₂·Cl. Rotgelbe, grün glänzende Nadeln (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit gelbroter Farbe und gelbgrüner Fluorescenz. Die Lösung in konz. Salzsäure ist gelb, die Lösung in konz. Schwefelsäure grünblau. — Nitrat C₂₆H₁₆ClN₂·NO₂. Grüne Blättehen. Leicht löslich in Alkohol.

5. 1.2; 5.6 - Dibenzo - phenazin, [Dinaphtho - 1'.2':2.3; 1''.2'': 5.6 - pyrazin] 1), asymm. - diang. Dinaphthazin, asymm.-diang. Naphthazin C₂₀H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht in geringer Menge aus 1-Nitro-naphthalin beim Erhitzen mit Zinkstaub (Doer, B. 3, 291; 10, 772; Klobukowski, B. 10, 573; Witt, B. 19, 2794, 2796) oder Destillieren mit Kalk (Laurent, A. ch.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

[2] 59, 383; Klo., B. 10, 574; vgl. Wrrr, B. 19, 2794). Neben anderen Verbindungen beim Erwarmen von 2-Nitro-naphthalin mit 27% iger methylalkoholischer Kalilauge auf 55° (MEISENHEIMER, WITTE, B. 36, 4167, 4172). In geringer Menge beim Schmelzen von Naphthochinon-(1.2) mit Ammoniumacetat (JAFF, BURTON, Soc. 51, 100). Neben 1.2; 7.8-Dibenzo-phenazin bei der Kondensation von Naphthochinon-(1.2) mit Naphthylendiamin-(1.2) in persignaurer Lösung (Witt, B. 19, 2795; O. Fischer, Straus, B. 41, 399, 400). Neben 3-Amino-1.2;7.8-dibenzo-phenazin aus Naphthochinon-(1.2)-imid-(2)-oxim-(1), α-Naphthylamin und salzsaurem α-Naphthylamin beim Erhitzen auf 100—110° oder besser beim Kochen in alkoh. Lösung (O. Fischer, Hepp. A. 255, 147; 272, 351; F., Junk, B. 26, 183; F., Albert, B. 29, 2089). In geringer Menge bei der Destillation von α-Naphthylamin über Bleioxyd (SCHICHUTZKI, JK. 6, 246; B. 7, 1454; KLO., B. 10, 572; vgl. WITT, B. 19, 2794). Aus β-Naphthylamin durch Einw. von Chlorkalk auf die wäßr. Suspension bei 40-50° (Claus, Jäck, D.R.P. 78748; Frdl. 4, 373; vgl. Meigen, Normann, B. 33, 2711; Raschie, Z. Ang. 20, 2070) oder beim Behandeln mit schmelzenden Alkalien mit oder ohne Oxydationsmittel (Höchster Farbw., D.R.P. 165226; C. 1905 II, 1757; Frdl. 8, 518). Beim Erhitzen von 1-Chlor-naphthylamin-(2) mit Kalk (CLEVE, B. 20, 1991). In geringer Menge beim Erhitzen von 1-β-Naphthyl-semicarbazid mit verd. Salzsäure im Rohr auf 140° (HAUFF, A. 253, 28). Non 1-5-Naphthyl-seinicafozia in verti. Szizsade in 1801 140 (11251-4). Az 263, 263, 263, 264 der Kalischmelze von β . β '-Azonaphthalin (H. F., D. R. P. 165226). Beim Kochen von [Naphthyl-(1)]-[1-benzolazo-naphthyl-(2)]-amin mit Alkohol und Salzsäure (MATTHES, B. 23, 1329). In geringer Menge beim Erhitzen des Natriumsalzes der [Dibenzo-1'.2':1.2; 1''.2'':5.6-phenazin]-disulfonsäure-(4'.4'') mit Zinkstaub (MEIG., Nor., B. 33, 2717). — Gelbe Nadeln (aus Benzol oder Eisessig). F: 283—284° (MA.), 284° (F., St.). Sublimiert teilweise unzersetzt (Claus, Jäck; F., Junk). Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (Witt; F., Junk; Meis., Witte). Löslich in Anilin, siedendem Naphthalin (Wirt) und heißem Pyridin (F., St.). Die Lösung in Benzol fluoresciert grün; die Lösung in Eisessig ist dunkelrot (F., Junk). Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe; die Lösung wird beim Verdünnen orangegelb (WITT). — Liefert bei der Oxydation mit Chromessigsäure unter Zusatz von Acetanhydrid 3.4-Dioxo-3.4-dihydro-1.2;5.6-dibenzo-phenazin (Syst. No. 3604) (F., Schindler, B. 41, 393). Bei der Einw. von Zinnchlorür in Salzsäure + Eisessig entsteht eine in stahlblauen Nadeln krystallisierende Verbindung (MEIS., WITTE). Beim Erwärmen mit Brom unter Zusatz von etwas Jod oder beim Erhitzen mit überschüssigem Brom auf 260° bildet sich ein Pentabromderivat (s. u.) (KLo.). Gibt beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure unter Kühlung x.x-Dinitro-[1.2;5.6-dibenzo-phenazin] (s. u.) (H. F., D.R.P. 166363; C. 1906 I, 619; Frdl. 8, 519). — Hydrochlorid. Dunkelrote Nadeln. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (F., Junk).

1.2; 5.6-Dibenzo-phenazin-mono-hydroxymethylat, 9-Methyl-1.2; 5.6-dibenzo-phenaziniumhydroxyd $C_{21}H_{16}ON_2 = NC_{20}H_{12}N(CH_3)\cdot OH.$ — Jodid $C_{21}H_{15}N_2\cdot I.$ B. Beim Erhitzen von 1.2; 5.6-Dibenzo-phenazin mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 160—170° (O. FISCHER, JUNK, B. 26, 184). Braune, grünglänzende Nadeln. Unlöslich in Wasser, Ather, Ligroin und Benzol, löslich mit purpurroter Farbe und brauner Fluorescenz in heißem Alkohol und Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. Zersetzt sich beim Erhitzen.

x.x.x.x-Pentabrom - [1.2;5.6-dibenzo - phenazin], Pentabrom-asymm.-diang.-dinaphthazin $C_{20}H_7N_2Br_5$. B. Aus 1.2;5.6-Dibenzo-phenazin beim Erwärmen mit Brom unter Zusatz von etwas Jod oder beim Erhitzen mit überschüssigem Brom auf 260° (Klobu-kowski, B. 10, 575, 576; vgl. Witt, B. 19, 2794). — Gelbe Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff). Schmilzt oberhalb 320°; sublimiert unzersetzt (K.). Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (K.).

x.x - Dinitro - [1.2;5.6 - dibenzo - phenazin], Dinitro-asymm.-diang.-dinaphthasin $C_{20}H_{10}O_4N_4 = NC_{20}H_{10}(NO_2)_2N$. B. Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 1.2;5.6-Dibenzo-phenazin unter Kühlung (Höchster Farbw., D.R.P. 166363; C. 1906 I, 619; Frdl. 8, 519). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 300°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist karmoisinrot.

6. 1.2; 3.4-Dibenzo-phenazin, [Phenanthreno-9'.10': 2.3-chinoxalin] 1), 2.3-Diphenylen-chinoxalin, Tribenzochinoxalin ("Phenanthrophenazin", "Phenanthrazin") C₂₀H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Zusatz einer alkoh. Lösung von o-Phenylendiamin zu einer warmen Lösung von Phenanthrenchinon in Eisessig (Hinsberg A. 237, 340). — Hellgelbe Nadeln. F: 217° (H., A. 237, 340). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leicht in Benzol, Äther und Chloroform (H., A. 237, 340). — Liefert beim Behandeln mit Natriumamalgam in Eisessig und Salzsäure die chinhydronartige Verbindung C₂₀H₁₂N₂ + C₂₀H₁₄N₂ + 2 HCl (S. 327) 2) (H., Garfunkel,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

²⁾ Vgl. hierzu S. 219 Anm.

A. 292, 264). Bei der Einw. von Natriumamalgam und Essigsäureanhydrid entsteht 9-Acetyl-9.10-dihydro-1.2;3.4-dibenzo-phenazin (S. 317) (H., G.; vgl. H., B. 42, 3333). — C₂₀H₁₂N₃ + HCl. Ziegelrote Nadeln (aus konz. Salzsäure). Wird beim Erwärmen auf 100° oder beim Behandeln mit Wasser zersetzt (H., G.).

Verbindung mit 9.10-Dihydro-1.2;3.4-dibenzo-phenazin und Chlorwasserstoff $C_{20}H_{12}N_3 + C_{20}H_{14}N_3 + 2 HCl^{-1}$). B. Beim Behandeln von 1.2;3.4-Dibenzo-phenazin mit Natriumamalgam in Eisessig und Salzsäure (HINSBERG, GARFUNKEL, A. 292, 264). — Violett. Schwer löslich in Eisessig mit violetter Farbe. Fast unlöslich in verd. Salzsäure.

1.2;3.4-Dibenzo-phenazin-mono-hydroxyphenylat, 9-Phenyl-1.2;3.4-dibenzo-phenaziniumhydroxyd, Flavindulin (,,Phenylphenanthrophenazoniumhydroxyd") bezw. 10(oder 9)-Phenyl-6(oder 11)-oxy-9.10(oder 9.11)-dihydro-1.2;3.4-dibenzo-phenazin $C_{10}H_{10}ON_2$, Formel I bezw. II oder III (die in Formel I eingezeichnete

Bezifferung gilt für die vom Namen "Flavindulin" abgeleiteten Namen). Die Konstitution der Base entspricht nach Hantzsch, B. 38, 2149 Anm. 2 (vgl. Hantzsch, Osswald, B. 33, 291, 296; HANTZSCH, B. 39, 158) der Formel II, nach KEHRMANN, B. 38, 2962 und FREUND, RICHARD, B. 42, 1105 der Formel III; die Konstitution der Salze entspricht der Formel I. -B. Das Chlorid entsteht beim Erhitzen von 1 Mol Phenanthrenchinon mit 1 Mol 2-Amino-diphenylamin in verd. Salzsäure (BASF, D.R.P. 79570; Frdl. 4, 399). Das essigsaure Salz bildet sich bei kurzem Erwärmen einer mit Natriumacetat versetzten essigsauren Lösung von 1 Mol salzsaurem 2-Amino-diphenylamin mit einer Lösung von 1 Mol Phenanthrenchinon in Eisessig (Hinsberg, Garfunkel, A. 292, 266; vgl. a. BASF, D. R. P. 79570). Die Carbinolbase erhält man beim Behandeln der Salze mit Ammoniak (Hins., Ga.) oder Natronlauge (Ha., O., B. 33, 291, 315). — Die Carbinolbase bildet gelbe Flocken, schwärzt sich beim Erhitzen über 100°, zersetzt sich bei höherer Temperatur und ist leicht löslich in Alkohol und Chloroform; ihre Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot (HINS., GA.). Ist Nichtelektrolyt (HA., O., B. 33, 291, 315). Liefert mit Säuren die Flavindulinsalze (Hins., Ga.; Ha., Ö., B. 33, 314). — Das Chlorid liefert beim Erhitzen mit salzsaurer Zinnehlerür-Lösung auf dem Wasserbad 9-Phenyl-9.10-dihydro-1.2;3.4-dibenzo-phenazin (S. 316) (Hins., Ga.; Hins., B. 42, 3335). Einw. von rauchender Salpetersäure auf das Nitrat: Kehrmann, Eichler, B. 34, 1210, 1211, 1213, 1216. Beim Kochen des Bromids mit Acetessigester in alkoh. Natron-

lauge entsteht die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 3696); analog verläuft die Einw. auf andere Verbindungen mit reaktionsfähiger Methylengruppe (SACHS, BARGELLINI, B. 38, 1742; BAR., G. 35 II, 589; vgl. SACHS, B. 31, 3073). Das Chlorid reagiert mit Anilin in alkoh. Lösung bei Luftzutritt unter Bildung von 6-Anilino-1.2;3.4-dibenzo-phenazin-

$$\begin{array}{c} N \\ N \\ \vdots \\ C_6H_5 \end{array} : C(\operatorname{CO} \cdot \operatorname{CH}_3) \cdot \operatorname{CO}_2 \cdot \operatorname{C}_2H_5$$

chlorphenylat-(10) (Syst. No. 3725); analog verläuft die Reaktion mit Piperidin (Kehrmann, Hiby, B. 34, 1088; K., Ei., B. 34, 1211; K., Walty, D. R. P. 97639; C. 1898 II, 691; Frdl. 5, 365). Beim Behandeln des Bromids mit Methylmagnesiumjodid in Ather bildet sich 9-Phenyl-11-methyl-9.11-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin (S. 321), mit Phenylmagnesiumbromid entsteht dagegen 9.10-Diphenyl-9.10-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin (S. 316) und mit Benzylmagnesiumchlorid ein Gemisch von 9-Phenyl-11-benzyl-9.11-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin (S. 342) und 10-Phenyl-9-benzyl-9.10-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin (S. 316) (Freund, Richard, B. 42, 1105, 1106, 1116, 1117). — Die Salze färben tannierte Baumwolle gelb (BASF, D. R. P. 79570). — Chlorid. Gelbbraune Prismen (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser und Salzsäure (Hins., Ga.). Elektrische Leitfähigkeit in wäßr. Lösung bei 0° und 25°: Ha., O., B. 33, 315. — Bromid C₂₈H₁₇N₂·Br (bei 80°). Gelbbraune Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (Hins., Ga.). Elaktrische Leitfähigkeit in Wäßr. Lösung bei 0° und 25°: Ha., O., B. 33, 315. — Bromid C₂₈H₁₇N₂·Br (bei 80°). Gelbbraune Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (Hins., Ga.). — Nitrat. Ziegelrot, krystallinisch (K., Ei., B. 34, 1213).

¹⁾ Vgl. hiersu S. 219 Anm.

- 9 [4 Oxy phenyl] 1.2; 3.4 dibenzo phenaziniumhydroxyd (,,Oxy phenyl phenanthrophenazoniumhydroxyd") $C_{86}H_{18}O_2N_2 = NC_{30}H_{12}N(C_4H_4\cdot OH)\cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht beim Erwärmen von Phenanthrenchinon mit 4'-Oxy-2-amino-diphenylamin in Eisessig und etwas Salzsäure (ULLMANN, FUKUI, B. 41, 625). Das Chlorid liefert bei der Einw. von Alkalilauge einen grünen, in überschüssiger Alkalilauge löslichen Niederschlag. Chlorid $C_{36}H_{17}ON_2\cdot Cl$. Dunkelbraune Nadeln (aus verd. Essigsäure). Löslich mit gelber Farbe in Alkohol und in mit Essigsäure angesäuertem Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist weinrot und wird auf Wasserzusatz gelb. Nitrat $C_{36}H_{17}ON_2\cdot NO_3$. Rötliche Krystalle. Schwer löslich in Wasser.
- 6-Chlor-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 6-Chlor-[phenanthreno-9'.10': 2.3-chinoxalin] (,,Phenanthrochlorphenazin") C₂₀H₁₁N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Phenanthrenchinon mit 4-Chlor-phenylendiamin-(1.2) in essigsaurer Lösung (ULIMANN, MAUTHNER, B. 36, 4028). Grüngelbe Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 246°. Fast unlöslich in Alkohol und Äther; löslich in heißem Nitrobenzol und Eisessig mit gelber Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.
- 6-Chlor-1.2;3.4-dibenzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-6-chlor-1.2;3.4-dibenzo-phenaziniumhydroxyd, 3-Chlor-flavindulin C₂₆H₁₇ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von Phenanthrenchinon auf salzsaures 5-Chlor-2-amino-diphenylamin in Eisessig (Kehrmann, Hibry, B. 34, 1086). Die Aziniumbase erhält man beim Zusatz von Ammoniak zur wäßr. Lösung der Salze (K., H.). Die Base ist gelbgrün und in Alkohol schwer, in Wasser fast unlöslich. Das Chlorid liefert beim Erhitzen mit Anilin in Alkohol bei Gegenwart von entwässertem Natriumacetat 6-Anilino-1.2;3.4-dibenzo-phenazin-chlorphenylat-(10) (Syst. No. 3725). Die Salze färben orangerot. Chlorid C₂₆H₁₆ClN₂·Cl. Rotgelbe Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit orangeroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett und wird auf Zusatz von Wasser zuerst rot, dann orangegelb. Nitrat C₂₆H₁₆ClN₂·NO₃ (bei 100°). Grünglänzende, blutrote Prismen (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser.
- 5.8 Dichlor 1.2; 3.4 dibenzo phenazin, 5.8 Dichlor [phenanthreno 9'.10': 2.3 chinoxalin] (,,Phenanthrodichlorphenazin") $C_{30}H_{10}N_3Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Phenanthrenchinon mit 3.6 Dichlor-phenylendiamin (1.2) in alkoh. Lösung (Noelting, Koff, B. 38, 3515). Hellgelbe Nadeln. F: 289°. Fast unlöslich in Alkohol und Ather, löslich in heißem Benzol, Xylol und Eisessig.
- N CI

- 4'-Brom-[dibenzo-1'.2':1.2;1".2":3.4-phenasin], 8'-Brom-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin] (,,3-Brom-phenanthrophenazin") C₁₀H₁₁N₂Br, Formel I. B. Beim Kochen von 3-Brom-phenanthrenchinon mit salzsaurem o-Phenylendiamin in Alkohol (J. SCHMIDT, LADNER, B. 37, 3572).—Gelbe Nadeln. F: 249°.
- Br. N. II. N.
- 5'-Brom [dibenzo 1'.2':1.2;1".2'":3.4 phenaxin], 2'-Brom [phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin] (,,2-Brom phenanthrophenazin") $C_{10}H_{11}N_2Br$, Formel II. B. Beim Kochen von 2-Brom phenanthrenchinon mit salzsaurem o-Phenylendiamin in Alkohol (J. Schmidt, Junghans, B. 37, 3560). Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 252—254°.
- 5.7-Dibrom-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 5.7-Dibrom-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin] (,,o.p-Dibrom phenanthrophenanthrophenanthrophenazin'') $C_{10}H_{10}N_2Br_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrenchinon und 3.5-Dibrom-phenylendiamin-(1.2) in alkoholischessigsaurer Lösung (JACKSON, RUSSE, Am. 35, 153). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 248°. Löslich in heißem Benzol und heißem Chloroform, schwer löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, unlöslich in Ligroin und Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefrot.
- 5.8 Dibrom 1.2; 3.4 dibenzo phenasin, 5.8 Dibrom [phenanthreno 9'.10': 2.3 chinoxalin] (,,p Dibrom phenanthrophenazin") $C_{50}H_{10}N_1Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrenchinon und 3.6-Dibrom phenylendiamin (1.2) in warmer alkoholischessigsaurer Lösung (Calhane, Wheeler, Am. 22, 456). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: ca. 297°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in heißem

Alkohol, Methanol, Aceton, Ligroin und kaltem Äther, löslich in warmem Benzol und Chloroform. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelrot.

6.7 - Dibrom - 1.2; 3.4 - dibenzo - phenazin, 6.7 - Dibrom - [phenanthreno-8'.10': 3.3 - chinoxalin] $C_{30}H_{10}N_1Br_3$, Formel I. B. Aus Phenanthrenchinon und 4.5 - Dibrom - phenylendiamin-(1.2) in warmer alkoholisch - essigsaurer Lösung (SCHIFF, M. 11, 340). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 286°. Unzersetzt sublimierbar. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelviolett.

5'.4" - Dibrom - [dibenzo - 1'.2':1.2; 1".2"; 3.4 - phenazin], 2'.7' - Dibrom - [phenanthreno-9'.10':2.3 - chinoxalin] (,,2.7 - Dibrom - phenanthrophenazin") C₂₀H₁₀N₂Br₂, Formel II. B. Beim Kochen von 2.7 - Dibrom - phenanthrenchinon mit salzaurem o-Phenylendiamin in Alkohol (J. Schmidt, Junghans, B. 37, 3570). — Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 294—295°.

5.6.7 - Tribrom - 1.2; 3.4 - dibenzo - phenazin, 5.6.7 - Tribrom - [phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin] $C_{20}H_{9}N_{1}Br_{3}$, Formel III. B. Aus 3.4.5-Tribrom-phenylendiamin-(1.2) und Phenanthrenchinon in alkoholisch-essigsaurer Lösung (Jackson, Fiske, Am. 80, 79). — Gelb. Schmilzt noch nicht bei 250°. Unlöslich in allen Lösungsmitteln.

6-Nitro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 6-Nitro-[phenanthreno-9'.10': 2.8-chinoxalin] $C_{10}H_{11}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrenchinon und 4-Nitro-phenylendiamin-(1.2) in heißem Eisessig (Heim, B. 21, 2306). — Gelbe Nadeln (aus Toluol oder Eisessig). F: 251°. Fast unzersetzt sublimierbar. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, leicht in Chloroform und heißem Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist purpurrot. — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniumsulfid-Lösung im Rohr auf 170° 6-Amino-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin (Syst. No. 3725).

6-Nitro-1.2; 3.4-dibenso-phenasin-hydroxyphenylat-(9), 9-Phenyl-6-nitro-1.2; 3.4-dibenso-phenasiniumhydroxyd, 2-Nitro-flavindulin C₁₆H₁₇O₃N₃, Formel IV. B. Das Chlorid enteteht aus 4-Nitro-2-amino-

diphenylamin und Phenanthrenchinon in alkoholisch-essigsaurer Lösung in Gegenwart von Salzsäure (Kehrmann, B. 38, 399). — Chlorid. Rotbraune Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist fuchsinrot. Die gelbrote alkoholische Lösung wird auf Zusatz von Ammoniak, Anilin oder Natronlauge allmählich gelb. — Dichromat ($O_2N \cdot C_{20}H_{16}N_2)_2Cr_2O_7$ (bei 110°). Gelbrot, krystallinisch. — Nitrat $O_2N \cdot C_{20}H_{16}N_2 \cdot NO_3$ (bei 125°). Rotbraune Prismen (aus Alkohol). Fast unlöslich in Wasser. — Chloroplatinat $2O_2N \cdot C_{20}H_{16}N_2 \cdot Cl + PtCl_4$ (bei 110°). Gelbrot, krystallinisch.

3'- Nitro - [dibenzo - 1'.2':1.2; 1''.2'':3.4 - phenazin], 4'- Nitro - [phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin] (,,4-Nitro-phenanthrophenazin'') $C_{20}H_{11}O_2N_3$, Formel V. B. Beim Erwärmen von 4-Nitro-phenanthrenchinon mit salzsaurem o-Phenylendiamin in alkoh. Lösung (J. Schmidt, Kämpf, B. 86, 3736). — Nadeln (aus Benzol). F: 217—218°.

3'-Nitro-[dibenzo-1'.2':1.2;1''.2'':3.4-phenasin]-hydroxyphenylat-(9 oder 10), 9(oder 10)-Phenyl-3'-nitro-[dibenzo-1'.2':1.2;1''.2'':3.4-phenasiniumhydroxyd], 8(oder 9)-Nitro-flavindulin $C_{16}H_{17}O_{5}N_{3}=NC_{20}H_{11}(NO_{3})N(C_{6}H_{5})\cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht aus 4-Nitro-phenanthrenchinon und salzsaurem 2-Amino-diphenylamin in Eisessig (Kehrmann, Kikina, B. 32, 2634; Ki., \mathcal{K} . 32, 180; C. 1900 II, 117; vgl. J. Schmidt, B. 36, 3728; Sch., Kämpf, B. 36, 3734). — Chlorid $O_{3}N\cdot C_{26}H_{16}N_{3}\cdot Cl$ (bei 110°). Gelbe Prismen (aus Alkohol). Unlöslich in Äther; leicht löslich in Wasser und Alkohol mit goldgelber Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot (Ke., Ki.; Ki.). — Dichromat $(O_{3}N\cdot C_{26}H_{16}N_{3})\cdot C_{12}O_{7}$ (bei 110°). Rotgelb, amorph. Fast unlöslich in Wasser (Ke., Ki.; Ki.). — Chloroplatinat $2O_{2}N\cdot C_{26}H_{16}N_{3}\cdot Cl+PtCl_{4}$ (bei 110°). Rotgelb, krystallinisch. Unlöslich in Wasser (Ke., Ki.; Ki.).

4' - Nitro - [dibenso - 1'.2':1.2; 1".2": 3.4 - phenasin], 3' - Nitro-[phenanthreno - 9'.10': 2.3 - chinoxalin] ("3-Nitro-phenanthro-phenazin") C₂₀H₁₁O₂N₂, Formel I. B. Beim Kochen von 3-Nitro-phenanthrenchinon mit salzsaurem o-Phe-

nylendiamin in Alkohol (J. SCHMIDT, KÄMPF, B. 35, 3120). — Grüngelbe Nadeln. F: 252—253°.

5'(P) - Nitro - [dibenzo - 1'.2':1.2; 1".2":3.4 - phenazin] - hydroxyphenylat - (9), 9-Phenyl-5'(?)-nitro-[dibenzo-1'.2':1.2; 1".2":3.4-phenaziniumhydroxyd], 6(?)-Nitroflavindulin $C_{26}H_{17}O_3N_3$, Formel II. — Nitrat $O_3N\cdot C_{26}H_{16}N_3\cdot NO_3$ (bei 110—120°). B. Beim Eintragen von 9-Phenyl-1.2;3.4-dibenzo-phenaziniumnitrat in stärkste abgeblasene Salpetersäure unter Eiskühlung (Kehrmann, Eichler, B. 34, 1213). Strohgelbe Prismen (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzig rot. Wird von siedendem Wasser zersetzt.

3'.6"-Dinitro-[dibenzo - 1'.2':1.2; 1".2": 3.4 - phenazin], 4'.5'- Dinitro-[phenanthreno - 9'.10': 2.3 - chinoxalin] (,,4.5-Dinitro-phenanthro-phenazin") C₂₀H₁₀O₄N₄, Formel III. B. III. Beim Kochen von 4.5-Dinitro-phenanthrenchinon mit salzsaurem o-Phenylendiamin in Alkohol (J. SCHMIDT, Kämpf, B. 36, 3748). — Blaßrote Nadeln. F: 262—264°.

II.
$$\begin{array}{c} O_2N \\ O_2N \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O_2N \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O_2N \\ \end{array}$$

5'.4" - Dinitro - [dibenzo - 1'.2':1.2;1".2": 8.4 - phenasin], 2'.7' - Dinitro - [phenan threno - 9'.10':2.3 - chinoxalin] (,,2.7-Dinitro - phenanthrophenazin'') $C_{30}H_{10}O_4N_4$, Formel IV. B. Beim Kochen von 2.7-Dinitro-phenanthrenchinon mit salzsaurem o Phenylendiamin in Alkohol (J. Schmidt, Kämpf, B. 36, 3740). — Nadeln (aus Benzol). F: 356°.

5'.4"- Dinitro - [dibenzo - 1'.2': 1.2 ; 1".2": 3.4 - phenazin] - mono - hydroxyphenylat, 9-Phenyl-5'.4"-dinitro-[dibenzo-1'.2':1.2;1".2":5.4-phenaziniumhydroxyd], 6.11-Dinitro-flavindulin $C_{26}H_{16}O_{5}N_{4}=NC_{20}H_{10}(NO_{2})_{2}N(C_{5}H_{5})\cdot OH.$ — Chlorid $(O_{2}N)_{2}O_{26}H_{15}N_{2}\cdot Cl$ (bei 120—130°). B. Aus 2.7-Dinitro-phenanthrenchinon und salzsaurem 2-Ammo-diphenylamin in Eisessig (Kehrmann, Kikina, B. 32, 2636; Ki., 32, 177; C. 1900 II, 117). Gelbe Prismen (aus Eisessig). Leicht löslich in Wasser, heißem Alkohol und heißem Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist bräunlichrot.

7. [(Benzo - 1'.2':5.6) - (naphtho - 2".1":7.8) - chinoxalin] 1), [Chryseno-1'.2':2.3-pyrazin] C₂₀H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 1.4(?)-Dihydro-[chryseno-1'.2':2.3-pyrazin] mit Eisenchlorid in Alkohol (Mason, Soc. 63, 1290). — Nadeln (aus Alkohol). F: 128° bis 129°. Leicht löslich in Ather, Benzol und Aceton, sehr schwer in Petroläther. Die Lösung in konz. Salzsäure ist gelb, die Lösung in konz. Schwefelsäure tiefviolett.



8. [Naphtho-1'.2':2.3-(1.8-phenanthrolin)] 1), [(Benzo-1'.2':5.6)-(pyridino-3''.2'':1.2)-acridin] 1) (,,Naphthochinacridin'' aus α -Naphthol) $C_{20}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Amino-chinolin und α -Naphthol beim Erhitzen mit Methylenchlorid im Rohr auf 240° oder beim Schmelzen mit Methylenjodid (Senier, Compton, Soc. 95, 1631). — Gelbliche Nadeln (aus Essigester). F: 268° bis 268,5° (korr.). Leicht löslich in Benzol, Toluol, Nitrobenzol, Anilin und Chloroform, löslich



in Aceton, Petroläther, Alkohol und Essigester, unlöslich in Ather; die Lösungen fluorescieren schwach blau. Löslich in Eisessig und in konz. Schwefelsäure mit grüner Fluorescenz.

9. [Naphtho-2'.1':2.3-(1.8-phenanthrolin)] 1), [(Benzo-1'.2':1.2)-(pyridino-2''.3'':7.8)-acridin J^1) ("Naphthochinacridin" aus β -Naphthol) $C_{20}H_{12}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Amino-chinolin und β -Naphthol beim Erhitzen mit Methylenchlorid im Rohr auf 2150 oder beim Schmelzen mit Methylenjodid oder Polyoxymethylen (Senier, Compton, Soc. 95, 1632). — Gelbe Prismen (aus Petrolather, Benzol

1) Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

oder Toluol). F: ca. 220°. Leicht löslich mit blauer Fluorescenz in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwerer in Petroläther und Äther. Die Lösungen in Eisessig und konz. Schwefelsäure fluorescieren grün. — Salicylat C₂₀H₁₂N₂ + C₇H₂O₃. Gelbe Krystalle (aus Toluol). F: 198° (korr.). Unlöslich in Äther und Petroläther, löslich mit blauer Fluorescenz in Alkohol, Aceton, Chloroform und Essigester. Die Lösungen in Benzol und Toluol fluorescieren nicht.

10. 2.3; 6.7-Dibenzo-1.5-phenanthrolin, [Chinolino-2'.3': 1.2-acridin]¹), [Dichinolino-2'.3': 1.2; 2''.3'': 3.4-benzol]¹), Chinacridin von Niementowski C₂₀H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Baczyński, Niementowski, B. 52 [1919], 461.

— B. Neben anderen Verbindungen bei der Zinkstaub-Destillation von 5-Oxy-4'.4''-dioxo-1'.4'.1''.4''-tetrahydro-[dichinolino-2'.3':1.2; 2''.3'':3.4-benzol] (N., B. 29, 81). — Platten (aus Alkohol). F: 221° (N.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (N.). Die Lösung in Ather fluoresciert bläulich (N.). Löslich in Säuren, unlöslich in Alkalien (N.). — Gibt beim Kochen mit Natriumamalgam in Alkohol 9.10.1'.4'-Tetrahydro-[chinolino-2'.3':1.2-acridin] (S. 303) (N.).

11. 2.3; 6.7-Dibenzo-1.8-phenanthrolin (?), [Chinolino-3'.2':1(?).2-acridin]¹, [Dichinolino-2'.3':1.2; 3".2'':3(?).4-benzo!j¹), Chinacridin von Ullmann, Maag C₂₀H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Leśniański, B. 51 [1918], 697.

— B. Beim Erwärmen von 9.10-Dihydro-[chinolino-3'.2':1(?).2-acridin] mit Salpetersäure in Eisessig (ULLMANN, MAAG, B. 40, 2517, 2523).

Blaßgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 245° (U., M.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Aceton, schwer in Äther und Ligroin (U., M.). Die Lösungen in Säuren sind gelb und fluorescieren grün (U., M.). — Nitrat. Gelbe Krystalle (U., M.).

2. Stammkerne $C_{21}H_{14}N_{2}$.

- 1. 6-Methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 6-Methyl[phenanthreno 9'.10': 2.3 chinoxalin] 1, 6-Methyl2.3-diphenylen-chinoxalin("Toluphenanthrazin") C₁₁H₁₄N₂,
 s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrenchinon und 3.4-Diamino-toluol in alkoholisch-essigsaurer Lösung (HINSBERG, B. 17,
 323; A. 237, 341). Hellgelbe Krystalle. F: 212—213°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Benzol.
- 8-Brom-6-methyl-1.2;3.4-dibenzo-phenazin, 8-Brom-6-methyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin] 1) (,,Bromtolu-phenanthrazin'') C₁₁H₁₃N₁Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrenchinon und 5-Brom-3.4-diamino-toluol in alkoholischessigsaurer Lösung (HAETMANN, B. 23, 1050). Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Chloroform). F: 209—210°.
- 2. 2(oder 3) Methyl-(benzo-1'.2':5.6) (naphtho-2''.1'':
 7.8) chinoxalin/1, 6(oder 5) Methyl- [chryseno-1'.2':2.3pyrazin/1) C₁₁H₁₄N₁, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von
 Chrysochinon-(1.2) mit Propylendiamin in Alkohol und Erhitzen der
 Reaktions-Lösung mit Eisenchlorid (Mason, Soc. 63, 1292). Nadeln
 (aus Alkohol). F: 144—146°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer
 in heißem Alkohol. Die Lösung in konz. Salzsäure ist goldgelb, die Lösung
 in konz. Schwefelsäure purpurrot.

3. Stammkerne CasH₁₆N₂.

1. 3.4.6-Triphenyl-pyridazin $C_{32}H_{16}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Verbindungen beim Kochen einer Lösung von ω -Desylacetophenon in Eisessig mit Hydrazinsulfat und Kalilauge (SMITH, A. 289, 316, 318, 319). Beim Erwärmen der cis-Form des $\alpha.\beta$ -Dibenzoyl-styrols

Βr

CH₂

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

mit überschüssigem Hydrazinhydrat in Alkohol (Japp, Wood, Soc. 87, 710). Aus 3.4.6-Triphenyl-1.2-dihydro-pyridazin beim Destillieren oder bei der Einw. von Chromessigsäure oder von Kaliumnitrit in essigsaurer Lösung (Sm.). — Tafeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 170° (J., W.), 171° (Sm.). Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol, unlöslich in Ligroin (Sm.). Fast unlöslich in verd. Mineralsäuren; löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe (Sm.).

- 2. 5.6-Dimethyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 5.6-Dimethyl-fphenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin'), 5.6-Dimethyl-2.3-diphenylen-chinoxalin (,1.2 X ylophenanthrazin') C₂₂H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von 3.4-Diamino-o-xylol auf Phenanthrenchinon in Eisessig (Noellting, Thesmar, B. 35, 641). Gelbliche Nadeln. F: 223—224'. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot.
- 3. 5.7-Dimethyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 5.7-Dimethyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin]¹), 5.7-Dimethyl-2.3-diphenylen-chinoxalin ("1.3·Xylophenanthrazin") C₁₁H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.5-Diamino-m-xylol und Phenanthrenchinon in Eisessig (N., Th., B. 35, 641, 642). Gelbliche Nadeln. F: 206—207°. Löslich in Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot.
- 4. 5.8 Dimethyl 1.2; 3.4 dibenzo phenazin, 5.8 Dimethyl [phenanthreno 9'.10':2.3 chinoxalin] , 5.8 Dimethyl 2.3 diphenylen chinoxalin ("1.4 · Xylophenanthreno hrazin") C₁₃H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3-Diamino-p-xylol und Phenanthrenchinon in Eisessig (N., Th., B. 35, 641, 642).

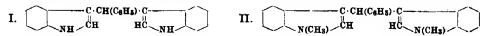
 Gelbliche Nadeln. F: 285—286°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot.
- 5. 6.7 Dimethyl 1.2; 3.4 dibenzo phenazin, 6.7 Dimethyl [phenanthreno-9'.10':2,3 chinoxalin]¹], 6.7 Dimethyl 2.3 diphenylen chinoxalin (,,2.3 · Xylophenanthrazin") C₁₂H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.5 · Diamino-0-xylol und Phenanthrenchinon in Eisessig (N., Th., B. 35, 641, 642). Bräunlichgelbe Blätter. F: 291—292°. Sehr schwer löslich in siedendem Eisessig und anderen organischen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot.

4. Stammkerne $C_{28}H_{18}N_2$.

- 1. 2.6 Diphenyl-3 benzyl-pyrazin C₂₃H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1.4-Dibenzyl-2.6-diphenyl-1.4-dihydro-pyrazin auf 260—270° (Mason, Winder, Soc. 63, 1372).

 Krystalle (aus Alkohol). F: 95°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, leicht löslich in Ather, Benzol und heißem Alkohol. Schwer löslich in konz. Salzsäure. Die Lösung in kalter konzentrierter Schwefelsäure ist gelb. Wird bei längerem Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 170° nicht angegriffen.
 - 2. Phenyl-di- β -indolyl-methan, 3.3'-Benzal-di-indol $C_{23}H_{16}N_2$, Formel I.

Phenyl-bis-[N-methyl- β -indolyl]-methan, 3.3'-Benzal-bis-[1-methyl-indol] $C_{22}H_{22}N_3$, Formel II. B. Beim Erwärmen von 1 Tl. Benzaldehyd mit 2 Tln. N-Methyl-



indel in Gegenwart von etwas Zinkchlorid auf dem Wasserbad (E. Fischer, B. 19, 2988; A. 242, 377). — Prismen (aus Aceton). F: 197° (unkorr.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht in heißem Aceton und Eisessig. — Die mit Salzsäure versetzte alkoh. Lösung färbt einen Fichtenspan rot.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

C(CH3)3

5. Stammkerne C24H20N2.

- 1. 6-tert.-Butyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin. 6-tert.-Butyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin]¹, 6-tert.-Butyl-2.3-diphenylen-chinoxalin C₂₄H₂₀N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrenchinon und 3.4-Diamino-1-tert.-butyl-benzol in alkoholisch-essigsaurer Lösung (GELZER, B. 20, 3256; 21, 2951; vgl. Shoesmith, Mackie, Soc. 1929, 476, 477). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 146,5° (G., B. 20, 3256), 148,5—149,5° (Sh., M.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser und kaltem Alkohol, leicht in Benzol und Äther (G., B. 20, 3257; 21, 2952). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot (G., B. 20, 3257; 21, 2952). C₁₄H₂₀N₂ + 2HCl. Gelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). Wird durch Wasser hydrolysiert (G., B. 20, 3257).
- 8-Brom-6-tert.-butyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 8-Brom-6-tert.-butyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin] C₂₄H₁₂N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrenchinon und 5-Brom-3.4-diamino-1-tert.-butyl-benzol in alkoholischessigsaurer Lösung (GELZER, B. 21, 2955). Nadeln (aus Alkohol). F: 153,5°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in Äther und Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
 - N Br
- 8-Nitro-6-tert.-butyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 8-Nitro-6-tert.-butyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin]

 C₂₄H₁₀O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenanthrenchinon und 5-Nitro-3.4-diamino-1-tert.-butyl-benzol in heißem Eisessig (Jedlicka, J. pr. [2] 48, 106). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 235—236°. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Ather, leicht in Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.
- 2. 3"-Methyl-5'-isopropyl-[dibenzo-1'.2':1.2;1".2":3.4-chinoxalin]\(^1\), 1'-Methyl-7'-isopropyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin]\(^1\)) ("Retenchinoxalin", "Resazin") C24H20N2, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 1-Methyl-7-isopropyl-phenanthrenchinon (Retenchinon; vgl. Bucher, Am. Soc. 32 [1910], 374) mit o-Phenylendiamin in alkoholisch-essigsaurer Lösung (BAMBERGER, Nonemark, A. 229, 123). Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 164°. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelviolett.

6. Stammkerne $C_{25}H_{22}N_2$.

- 1. 2 Phenyl 4.5 distyryl Δ^2 imidazolin $C_{25}H_{22}N_2 = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot HC N$ $C \cdot C_6H_5 \cdot B$. Beim Erhitzen des N.N'-Dibenzoylderivats des $\alpha.\alpha'$ -Distyryl-äthylendiamins mit $10^0/_0$ iger methylalkoholischer Kalilauge im Rohr auf 150^0 (Japp, Wynne, Soc. 49, 469). Blaßgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 207^0 . $2C_{25}H_{22}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe Nadeln. Wird bei 120^0 wasserfrei.
- 2. 5-Methyl-7-tert.-butyl-1.2; 3.4-dibenzo-phen-azin, 5-Methyl-7-tert.-butyl-[phenanthreno-9'.10': 2.3-chinoxalin]¹), 5-Methyl-7-tert.-butyl-2.3-diphe-nylen-chinoxalin C₂₅H₃₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-6-amino-1-methyl-3-tert.-butyl-benzol und Erhitzen der entstandenen Diaminoverbindung mit Phenanthrenchinon in Alkohol (BAUR, B. 30, 303). Gelbe Krystalle. F: 153°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.
- 3. Phenyl bis [3 methyl indolyl (2)]methan, 2.2'- Benzal bis [3 methyl indol],
 2.2'- Benzal di-skatol C₂₅H₃₂N₂, s. nebenstehende
 Formel. B. Beim Erwärmen von 1 Tl. Benzaldehyd mit 2,5 Tln. 3-Methyl-indol unter Zusatz

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

von etwas Zinkchlorid (Wenzing, A. 239, 241; Passerini, Bonciani, G. 63 [1933], 142).

— Krystalle (aus Alkohol). F: 160—161° (P., B.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig (W.).

[2-Chlor-phenyl]-bis-[2-methyl-indolyl-(3)]methan, 3.3'-[2-Chlor-benzal]-bis-[2-methyl-indol] C₂₃H₂₁N₃Cl, s. nebenstehende Formel. B.
Bei der Einw. von 1 Mol 2-Chlor-benzaldehyd auf 2 Mol 2-Methyl-indol in Alkohol bei Gegenwart von etwas Salzsäure (Freund, Lebach, B. 36, 308; 38, 2647). — Nadeln (aus Alkohol). F: 240°. Löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, Äther und Eisessig, ziemlich schwer löslich in Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser. — Geht durch Oxydation mit Chloranil in einen himbeerroten Farbstoff über.

[2 - Nitro - phenyl] - bis - [2 - methyl- indo-lyl - (3)] - methan, 3.3' - [2 - Nitro - benzal] - bis-[2 - methyl-indol] C₂₅H₂₁O₂N₃, s. nebenstehende
Formel. B. Aus 2-Nitro-benzaldehyd und 2-Methyl-indol bei kurzem Erwärmen der Komponenten (Freund, Lebach, B. 36, 308; 38, 2648), beim Kochen in alkoh. Lösung (v. Walther, Clemen, J. pr. [2] 61, 260) oder beim Erhitzen in Gegenwart von etwas Zinkchlorid im Rohr auf 130—140° (Renz, Loew, B. 36, 4328). Bei der Einw. der berechneten Menge 2-Methylindol auf das Hydrochlorid des 2-Methyl-3-[2-nitro-benzal]-indolenins (Bd. XX, S. 491) in Aceton-Alkohol und wenig Salzsäure (F., Le., B. 36, 308; 38, 2648). — Blaßgelbe Nadeln (aus absol. Alkohol), gelbe Prismen (aus wäßr. Aceton). F: 229° (v. W., Cl.), 230° (R., Loew), 244° (F., Le., B. 36, 309; 38, 2648). Unlöslich in Wasser (R., Loew), schwer löslich in Alkohol und Äther (R., Loew; F., Le., B. 36, 2648), leicht löslich in Aceton und Eisessig (F., Le., B. 38, 2648). — Liefert bei der Oxydation mit Chloranil einen violettroten Farbstoff (F., Le., B. 38, 2648).

[3 - Nitro - phenyl] - bis - [1 - äthyl-2 - methyl-indolyl-(3)] - methan, 3.3'[2 - Nitro - benzal] - bis - [1 - äthyl-2 - methyl-indol] C₁₀H₁₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 Mol 2-Nitro-benzaldehyd und 2 Mol (nicht näher beschriebenem) 1-Äthyl-2-methyl-indol in alkoh. Salzsäure (Freund B. 37, 323; F., Lebach, B. 38, 2649). — Hellgelbe Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 220—221° (F.; F., L.). Schwer löslich in Aceton, Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, leicht in Chloroform (F., L.). — Gibt bei der Oxydation mit Chloranil einen rötlichvioletten Farbstoff (F., L.).

[3 - Nitro - phenyl] - bis - [2 - methyl - indo-lyl - (3)] - methan, 3.3' - [3 - Nitro - benzal] - bis-[2 - methyl - indo] C₁₂H₂₁O₂N₃, s. nebenstehende

Formel. B. Beim Erwärmen von 1 Mol 3-Nitro - benzaldehyd mit 2 Mol 2-Methyl - indo auf dem Wasserbad (E. Fischer, A. 242, 374). — Blaßgelbe Krystalle (aus Aceton). F: 263° (unkorr.). Sohwer löslich in Alkohol, Äther und Eisessig. Wird aus der Aceton-Lösung durch Wasser in hellgelben, in Alkohol und Äther leicht löslichen Flocken gefällt, die beim Aufbewahren oder Kochen der Lösung in die krystallinische Form übergehen.

[4-Nitro-phenyl]-bis-[2-methyl-indo-lyl-(3)]-methan, 3.3'-[4-Nitro-benzal]-bis[2-methyl-indol] C₂₅H₂₁O₂N₂, s. nebenstehende

Formel. B. Aus 1 Mol 4-Nitro-benzaldehyd und 2 Mol 2-Methyl-indol bei der Kondensation in alkoh. Lösung bei Gegenwart von etwas Salzsäure (FREUND, LEBACH, B. 36, 308; 38, 2649; vgl. v. Walther, Clemen, J. pr. [2] 61, 259) oder beim Erhitzen bei Gegenwart von etwas Zinkchlorid im Rohr auf 130—140° (RENZ, LOEW, B. 36, 4328). — Gelbe Krystalle.

F: 233° (R., Lorw), 236° (v. W., Cl.), 238° (F., Le., B. 36, 309; 38, 2649). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Aceton (F., Le., B. 38, 2649). — Gibt bei der Oxydation mit Chloranil einen rotvioletten Farbstoff (F., Le., B. 38, 2649).

Phenyl-bis-[Bz-nitro-2-methyl-indolyl-(3)]-methan, 3.3'-Benzal-bis-[Bz-nitro-2-methyl-indolyl-(2)]-methan, 3.8'-Benzal-bis-[Bz-nitro-2-methyl-indolyl-(2)]-methyl-indolyl-giffactoryl-giff

- 7. p-Tolyl-bis-[2-methyl-indolyl-(3)]-methan, 3.3'-[4-Methyl-benzal]-bis-[2-methyl-indol], [4-Methyl-benzal]-bis-methylketol C₂₆H₂₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1 Mol p-Toluylaldehyd mit 2 Mol 2-Methyl-indol unter Zusatz von etwas Zinkchlorid im Rohr auf 120—130° (RENZ, LOEW, B. 36, 4327). Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 217° bis 218°. Leicht löslich in Benzol und Aceton, schwer in Äther und Chloroform, unlöslich in Wasser.
- 8. [4-isopropyl-phenyi]-bis-[2-methyl-indolyi-(3)]-methan, 3.3'-Cu-minal-bis-[2-methyl-indol], Cuminal-bis-methylketol C₂₈H₂₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Cuminol und 2-Methyl-indol beim Erhitzen im Rohr auf 110° (Renz, Loew, B. 36, 4329) oder beim Aufbewahren in alkoh. Lösung (v. Walther, Clemen, J. pr. [2] 61, 258). Krystalle (aus Alkohol). F: 218—219° (R., L.), 220° (v. W., Cl.). Leicht löslich in Aceton (R., L.), Eisessig und Benzol, unlöslich in Wasser (v. W., Cl.).
- 9. Benzal-bis-[3.3-dimethyl-2-methylen-indolin] $\rm C_{20}H_{30}N_2=C_0H_6\cdot CH[C_{11}H_{11}NH]_a.$

Benzal - bis - [1.3.3 - trimethyl-2-methylen-indolin] $C_{31}H_{34}N_2 = C_6H_5 \cdot CH[C_{11}H_{11}N \cdot CH_2]_2$. B. Beim Erwärmen von Benzaldehyd mit 1.3.3 - Trimethyl - 2 - methylen - indolin (Bd. XX, S. 324) auf dem Wasserbad (Ferratini, G. 24 II, 194; vgl. Plancher, G. 28 II, 37; B. 31, 1494). — F: 142—144° (F.).

10. Phenyl-bis-[2.4 (oder 2.7) - diisopropyl-indolyl-(3)] - methan, 3.3'-Benzal-bis-[2.4 (oder 2.7) - diisopropyl-indoly $\rm C_{35}H_{42}N_2=$

$$(CH_3)_2CH \cdot C_6H_3 \underbrace{\begin{array}{c} C \\ NH \end{array}} \underbrace{C \cdot CH(CH_3)_3} \underbrace{\begin{array}{c} CH(C_6H_5) \\ (CH_3)_2CH \cdot C \end{array}} \underbrace{\begin{array}{c} C \\ NH$$

Erwärmen von Benzaldehyd mit 2.4(oder 2.7)-Diisopropyl-indol in Gegenwart von etwas Zinkchlorid (Dennstedt, B. 21, 3435). — Krystallinisch. F: 162—165° (Zers.).

R. Stammkerne $C_n H_{2n-30} N_2$.

1. 2-Phenyi-5.6; 7.8-dibenzo-chinoxalin, 5-Phenyi-[phenanthreno-9'.10':2.3-pyrazin]¹), 5-Phenyi-2.3-diphenyien-pyrazin $C_{22}H_{14}N_{1}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzung von 1 Mol 1¹.1²-Diamino-1-āthyl-benzol mit 1 Mol Phenanthrenchinon in siedendem Alkohol (Feist, Arnstein, B. 28, 3174). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 190°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.



¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. Stammkerne $C_{23}H_{16}N_{2}$.

1. 3-Benzyl-1.2-benzo-phenazin bezw. 3-Benzal-3.10-dihydro-1.2-benzo-phenazin $C_{23}H_{16}N_2$, Formel I bezw. II.

I.
$$C_{6H_5 \cdot CH_2 \cdot}$$
 N II. $C_{6H_5 \cdot CH}$

3-[2.4-Dinitro-benzyl]-1.2-benzo-phenazin bezw. 3-[2.4-Dinitro-benzal]-3.10-dihydro-1.2-benzo-phenazin $C_{23}H_{14}O_4N_4$, Formel III bezw. IV. B. Durch Umsetzung von

2-Oxy-naphthochinon-(1.4)-[(2.4-dinitro-phenyl)-methid]-(4) (Bd. VIII, S. 207) mit o-Phenylen-diaminhydrochlorid und Natriumacetat in siedendem Alkohol (Sachs, Berthold, Zaar, C. 1907 I, 1131). — Gelbbraunes Pulver (aus Eisessig). F: 180°. Löslich in alkoh. Kalilauge mit grüner, in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

2. [Chinolyl-(2)]-[1.4-dihydro-5.6-benzo-chinolyliden-(4)]-methan bezw. [1.2-Dihydro-chinolyliden-(2)]-[5.6-benzo-chinolyl-(4)]-methan $C_{23}H_{16}N_2$, Formel V bezw. VI.

$$V. \qquad VI. \qquad VII. \qquad VII. \qquad VII. \qquad VII. \qquad VIII. \qquad VIIII. \qquad VIII. \qquad VIII. \qquad VIIII. \qquad VII$$

[1-Äthyl-chinolin-(2)]-[1-äthyl-5.6-benzo-chinolin-(4)]-methinoyaninhydroxyd C₂₇H₂₆ON₂, Formel VII, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 579; M., POPE, Photographic J. 60 [1920], 185. — Jodid C₂₇H₂₅N₂·I. B. Durch Umsetzung von Chinaldinjodäthylat mit 5.6-Benzo-chinolin-jodäthylat in siedender alkoholischer Kalilauge (AGFA, D. R. P. 158349; C. 1905 I, 707; Frdl. 8, 540). Wurde nicht krystallinisch erhalten. Löst sich in Alkohol mit blauvioletter Farbe (AGFA). Sensibilisiert photographische Platten (AGFA).

3. [Chinolyl-(4)]-[1.2-dihydro-5.6-benzo-chinolyliden-(2)]-methan bezw. [1.4-Dihydro-chinolyliden-(4)]-[5.6-benzo-chinolyl-(2)]-methan $C_{23}H_{10}N_2$, Formel VIII bezw. IX.

VIII. N CH:
$$\begin{pmatrix} N \\ N \end{pmatrix}$$
 IX. HN : CH: $\begin{pmatrix} N \\ N \end{pmatrix}$ CH: $\begin{pmatrix} N \\ N \end{pmatrix}$ CH: $\begin{pmatrix} N \\ C_2H_5 \end{pmatrix}$

[1-Äthyl-chinolin-(4)]-[1-äthyl-5.6-benzo-chinolin-(2)]-methincyaninhydroxyd C₂₇H₂₆ON₂, Formel X, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 579; M., Pope, Photographic J. 60 [1920], 185. — Jodid C₂₇H₂₅N₂·I. B. Durch Umsetzung von Chinolin-jodäthylat mit (nicht näher beschriebenem) 5.6-Benzochinaldin-jodäthylat in siedender alkoholischer Kalilauge (AGFA, D. R. P. 158349; C. 1905 I, 707; Frdl. 8, 540). Grünglänzende Nadeln. Sensibilisiert photographische Platten (AGFA).

3. Stammkerne $C_{24}H_{18}N_2$.

1. 2.3-Diphenyl-1.2(oder 3.4)-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin(,, Diphenyl-dihydronaphthochinoxalin") C₂₄H₁₈N₂, Formel I oder II auf S. 337. B. Durch Erhitzen von 1 Mol Naphthylendiamin-(1.2) mit 1 Mol Benzoin im Rohr auf 180° (O. FISCHER, B. 26, 192). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol), Nadeln (aus Ligroin). F: 172°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol. Die Lösungen fluorescieren gelbgrün. Löslich in konz. Mineralsäuren mit blutroter Farbe. — Geht bei Behandlung mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung in 2.3-Diphenyl-5.6-benzo-chinoxalin über.

1.2.3-Triphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{30}H_{22}N_2$, Formel III. B. Beim Erhitzen von N^2 -Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) mit 1 Mol Benzoin im Rohr auf 200° (O. FISCHER, B. 24, 722). — Gelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 163—164° (F.).

Leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Alkohol und Ligroin; die Lösungen in Äther, Benzol und Alkohol fluorescieren gelbgrün (F.). Gibt mit konz. Mineralsäuren tiefrote Salze, die durch Wasser hydrolysiert werden (F.). — Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid in siedendem verdünntem Alkohol ein eisenhaltiges Salz des 1.2.3-Triphenyl-5.6-benzochiuoxaliniumhydroxyds (S. 338) (F., Busch, B. 24, 1871).

1-p-Tolyl-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin C₃₁H₂₄N₃, Formel IV. B. Beim Erhitzen von N³-p-Tolyl-naphthylendiamin-(1.2) mit 1 Mol Benzoin im Rohr auf 210° (O. Fischer, B. 25, 2834). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 173°. Löslich in ca. 100 Tln. Alkohol; leicht löslich in Äther, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser. Die Lösungen fluorescieren gelbgrün. Gibt C₆H₄-CH₅ mit konz. Mineralsäuren tiefrote Salze, die durch Wasser hydrolysiert werden. — Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid in siedender wäßrig-alkoholischer Salzsäure ein eisenhaltiges Salz des 1-p-Tolyl-2.3-diphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumhydroxyds (S. 339).

2. [6-Methyl-chinolyl-(4)]-[1.2-dihydro-5.6-benzo-chinolyliden-(2)]-methan bezw. [6-Methyl-1.4-dihydro-chinolyliden-(4)]-[5.6-benzo-chinolyl-(2)]-methan $C_MH_{10}N_1$, Formel V oder VI.

[1- \ddot{A} thyl-6-methyl-chinolin-(4)]-[1- \ddot{a} thyl-5.6-benzo-chinolin-(2)]-methinoyanin-hydroxyd $C_{18}H_{18}ON_{2}$, Formel VII, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. MILLS,

$$V. \bigvee_{N \to CH} : \bigvee_{H} VI. \bigvee_{HN \to CH} : CH : \bigvee_{N} VII. \bigvee_{C_2H_5 > N} : CH : \bigvee_{\dot{C}_3H_5} : \dot{C}_{\dot{a}} : \dot{C}$$

WISHART, Soc. 117 [1920], 579; M., Pope, Photographic J. 60 [1920], 185. — Jodid C₂₈H₂₇N₂·I. B. Beim Erhitzen der (nicht näher beschriebenen) Jodäthylate des 6-Methyl-chinolins und des 5.6-Benzo-chinaldins mit alkoh. Kalilauge (AGFA, D. R. P. 158349; C. 1905 I, 707; Frdl. 8, 540). Grünglänzende Krystalle. Löst sich in Alkohol mit blauvioletter Farbe (AGFA). Sensibilisiert photographische Platten (AGFA).

4. Phenyl-[2-methyl-indolyl-(3)]-[2-methyl-indoleninyliden-(3)]-methan, Dimethylrosindol $C_{25}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel.

Zur Konstitution vgl. Freund, Lebach, B. 38, 2642. — B. Beim Erhitzen von 1 Tl. 2-Methylindol und 1 Tl. Benzoylchlorid unter Zusatz von etwas Zinkchlorid auf dem Wasserbad (E. Fischer, Wagner, B. 20, 815). Beim Behandeln von 3.3'-Benzal-bis-[2-methyl-indol] mit Eisenchlorid in siedendem Eisessig (Fr., W., B. 20, 817; Fr., A. 242, 374). — Gelbrote Prismen (aus Alkohol). Schmilzt gegen 270° (Fr., W.). Ist in krystallisiertem Zustand schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in Äther; die aus den Salzen durch Alkalien gefällte amorphe Base ist sehr leicht löslich in Äther und Alkohol (Fr., W.). Unlöslich in wäßr. Natronlauge (Fr., W.). — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischem Ammoniak 3.3'-Benzal-bis-[2-methyl-indol] (Fr., W.). — Die alkoh. Lösung gibt mit Alkalilaugen fuchsinrote Färbungen, die auf Zusatz von Wasser unter Ausscheidung der freien Base verschwinden (Fr., W.). — C₂₈H₂₉N₂ + HCl. Cantharidengrüne Krystalle (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser (Fr., W.). Färbt Wolle und Seide rot (Fr., W.).

5. Diphenylen- $[\alpha,\alpha'$ -diphenyl-äthylen]-diamin, N.N'-Diphenylen-stilbendiamin $C_{26}H_{22}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus [Diphenylen-(2.2')-diimino]-dibenzyl (S. 341) durch Reduktion mit Natriumamalgam und siedendem Alkohol (Täuber, B. 25, 3289). — Krystalle (aus Alkohol). F: 154°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

N.N'-Diacetylderivat $C_{30}H_{36}O_3N_3 = C_{36}H_{30}N_3(CO \cdot CH_3)_3$. B. Durch Kochen von N.N'-Diphenylen-stilbendiamin mit Acetanbydrid (Täuber, B. 26, 17Q4). — Krystalle (aus Eisessig). F: 280°.

N.N'-Dinitrosoderivat $C_{26}H_{20}O_2N_4 = C_{26}H_{20}N_2(NO)_2$. B. Durch Behandeln von N.N'-Diphenylen-stilbendiamin mit salpetriger Säure (Täuber, B. 25, 3290; 26, 1704). — Krystallinisch. F: 208° (Zers.). Fast unlöslich in Alkohol.

6. 3.3'-Cinnamal-bis-[2-methyl-indol], Cinnamal-bis-methylketol

C₂₇H₂₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch

Erhitzen von 2 Mol 2-Methyl-indol mit 1 Mol Zimtaldehyd auf 110° (RENZ, LOEW, B. 36, 4329). — Krystalle (aus Alkohol). F: 206°. Leicht löslich in Aceton, schwerer in Benzol, sehr schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther.

7. Stammkerne C₂₈H₂₆N₂.

- 1 2.3.5.6~Tetraphenyl-piperazin $C_{28}H_{26}N_3 = HN < CH(C_6H_5) \cdot CH(C_0H_5) > NH$. B. Aus hochschmelzendem und niedrigschmelzendem $\alpha.\beta$ -Dinitro- $\alpha.\beta$ -diphenyl-åthan (Bd. V. S. 604) und aus hochschmelzendem und niedrigschmelzendem $\alpha.\beta$ -Dinitro- $\alpha.\beta$ -diphenyl-åthylen (Bd. V, S. 637) durch Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure und nachfolgendes Eindampfen mit konz. Salzsäure (J. SCHMIDT, B. 34, 628, 3542; D. R. P. 126798; C. 1902 I, 81; Frdl. 6, 1212). Hellgelbes Öl. $C_{28}H_{26}N_3 + 2 HCl$. Nadeln (aus Salzsäure). F: 2546 bis 2566. Leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure. $C_{38}H_{36}N_3 + 2 HCl + PtCl_4$. Hellgelbe Blättchen (aus Wasser). F: ca. 2046 (Zers.). Schwer löslich in Wasser. Pikrat $C_{28}H_{26}N_3 + 2C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln. F: ca. 185—1876. Schwer löslich in Wasser.
- 2. [5.5'- Dimethyl-diphenylen (2.2')] [α . α '-diphenyl-dthylen] dtamin, N.N'-[5.5'- Dimethyl-dtphenylen (2.2')] stilbendiamin C₂₈H₃₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von [5.5'-Dimethyl-diphenylen-(2.2')-diminol-dibenzyl (S. 342) mit Natriumamalgam und Alkohol (Täuber, B. 26, 1705). Krystalle (aus Alkohol). F: 163°.

S. Stammkerne $C_n H_{2n-32} N_2$.

1. Stammkerne C₂₄H₁₆N₂.

- 1. 2.3-Diphenyl-6.7-benzo-chinoxalin, 5.6-Diphenyl[naphtho-2'.3':2.3-pyrazin] 1) ("o-Diphenyl-2.3-naphthochinoxalin") C₁₄H₁₅N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 Mol
 Naphthylendiamin-(2.3) und 1 Mol Benzil in siedendem Alkohol (Thomas-Mamert, Weil,
 Bl. [3] 23, 454). Gelbe, mikroskopische Krystalle (aus Alkohol). F: 189,5—190°.
- 2. 2.3-Diphenyl-5.6-benzo-chinoxalin, 5.6-Diphenyl[naphtho I'.2': 2.3 pyrazin] 1) (,,Diphenyl-α,β-naphthochinoxalin") C₂₄H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 Mol
 Naphthylendiamin-(1.2) und 1 Mol Benzil in siedendem Alkohol
 (LAWSON, B. 18, 2426). Durch Behandeln von 2.3-Diphenyl1.2(oder 3.4)-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin (S. 336) mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung
 (O. Fischer, B. 26, 192). Hellbraune Blättchen (aus Alkohol). F: 147° (L.; F.). Leicht
 löslich in Alkohol und Äther (L.).

2.3 - Diphenyl - 5.6 - benso - chinoxalin - hydroxyphenylat - (1), 1.2.3 - Triphenyl - 5.6 - benso - chinoxaliniumhydroxyd bezw. 2 - Oxy - 1.2.3 - triphenyl - 1.2 - dihydro-5.6 - benso - chinoxalin $C_{50}H_{12}ON_{2}$, For-

5.6-benso-chinoxalin C₃₀H₂₂ON₂, Formel I bezw. II. Die Konstitution der freien Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I (vgl. Kehrmann, Woulfson, B. 32, 1043; Hantzsch, Kalb, B. 32, 3127). — B. Die Salze

Woulfson, B. 32, 1043; Hantzsch, Kalb, B. 32, 3127). — B. Die Salze entstehen bei der Einw. von Benzil auf N³-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) in essigsaurer

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Lösung (O. FISCHER, Busch, B. 24, 2679) und bei der Oxydation von 1.2.3-Triphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin mit Eisenchlorid und Salzsäure in siedendem verdünntem Alkohol (F., B., B. 24, 1871); man erhält die freie Base durch Behandlung der Salze mit verd. Alkalihugen (F., B., B. 24, 1871). Die freie Base entsteht ferner beim Erhitzen von N²-Phenylnaphthylendiamin-(1.2) mit Benzoin und Zinkchlorid auf 200° unter Luftzutritt (F., B., B. 24, 1872). — Gelbe, im auffallenden Licht grün erscheinende Prismen (aus Alkohol). F. ca. 167°; leicht löslich in Ather, Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol, unlöslich in Wasser; die Lösungen in Alkohol, Benzol und Ather fluorescieren gelbgrün (F., B., B. 24, 1872). 1871). — C₃₀H₃₁N₃·Cl. Dunkelgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Wasser (F., B., B. 24, 1872).

1-p-Tolyl-2.3-diphenyl-5.8-benzo-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 1-p-Tolyl-

2-oxy-2.3-triphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin C₃₁H₂₄ON₂, Formel I bezw. II. Die Konstitution der freien Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I (vgl. dazu Kehrmann, Woulfson, B. 32, 1043; Ċ(C6H5) · OH HANTZSCH, KALB, B. 32, 3127). -B. Die Salze entstehen bei der Einw. C6H4 CH3 von Benzil auf N²-p-Tolyl-naphthylendiamin-(1.2) bei Gegenwart von etwas Salzsäure in siedendem Alkohol (O. FISCHER, B. 25, 2837) und bei der Oxydation von 1-p-Tolyl-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin mit Eisenchlorid und Salzsäure in verd. Alkohol (F., B. 25, 2835); man erhält die freie Base durch Behandeln der Salze mit Alkalien oder Ammoniak (F.). — Gelbgrüne, im auffallenden Licht grün erscheinende Prismen (aus Alkohol). F: 194° (F.). Ziemlich leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Alkohol und Ligroin; die Lösungen fluorescieren gelbgrün (F.). Löslich in alkoh. Salzsäure mit gelber Farbe und gelbgrüner Fluorescenz; die dunkelrotviolette Lösung in konz. Schwefelsäure wird bei Zusatz gengriner Fluorescenz; the dunkerotviolette Losing in Ronz. Schweiesdre wird bei Zusatz von wenig Wasser hellrot, bei starker Verdünnung gelb mit gelbgrüner Fluorescenz (F.). — Salze: F., B. 25, 2836. — Chlorid $C_{31}H_{23}N_2 \cdot Cl + C_2H_6O$. Gelbe Tafeln (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser. — Bromid $C_{31}H_{23}N_2 \cdot Br$. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). — Sulfat. Gelbe Blättchen. — Nitrat $C_{31}H_{23}N_2 \cdot NO_3$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — $C_{31}H_{23}N_2 \cdot Cl + FeCl_3$ (bei 120°). Gelbe, metallglänzende Nadeln. Löslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol. — $2C_{31}H_{23}N_2 \cdot Cl$ + PtCl₄. Gelbbraune Blättchen (aus Eisessig).

2. Stammkerne C₂₅H₁₈N₂.

1. 4.5 - Diphenyl - 2 - α - naphthyl - imidazol, 4.5 - Diphenyl - 2 - α - naphthyl-glyoxalin $C_{25}H_{18}N_2 = \frac{C_6H_5 \cdot C - N}{C_6H_5 \cdot C \cdot NH}C \cdot C_{10}H_7$. B. Beim Erhitzen von Benzil und α -Naphth-

aldehyd mit Ammoniumcarbonat im Rohr auf 180° (RADZISZEWSKI, U. 1909 I, 1884). — Nadeln. F: 283°. Löslich in Alkohol und Äther. — C₂₅H₁₈N₂ + HCl. Krystalle. F: 180° (Zers.). Löslich in Alkohol. — Chloroplatinat. Gelbe Krystalle. Zersetzt sich bei ca. 230°. Schwer löslich in Alkohol und Wasser.

 $\textbf{1-Methyl-4.5-diphenyl-2-}\alpha\textbf{-naphthyl-imidazol} \ C_{26}H_{20}N_{2} = \frac{C_{6}H_{5} \cdot C - \dots N}{C_{6}H_{5} \cdot C \cdot N(CH_{3})}C \cdot C_{10}H_{7}.$

B. Durch Erwärmen von 4.5-Diphenyl-2-α-naphthyl-imidazol mit überschüssigem Methyljodid in Alkohol (R., C. 1909 I, 1884). — Gelblich. F: 291°. Löslich in Alkohol und Äther.

Di - [carbazolyl - (3)] - methan. 3.3 - Methylen - dt - carbazol $C_{15}H_{18}N_2$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Dutt. Soc. 125 [1924], 802. — B. Durch Erhitzen von Carbazol mit Formaldehyd-Lösung oder Polyoxymethylen im Rohr auf 100° (Pulvermacher, Loeb, B. 25, 2766). Beim Kochen von Carbazol mit Dimethylen-d-glykonsäure (Bd. XIX, S. 456) in Eisessig-Salzsäure (Votoček, Veselý, B. 40, 414). — Nadeln (aus Anilin). F: 287° (D., Soc. 125, 804). Fast unlöslich in organischen Lösungsmithen außer Anilin (P., L.; V., V.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe (V., V.).

3.3'-Methylen-bis-[x.x-dinitro-carbasol] $C_{25}H_{14}O_6N_6=[NC_{12}H_6(NO_2)_2]_2CH_2$. B. Beim Kochen von 3.3'-Methylen-di-carbazol mit konz. Salpetersäure (PULVERMACHER, LOEB, B. 25, 2767). — Geibe Blättchen (aus verd. Essigsäure). — Natriumsalz und Kaliumsalz. Rote Nadeln (aus Wasser). Löslich in Alkohol.

22*

3. Stammkerne $C_{26}H_{20}N_2$.

1. 3.4 - Diphenyl - 6 - β - naphthyl - 1.2 - dihydro - pyridazin $C_{20}H_{20}N_2=C_6H_5\cdot C:C(C_0H_5)\cdot NH$

 $\mathbf{HC}: \mathbf{C}(\mathbf{C_{10}H_{2}}) \cdot \mathbf{NH}$

1.3.4 - Triphenyl - 6 - β - naphthyl - 1.2 - dihydro - pyridazin $C_{22}H_{14}N_2 =$ $C_6H_5 \cdot C : C(C_6H_5) \cdot NH$

HC: $C(C_{10}H_2)\cdot N\cdot C_0H_5$. B. Aus ω -Desyl- β -acetonaphthon (Bd. VII, S. 840) und Phenylhydrazin in heißem Eisessig (Sмітн, МсСоч, В. 35, 2171).— Hellgelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 192°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Eisessig und Alkohol.

2. 2 - Phenyl - 5 (bezw. 6) - benzhydryl - benzimidazol C₁₈H₁₉N₂, Formel I bezw. II. B. Aus dem Benzoylderivat des 3-Nitro-4-amino-triphenylmethans (Bd. XII,

I.
$$(C_6H_5)_3CH$$
 NH $C \cdot C_6H_5$ II. $(C_6H_5)_3CH$ NH $C \cdot C_6H_5$

S. 1343) beim Behandeln mit Zinn und konz. Salzsäure in Alkohol auf dem Wasserbad (Thomae, $J.\ pr.\ [2]$ 71, 574). — Krystalle mit $1C_9H_8$ (aus Benzol). Erweicht bei 115—120°, achmilzt bei 205°; das Krystallbenzol wird erst beim Schmelzen vollständig abgegeben. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig. — Chromat. Gelbrote Krystalle (aus verd. Essigsäure). — $2C_{28}H_{20}N_2+2HCl+PtCl_4$. Bräunlichgelbe Tafeln. Unlöslich in Alkohol.

4. Stammkerne $C_{27}H_{22}N_2$.

- 1. β -Phenyl- α . γ -di-[chinolyl-(2)]-propan, Phenyl-dichinaldyl-methan, w.w'-Benzal-di-N - CH2 · CH(C6H5) · CH2 · chinaldin C₂₇H₂₁N₂, s. nebenstehende Formel. B. North Chip Chip Chip N Durch Erhitzen von 2 Mol Chinaldin mit 1 Mol Benzaldehyd in Gegenwart von Zinkehlorid auf 150—160° (Koenias, B. 32, 3603). — Amorph ¹). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Essigester und Benzol, sehr schwer in Wasser. — Liefert mit Benzaldehyd in Gegenwart von Zinkehlorid bei 160—170° Benzalchinaldin. — C₂₇H₂₂N₂ + 2HCl. Tafeln (aus alkoh. Salzsäure). F: ca. 156° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, sehr schwer in Alkohol; schwer löslich in verd. Salzsäure. — $C_{27}H_{22}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 3H_2O$. Gelbe Prismen. F: ca. 240° (Zers.). Sehr schwer löslich in verd. Salzsäure.
- 2. β-Phenyl-α.y-di-[chinolyl-(4)]-propan, Phenyl-CH2 · CH(C6H5) · CH2 ailepidyl-methan, w.w-Benzal-di-lepidin C₂₁H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 2 Mol Lepidin mit 1 Mol Benzaldehyd in Gegenwart von Zinkchlorid auf 150° bis 160° (Koenigs, B. 32, 3604). — Prismen (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei $110-127^{\circ}$. Leicht löslich in heißem Benzol, sehr schwer in Äther. — $C_{27}H_{22}N_2 + 2HCl + 2(1)H_2O$. Nadeln oder Prismen (aus verd. Salzsäure). — $C_{27}H_{22}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 6H_2O$. Hellgelb, krystallinisch. Schmilzt nicht bis 265°.

T. Stammkerne C'H_{2n-34}N₂.

1. 1.2; 3.4; 5.6-Tribenzo-phenazin, [(Naphtho-1'.2':2.3)-(phenanthreno-9".10":5.6)-pyrazin] 2) (,,Phenanthrennaphthochinoxalin") $C_{24}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von salzsaurem Naphthylendiamin-(1.2) mit Phenanthrenchinon in Alkohol + Eisessig (Lawson, B. 18, 2426). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 273°. Fast unlöslich in Alkohol, schwer löslich in Benzol. — Gibt mit Salzsäure eine rote Färbung.

1.2; 3.4; 5.6 - Tribenzo - phenazin - hydroxyphenylat - (9), 9 - Phenyl - 1.2; 3.4; 5.6 tribenzo-phenaziniumhydroxyd, 1.2-Benzo-flavindulin ("Phenylnaphthophenanthrazoniu mhydroxyd", "Naphthoflavindulin") C₃₀H₃₀ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Das Nitrat entsteht durch Einw. von Phenanthrenchinon auf N³-Phenyl-naphthylendiamin-(1.2) in siedendem Eisessig und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Salpeter saure (Witt, B. 20, 1185). — Die durch Kochen des Nitrats mit Alkalilauge erhaltene freie Base löst sich in Äther mit gelber Farbe (WI.). — Hố

Das (nicht näher beschriebene) Chlorid liefert beim Behandeln mit

¹⁾ w.w'-Benzal-di-chinaldin existiert nach HAMER (Soc. 123 [1923], 249) in zwei krystallinischen Modifikationen, die bei 90-940 und bei 106,5-107,50 schmelzen. 2) Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Ammoniak und Luft in 80°/eigem Alkohol und nachfolgenden Ansäuern mit Salzsäure 7-Amino-1.2;3.4;5.6-tribenzo-phenazin-chlorphenylat-(9) (Syst. No. 3728); reagiert analog mit Methylamin und mit Anilin (Kehrmann, Walty, D. R. P. 97639; C. 1898 II, 691; Frdl. 5, 364; K., Eichler, B. 34, 1212). — C₃₀H₁₉N₃·NO₃. Dichroitische Krystalle mit rotgelben und cantharidengrünen Flächen. Sehr schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol mit gelbroter Farbe (WI.). Färbt Seide und Wolle lachsrot (WI.).

2. Stammkerne C₂₅H₁₆N₂.

- 1. 6 (oder 7)-Methyl-[(benzo-1',2':1.2) (naphtho 2'',1'':3.4)-phenazin] 1, 7 (oder 6) Methyl-[chryseno-1',2':2.3-chinoxalin] 1, C₁₂H₁₆N₂, Formel I oder II (,,Chryso-toluazin). B. Aus Chrysochinon-(1.2) (Bd. VII, S. 827) und 3.4-Diamino-toluol in essigsaurer Lösung (Liebermann, Witt, B. 20, 2443; Bamberger, Burgdorf, B. 23, 2438 Anm.). Gelbe Nadeln (aus Benzol oder aus Chloroform + Alkohol). F: 176° (B., B.). Sublimiert bei höherer Tem-
- Benzol oder aus Chloroform + Alkohol). F: 176° (B., B.). Sublimiert bei höherer Temperatur unter teilweiser Verkohlung (L., W.). Sehr schwer löslich in kaltem Benzol (L., W.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe (L., W.).
- 2. 10-Benzal-phthaloperin C₂₅H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 10-Benzyl-phthaloperinol-(10) (S. 478) mit Acetanhydrid (Sachs, A. 365, 124). Purpurrote Krystalle (aus Alkohol). F: 191°.

C:CH·CeHs

3. Stammkerne $C_{26}H_{18}N_2$.

- 1. 2.3.6-Triphenyl-chinoxalin

 C₂₆H₁₈N₂, Formel III.

 2.8.6 Triphenyl chinoxalin hydroxyphenylat-(4), 2.3.4.6-Tetraphenyl-chinoxaliniumhydroxyd C₃₂H₂₄ON₂, Formel IV. B. Das Chlorid entsteht aus
 4-Amino-3-anilino-diphenyl bei der Einw. von Benzil und Salzsäure (Dziurzyński, C. 1908 II,
 948). Die beim Behandeln des Chlorids mit Natronlauge entstehende freie Base löst sich in
 Alkohol mit gelbgrüner Fluorescenz. C₃₂H₂₃N₂·Cl. Gelbe Krystalle (aus verd. Salzsäure). Die Fluorescenz der alkoh. Lösung verschwindet auf Zusatz von Säuren. Löslich in
 konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 2. Anhydro-bis-[2-amino-benzophenon], Diphenyl-phenhomazin C₂₆H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. Das Molekulargewicht ist in Benzol kryoskopisch bestimmt (Sondheimer, B. 29, 1273).—B. Bei langssmem Erhitzen von salzsaurem 2-Amino-benzophenon auf 130° (S.).—Gelbe Krystalle (aus Ligroin), Blättchen (aus Alkohol). F: 190°. Sublimierbar. Ziemlich leicht löslich in Äther, schwer in Alkohol, Benzol und Eisessig, sehr schwer in Ligroin. Ziemlich leicht löslich in konzentrierten, sehr schwer in verdünnten Mineralsäuren; unlöslich in Alkalien.—Geht beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 160° in 2-Amino-benzophenon über.
- 3. (Diphenylen (2.2') diimino] dibenzyl C₂₅H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 1 Mol 2.2'-Diamino-diphenyl mit 1 Mol Benzil auf 160—170° (TÄUBER, B. 25, 3288). Gelbe Prismen (aus Eisessig oder Alkohol). Rhombisch bipyramidal (Fock, Z. Kr. 32, 254; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 354). F: 238°. In kleinen Mengen unzersetzt destillierber. Unlöslich in Wasser, sohwer löslich in Alkohol, Eisessig und Petroläther, leichter in Äther und Benzol. Unlöslich in Säuren. Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Alkohol N.N'-Diphenylen-stilbendiamin (S. 337).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4. 11-Benzyl-9.11-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin $C_{27}H_{20}N_2$, s. nebenstehende Formel (R = H).

9-Phenyl-11-benzyl-9.11-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenzzin $C_{33}H_{34}N_2$, s. nebenstehende Formel (R = C_6H_5). B. Neben 10-Phenyl-9-benzyl-9.10-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenzzin (S. 316) bei der Umsetzung von Flavindulinbromid (S. 327) mit Benzylmagnesiumchlorid

C·CeHs

in Ather (Freund, Richard, B. 42, 1117). — Gelbe Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 175—179°. — Geht bei mehrstündigem Erhitzen auf 120—130° in 10-Phenyl-9-benzyl-9.10-dihydro-1.2;3.4-dibenzo-phenazin über. — Löst sich in alkoh. Salzsäure mit roter Farbe.

5. Stammkerne $C_{28}H_{22}N_2$.

- 3.4.5.6-Tetraphenyl-x.x-dihydro-pyridazin C₃₈H₂₉N₃,
 nebenstehende Formel. B. Aus cis-α.α'-Dibenzoyl-stilben (Bd. VII,
 8.843) beim Kochen mit Hydrazinhydrat in Alkohol (Japp, Wood, Soc.
 6.6H₅ N C₆H₅ N
 7.10). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 207—208°.
- 2. 2.3.5.6 Tetraphenyl 1.4 dihydro pyrazin $C_{28}H_{22}N_2 = HN < \begin{array}{c} C(C_6H_5):C(C_6H_5) > NH. \end{array}$
- 1.4-Di- α -naphthyl-2.3.5.6-tetraphenyl-1.4-dihydro-pyrasin $C_{45}H_{24}N_2=C_{16}H_7\cdot N < \stackrel{C(C_6H_8):C(C_6H_5)}{C(C_6H_8):C(C_6H_5)} > N\cdot C_{10}H_7$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XII, S. 1221.
- 3. [4.4'-Dimethyl-diphenylen-(2.2')-diimino]-dibenzyl
 C₂₈H₂₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 1 Tl. 2.2'-Diamino-4.4'-dimethyl-diphenyl mit 1 Tl. Benzil auf 220° (NIEMENTOWSKI,
 B. 34, 3334). Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 242°. Unlöslich in siedendem Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Aceton, leichter in Benzol und Eisessig. Unlöslich in verd. Säuren. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 4. [5.5'-Dimethyl-diphenylen-(2.2') diimino]-dibenzyl

 C₂₅H₂₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus durch Reduktion von
 6.6'-Dinitro-3.3'-diimethyl-diphenyl erhaltenem 6.6'-Diamino-3.3'-diimethyl-diphenyl beim Erhitzen mit Benzil auf 160—170° (TXUBER, B.
 26, 1705). Gelbe Prismen. F: 235°. Unlöslich in Säuren. Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam N.N'-[5.5'-Dimethyl-diphenyl-diphe

6. 2.5-Diphenyl-3.6-dibenzyl-2.5-dihydro-pyrazin $C_{30}H_{2e}N_2 =$

 $N < C(CH_1 \cdot C_0H_5) \cdot CH(C_0H_5) > N$. B. Neben überwiegenden Mengen Bis-[α -phenacetylbenzyl]-amin bei der Einw. von Ammoniak auf eine kalte alkoholische Lösung von Benzyl-[α -brom-benzyl]-keton (Francis, Soc. 75, 870). Wird in besserer Ausbeute durch Behandeln von Benzyl-[α -brom-benzyl]-keton mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak erhalten (F.). — Tafeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 147°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in Ather und Benzol.

U. Stammkerne C_n H_{2n-36} N₂.

1. Diacridyl-(9.9'), Biacridyl C₂₀H₁₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Diacridyl-(9.9')-bis-jodmethylat (8. 343) auf 245—270° (Decker, Dunant, B. 42, 1178). — Fast farblos. Schmilzt oberhalb 350°. — Die Lösungen in Mineralsäuren sind gelb und liefern bei der Umsetzung mit Kaliumjodid ein rotes Hydrojodid.

Diacridyl-(9.9')-bis-hydroxymethylat $C_{28}H_{24}O_{2}N_{2} = (HO)(CH_{2})NC_{18}H_{2} \cdot C_{18}H_{2}N(CH_{2}) \cdot OH$. B. Das Dinitrat entsteht aus dem gelben Niederschlag, den man bei der Reduktion

von N-Methyl-acridon mit Zinkstaub und Eisessig erhält, beim Behandeln mit warmer verdünnter Salpetersäure (Decker, Dunant, B. 42, 1176). — Das Dijodid zerfällt beim Erhitzen auf 245—270° in Diacridyl-(9.9') und Methyljodid. Das Dinitrat gibt mit Kaliumferrioyanid in alkal. Lösung eine rote, krystallinische Verbindung, die bis 300° nicht schmilzt. Durch Reduktion des Nitrats mit Zinkstaub in Eisessig und nachfolgendes Ansäuern erhält man N-Methyl-acridiniumsalze. — Dijodid C₂₈H₁₂N₂l₄ (bei 110°). Rote Krystalle. Verhalten beim Erhitzen s. o. Ziemlich schwer löslich in Wasser. — Dinitrat C₂₈H₁₂N₂(NO₂)₂ (bei 110°). Blättehen (aus Wasser). Schmilzt nicht bis 330°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol. — Dipikrat C₂₈H₂₂N₃(O·C₂H₂O₆N₃)₃. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Färbt sich bei ca. 250° orange und schmilzt bei ca. 300° (unkorr.; Zers.).

2. Tetraphenylpyrazin, Amaron ("Ditolanazotid") C_{6H5} C_{5H6} C_{6H5} C_{6H5} C_{6H5} C_{6H5} C_{6H5} C_{6H5} C_{6H5} Mit Magnesiumnitrid im Rohr bis auf 240° (SNAPE, Soc. 71, 527; SN., BEOOKE, Soc. 71, 532). Neben anderen Verbindungen beim Kochen von Benzaldehyd mit Formamid oder Acetamid (Bülow, B. 26, 1973, 1974). Beim Erhitzen von Benzil mit Benzylamin in Gegenwart von Zinkohlorid auf 100°, neben Benzyllophin (Japp, Davidson, Soc. 67, 35). Neben anderen Verbindungen bei der Reduktion von α-Benzilmonoxim mit Natriumamalgam in alkal. Lösung (Braun, V. Meyer, B. 21, 1269), von α - und β -Benzildioxim mit Zinkstaub und siedender Natronlauge (Auwers, V. M., B. 21, 3525), von β -Benzildioxim mit Natriumamalgam und Essigsäure in Alkohol (Polonowska, B. 21, 489) oder mit Natrium und Alkohol (Feist, Arnstein, B. 28, 3168). Bei der Reduktion von β -Benzilosazon (Bd. XV, S. 174) mit Natriumamalgam in siedendem Alkohol unter Durchleiten von Kohlendioxyd, neben anderen Verbindungen (SCHLENK, J. pr. [2] 78, 61). Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Benzoin mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (JAPP, WILSON, Soc. 49, 825, 828; J., Burton, Soc. 51, 101; vgl. Laurent, J. pr. [1] 36, 5; Erdmann, A. 185, 182). Entsteht als einziges Reaktionsprodukt beim Erhitzen von Benzoin mit Ammoniumformiat auf 230° (LEUCKART, J. pr. [2] 41, 333) oder mit Ammoniumacetat auf höhere Temperatur (J., W., Soc. 49, 829). Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Benzoin mit Acetamid, Butyramid, Isovaleramid, Oxamid, Malonamid, Succinamid und Salicylsäureamid auf 2000 oder mit Benzamid auf 250-2650 (SEAL, Am. Soc. 18, 104). Neben anderen Verbindungen beim Erhitzen von Benzoinhydrazon auf 110° oder bei mehrtägigem Kochen VON Benzoinhydrazon mit Alkohol (Curtius, Blumer, J. pr. [2] 52, 125, 127; vgl. Snape, Brooke, Soc. 71, 532; C., Kastner, J. pr. [2] 83 [1911], 219). Aus Stilbendiamin (Bd. XIII, S. 249) und Benzil in siedendem Alkohol (Feist, Arnstein, B. 26, 3180). Beim Erhitzen von Mesostilbendiamin (Bd. XIII, S. 250) mit Benzaldehyd auf 180—200° (Grossmann, B. 22, 2302). Bei der Destillation von α-Benzalamino-phenylessigsäurenitril ("Benzoylazotid", Bd. XIV, S. 469) (LAURENT, Rev. scientifique 18 [1845], 207; A. 52, 356; J. pr. [1] 35, 453; Sn., Br., Soc. 71, 530, 532).

Nadeln (aus Alkohol) oder Prismen. Triklin (Seal, Am. Soc. 18, 116). F: 247,5° (Japp, Davidson, Soc. 67, 35), 246—247° (Grossmann, B. 22, 2302; Bülow, B. 26, 1973), 246° (J., Wilson, Soc. 49, 827), 245—246° (Braun, V. Meyer, B. 21, 1270). Unlöslich in Wasser, schwer Relich in Alkohol und Ather, leicht in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff (Laurent, A. 52, 357; J. pr. [1] 35, 453; Br., M.; Auwers, M., B. 21, 3526; Gr.; J., W.; Feist, Arnstein, B. 28, 3180). — Tetraphenylpyrazin gibt mit Brom in Chloroform ein unbeständiges Additionsprodukt (Seal, Am. Soc. 18, 113). Gibt bei der Destillation über rotglühenden Natronkalk Phenanthrazin (S. 345) (Japp, Burton, Soc. 49, 845). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit intensiv roter Farbe (Lau.), in konz. Salzsäure mit gelbroter Farbe (Bü.), in alkoh. Salzsäure mit gelber Farbe (Leuckart, J. pr. [2] 41, 333).

Tetrakis-[4(P)-nitro-phenyl]-pyrasin $C_{28}H_{16}O_8N_6 = (O_2N \cdot C_6H_4)_4C_4N_2$. B. Durch Eintragen von Tetraphenylpyrazin in kalte rauchende Salpetersäure (Braun, V. Meyer, B. 21, 1271; Seal, Am. Soc. 18, 114). — Gelbliches Pulver. Schmilzt bei 130—140° (B., M.), bei 140—150° (S.). Schwer löslich in Eisessig, leichter in Chloroform und Benzol, unlöslich in Alkohol, Äther und Ligroin (B., M.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe (S.).

3. 2.6 - Diphenyl - 3.5 - dibenzyl - pyrazin $C_{20}H_{14}N_{2}$, s. $C_{6}H_{5} \cdot C_{1}$. nebenstehende Formel. B. Aus 1.4-Dibenzyl-2.6-diphenyl-1.4-dihydro-pyrazin (S. 260) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 1706 (Mason, Winder, Soc. 63, 1371). — Fast farblose Tafeln (aus Alkohol). F: 146—147°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht in Ather und Benzol. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die sich beim Erwärmen vertieft.

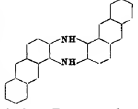
V. Stammkerne C_n H_{2n-38} N₂.

1. Verbindung C₁₆H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 1.5-Dianilino-anthrachinon mit wasserentziehenden Mitteln (BAYER & Co., D. R. P. 126444; C. 1902 I, 79; Frdl. 6, 421). — Dunkelblaue Krystalle. Löslich in Pyridin mit blauroter, in Eisessig mit blauer Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in dicken Schichten rot, in dünnen violettblau.

2. Stammkerne $C_{28}H_{18}N_2$.

1. 2.3 - Diphenyl - 5.6; 7.8 - dibenzo - chinoxalin, 5.6 - Diphenyl-fphenanthreno-9'.10':2.3-pyrazin]\(^1\), 5.6-Diphenyl-2.3-diphenylen-pyrazin C₂₀H₁₈N₁, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Stilbendiamin (Bd. XIII, S. 249) mit Phenanthrenchinon in siedendem Alkohol (Feist, Arnstein, B. 28, 3180). — Hellbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 265°. Unlöslich in Wasser, löslich in Chloroform Rengel in heißem Einessig und Allechel form, Benzol, in heißem Eisessig und Alkohol.

9.10 - Dihydro - [dinaphtho - 2'.3': 1.2; 2".3": 5.6 phenazin 1), Dihydro-asymm.-diang.-dianthrazin C₂₈H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von fein verteiltem Indanthren (Syst. No. 3632) mit Zinkstaub und 4% iger Natronlauge in Wasserstoff-Atmosphäre (SCHOLL, B. 40, 937). — Dunkelgrüne, metallglänzende Krystalle (aus Anilin). Löslich in Anilin mit rotbrauner Farbe. — Spaltet bei ca. 360° Wasserstoff ab und geht in asymm.-diang. Dianthrazin (s. u.) über. Gibt bei Oxydation mit Chromschwefelsäure und nachfolgendem Kochen mit Chinolin Indanthren. - Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelgrüner Farbe, in konz. Salpetersäure mit grünlicher Farbe, die beim Erwärmen über Blau und Blauviolett in Weinrot übergeht.



Verbindung $C_{2n}H_{1n}N_{2}$, s. nebenstehendeFormel. B. Aus 1.5-Di-p-toluidino-anthrachinon durch Erhitzen mit 70% iger Schwefelsäure auf 150—160° (BAYER & Co., D. R. P. 126444; C. 1902 I, 78; Frdl. 6, 420). — Dunkelblaue, kupferglänzende Nadeln (aus Pyridin). Löslich in Pyridin mit blauroter Farbe und gelbbrauner Fluorescenz, in Eisessig mit blauer Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in dicker Schicht rot, in dünner Schicht grünblau.

W. Stammkerne $C_n H_{2n-40} N_2$.

Stammkerne $\mathbf{C_{28}H_{16}N_{2.}}$

1. [Dinaphtho-2'.3': 1.2; 2".3'': 5.6-phenazin] \, [Dianthraceno-1'.2': 2.3; 1".2": 5.6-pyrazin] \, asymm.diang. Dianthrazin, asymm. - diang. Anthrazin C₂₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Amino-anthracen beim Verschmelzen mit einem Gemisch von Kaliumhydroxyd und Natriumhydroxyd bei 220—230° (BAYER & Co., D.R.P. 172684; C. 1906 II, 725; Frdl. 8, 340). Aus Dihydro-asymm.-diang.-dianthrazin (s. o.) beim Erhitzen auf ca. 3606 (SCHOLL, B. 40, 938). Aus Indanthren (Syst. No. 3632) beim Erhitzen mit Jodwasserstoff-

saure (D: 1,96) im Rohr auf 310-350° (KAUFLER, B. 36, 1722), beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor auf 210—220° (SCHOLL, BERBLINGER, B. 36, 3443, 3444) und bei der Zinkstaub-Destillation (SCH., B.). — Braungelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Sublimiert von 340° (korr.) an, schmilzt bei ca. 390° (korr.) (Sch., B.). Löslich in heißem Nitrobenzol und Anisol, schwer löslich in Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff (K.); fast unlöslich in niedrigsiedenden, schwer löslich in höhersiedenden Lösungsmitteln (Sch., B.); die verd. Lösungen fluorescieren gelbgrün (K.; Sch., B.). Unlöslich in verd. Säuren und Alkalien (K.). — Gibt bei Oxydation mit Chromschwefelsäure und nachfolgendem Kochen mit Chinolin

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Indanthren (Sch., B.). Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Brom im Rohr auf 100° ein Oktabromderivat (s. u.) (Scholl, B. 40, 937). Gibt beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,40) ein orangegelbes, durch siedendes Wasser hydrolysierbares Nitrat einer Verbindung C₂₂H₁₁O₁₄N₇ (Sch.). — Gibt mit warmer konz. Schwefelsäure eine schwarzbraune Lösung, die beim Verdünnen mit Wasser ein grünblaues Sulfat ausscheidet (Sch., B.). Löst sich in konz. Salpetersäure mit grünlicher, beim Erwärmen über Blau und Blauviolett in Weinrot übergehender Farbe (Sch., B.). — C₂₂H₁₂N₂ + H₂SO₄. Braunrote Nadeln. Wird durch siedendes Wasser hydrolysiert (Sch., B. 40, 936). — Pikrat C₂₂H₁₂N₃ + 2C₆H₃O₇N₃. Rote Nadeln. Zerfällt beim Erwärmen mit Nitrobenzol oder Alkohol in die Komponenten (Sch., B. 40, 937).

Oktabrom-asymm.-diang.-dianthrazin C₂₈H₈N₂Br₈. B. Durch Erhitzen von asymm.-diang. Dianthrazin mit überschüssigem Brom im Rohr auf 100° (SCHOLL, BERBLINGER, B. 40, 937). — Gelbe Krystalle (aus Nitrobenzol).

2. [(Dibenzo - 1'.2':1.2;1".2':5.6) - (naphtho - 2".1":3.4) - phenazin]¹), [(Naphtho - 2'.1':2.3) - (chryseno - 1".2":5.6) - pyrazin]¹) oder [(Dibenzo-1".2':3.4;1".2':5.6) - (naphtho - 1".2':5.6) - pyrazin]¹), [(Naphtho - 1'.2':2.3) - (chryseno - 1".2':5.6) - pyrazin]¹) CasH1eN2, Formel I oder II ("Chrysonaphthazin"). B. Aus Chrysochinon-(1.2) (Bd. VII, S. 827) und Naphthylendiamin-(1.2) in essigsaurer Lösung (Liebermann, With, B. 20, 2443). — Gelbes Krystallpulver. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

3. Tetrabenzophenazin, [Diphenanthreno-9'.10': 2.3; 9".10": 5.6 - pyrazin]1, Bis - diphenylen - pyrazin, Diphenanthrazin, Phenanthrazin C₁₂H₁₆N₂, Formel III. B. III. Neben überwiegenden Mengen Phenanthroxazin beim Einleiten von III. Ammoniak in eine auf 120-130° erhitzte Lösung von Phenanthrenhydrochinon in Cumol (BAMBERGER, GROB, B. 84, 538). Beim Erhitzen von Phenanthrenchinon mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 100° (v. Sommaruga, M. 1, 158; vgl. Graebe, B. 7, 785; Anschütz, Schultz, A. 198, 54), mit Ammoniumformiat im Rohr auf 240—250° (Leuckaer, J. pr. [2] 41, 334), mit Ammoniumacetat im offenen Gefäß (Robinson, s. Japp, Wilson, Soc. 49, 830 Anm.) oder mit Acetamid und Eisessig im Rohr auf 220—230° (Mason, Soc. 55, 108). Aus Phenanthrenchinon-monoimid beim Glühen mit Natronkalk (A., Sch., A. 198, 53, 54). Beim Aufbewahren von feuchtem 9.10-Diamino-phenanthren an der Luft sowie beim Kochen von salzsaurem 9.10-Diamino-phenanthren mit Natriumacetat oder besser mit Phenanthrenchinon und Natriumacetat in Alkohol (PSCHORR, B. 35, 2739). Bei der Destillation von Tetraphenylpyrazin über rotglühenden Natronkalk (JAPP, BURTON, Soc. 49, 845). Beim Einleiten von Ammoniak in eine Lösung von Phenanthroxazin (Syst. No. 4210) in Nitrobenzol bei 130—140° (Ba., Grob, B. 34, 537). — Gelbe Nadeln (aus Nitrobenzol oder Cumol oder durch Sublimation). F: 440-4410 (Ba., GROB), 487° (РЗСН.). Bei hoher Temperatur unzersetzt sublimierbar (v. S.). Unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, löslich in Anilin, Nitrobenzol und Phenol (L.); löslich in heißem Cumol mit blauvioletter Fluorescenz (BA., GROB). — Beim Übergießen mit konz. Schwefelsäure färbt sich die Säure zunächst rot; größere Mengen konz. Schwefelsäure lösen mit blauer, bei Zusatz von wenig Wasser in Rot übergehender Farbe (v. S.; vgl. A, Som.; Ba., Grob).

2'.2"(oder 2'.7") - Dibrom - [diphenanthreno - 9'.10':2.3;9".10":5.6 - pyrasin], Dibrom diphenanthrazin $C_{28}H_{14}N_{2}Br_{2}$, Formel IV oder V. B. Durch Erhitzen von

2-Brom-phenanthrenchinon mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 130—140° (J. SCHMIDT, JUNGHANS, B. 87, 3563). — Dunkelgelbe Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 350°,

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

sublimiert bei stärkerem Erhitzen. Unlöslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, löslich in siedendem Nitrobenzol. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter, beim Erwärmen in Blau übergehender Farbe.

2'.7'.2".7"-Tetrabrom-[diphenanthreno-9'.10':2.3;9".10'':5.6-pyraxin], Tetrabrom-diphenanthrazin $C_{28}H_{18}N_{2}Br_{4}$, Formel VI auf S. 345. B. Durch Erhitzen von 2.7-Dibrom-phenanthrenchinon mit alkoh. Ammoniak im Rohrauf 140—150° (J. Schmidt, Junghans, B. 37, 3570). — Hellgelbe, mikroskopische Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmidt nicht bis 350°.

4. 2.9'; 9.2' - Diimino - dianthryl - (1.1'), Flavanthrin C₂₈H₁₈N₂, s. nebenstehende Formel. Das Mol.-Gew. ist in Nitrobenzol ebullioskopisch bestimmt (Scholl, B. 41, 2327). — B. Aus Flavanthrinhydrat (Syst. No. 3524) beim Erhitzen auf 200—240° oder beim Erhitzen mit Nitrobenzol (Sch.). Beim Erhitzen von Flavanthren (Syst. No. 3611) mit 8—10 Tln. Zinkstaub oder besser durch Kochen von Flavanthren mit 1 Tl. Zinkstaub und 10 Tln. Acetanhydrid (Bohn, Kunz; s. Sch., B. 41, 2328). — Braune Nadeln mit grünem Oberflächenglanz (aus Anilin). F: ca. 390° (Sch.). 100 Tle. siedendes Nitrobenzol lösen 2,5—3 Tle. (Sch.). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumdichromat in konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur Flavanthren (Sch.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünels Farbe und braunroter Fluorescenz, in Salpetersäure (D: 1,4) bei gewöhnlicher Temperatur mit grüner Farbe und roter Fluorescenz, beim Erhitzen mit brauner Farbe (Sch.).

Flavanthrinhydrat C₂₈H₁₈ON, s. Syst. No. 3524.

X. Stammkerne C_n H_{2n-44} N₂.

1. 9.4'-Diphenyl-[chinolino-2'.3':2.3-acridin]^1), 4'.4''-Diphenyl-[dichinolino-2'.3':1.2;2''.3'':4.5-benzol]^1) $C_{sz}H_{so}N_z$, Formel I.

6'.8'.6''.8''- Tetranitro - 4'.4''- diphenyl - [dichinolino - 2'.3':1.2; 2''.3'':4.5- benzol], Tetranitro diphenylchina cridin $C_{32}H_{16}O_8N_6$, Formel II. B. Aus N.N'-Bis-[4.6-dinitro-

2-benzoyl-phenyl]-p-phenylendismin (Bd. XIV, S. 80) beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei 95—100° (ULLMANN, BROIDO, B. 39, 367). — Braunes Pulver (aus Anilin + Alkohol). Schmilzt oberhalb 360°. Unlöslich in Wasser, Äther und Ligroin, sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, löslich in Eisessig und siedendem Toluol.

2. 4'.5'.4''.5''-Tetraphenyl-[dipyrrolo-2'.3':1.2;3''.2'':4.5-benzol] 1) oder 4'.5'.4''.5''-Tetraphenyl-[dipyrrolo-2'.3':1.2;2''.3'':3.4-benzol] 1) $C_{sc}H_{2d}N_{s}$, Formel III oder IV, m-Benzotetraphenyldipyrrol. B. Durch Erhitzen von Benzoin

mit m-Phenylendiamin und etwas m-Phenylendiamin-hydrochlorid auf 180° (JAPP, MELDRUM, Soc. 75, 1044). — Nadeln (aus Solventnaphtha). F: 282°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol, löslich in Chloroform. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rötliche, grün fluorescierende Lösung.

3. Phenyi-bis-[2-phenyi-indolyi-(3)]methan, 3.3'-Benzai-bis-[2-phenyiindol] C₃₅H₂₆N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus
2 Tln. 2-Phenyi-indol und 1 Tl. Benzaldehyd beim Erwärmen auf dem Wasserbad (E. FISCHER,
SCHMITT, B. 21, 1074). — Blättchen (aus Aceton). F: 262—263° (unkorr.). Sehr schwer löslich in heißem Alkohol, leichter in Aceton.

¹⁾ Zur Steilungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

4. Phenyl-bis-[7-methyl-2-phenyl-indoiyl-(3)]-methan, Benzal-bis[7-methyl-2-phenyl-indoi] C₃₇H₃₀N₂, ĊH₂ ĊH₃ ĊH₃
s. nebenstehende Formel. B. Aus 2 Mol 7-Methyl-2-phenyl-indol und 1 Mol Benzaldehyd beim Erwärmen auf dem Wasserbad (BISCHLER, B. 25, 2871). — Nadeln (aus Aceton). F: 255—256°. Leicht löslich in warmem Aceton, unlöslich in Ather, Benzol, Chloroform und in kaltem Alkohol.

Y. Stammkerne $C_n H_{2n-48} N_2$.

Z. Stammkerne C_n H_{2n-56} N₂.

Phenyl-bis-[2- β -naphthyl-indolyl-(3)]methan, 3.3'-Benzal-bis-[2- β -naphthyl-indol] $C_{43}H_{30}N_2$, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 2 Mol 2- β -Naphthyl-indol und 1 Mol Benzaldehyd beim Erwärmen auf dem Wasserbad (Brunck, A. 272, 205). — Rötliche Blättchen (aus Aceton). F: 246°.

II. Oxy-Verbindungen.

A. Monooxy-Verbindungen.

1. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n+2}ON_2$.

1. 4-0xy-pyrazolidin $C_3H_5ON_2 = \frac{HO \cdot HC - CH_3}{H_2\dot{C} \cdot NH \cdot NH}$ 1-Phenyl-4-oxy-pyrazolidin $C_9H_{13}ON_2 = \frac{HO \cdot HC - CH_3}{H_2\dot{C} \cdot N(C_6H_5) \cdot NH}$

1-Phenyl-4-oxy-pyrazolidin $C_9H_{19}ON_3 = H_2C\cdot N(C_9H_8)\cdot NH$. B. Bei längerer Einw. von Phenylhydrazin auf Epichlorhydrin in Äther unterhalb 15° (Gerhard, B. 24, 352). — Prismen (aus Äther), Krystalle (aus Benzol). F: 103—104°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. — Reduziert Fehlingsche Lösung beim Kochen. Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid das O(?)-Acetylderivat $C_{11}H_{14}O_2N_3$. Beim Erwärmen mit salzsaurem Phenylhydrazin in Benzol erhält man 1-Phenyl-pyrazol (S. 40) und Anilin. — Bei Einw. von Salpetersäure tritt eine violette Färbung auf, die bald in Braun übergeht. Chromtrioxyd bewirkt eine rote Färbung. Beim Zufügen von Ferrichlorid und Salzsäure erhält man eine weinrote Färbung. — $2C_9H_{19}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbrote Krystalle. F: 156° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser und verd. Alkohol, unlöslich in Äther.

- 2. Oxy-Verbindungen $C_4H_{10}ON_2$.
- 1. $Athyliden-[\alpha-oxy-athyliden]-diamin$ $C_4H_{10}ON_2 = HN < C(OH)(CH_3) > NH$. $[\beta.\beta.\beta-Trichlor-athyliden]-[\beta.\beta.\beta-trichlor-\alpha-oxy-athyliden]-diamin <math>C_4H_4ON_2Cl_6 = HN < C(OH)(CCl_3) > NH$. B. Aus den beiden diastereomeren trimolekularen Didehydro-CH(CCl_3) > NH.

HN—C(CCl₃)·NH

CCl₃·HC—N—CH.CCl₃
(Syst. No. 3797) beim Lösen in Alkohol und CCl₃·HC—N—CH.CCl₃
(Syst. No. 3797) beim Lösen in Alkohol und Sättigen der alkoh. Lösungen mit Chlorwasserstoff oder Erwärmen mit Platinchlorid (BÉHAL, CHOAY, A. ch. [6] 26, 21). — Prismen (aus Alkohol). Rhombisch (FRIEDEL, A. ch. [6] 26, 62). F: 151°. Unlöslich in Wasser, löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Liefert beim Erhitzen auf 160° im Vakuum sowie beim Erwärmen mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad Bis-trichloracetyl-bis-trichloräthyliden-triamin (Bd. II, S. 211) (B., Ch., A. ch. [6] 26, 25, 26); dieselbe Verbindung erhält man beim Kochen mit Methyljodid im Rohr (B., Ch., A. ch. [6] 26, 45). Beim Erhitzen mit verd. Mineralsäuren bilden sich Chloral, Trichloressigsäure und das der angewandten Säure entsprechende Ammoniumsalz (B., Ch., A. ch. [6] 26, 25).

- O(?)-Bensoylderivat $C_{11}H_8O_2N_2Cl_6 = HN C(O \cdot C_0 \cdot C_0 \cdot H_5)(CCl_2) NH$ (?). B. Aus $[\beta.\beta.\beta.T$ richlor-āthyliden]- $[\beta.\beta.\beta.\tau$ trichlor- α -oxy-āthyliden]-diamin beim Erwärmen mit Benzoylchlorid auf dem Wasserbad (Béhal, Choay, A. ch. [6] 26, 23). Krystalle (aus Alkohol). F: 209—210°. Unlöslich in Wasser, löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.
- 2. 3-[β -Oxy-propyl]-hydraximethylen $C_4H_{10}ON_3 = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_3 \cdot HC \setminus NH$ 1.2-Diphenyl-3-[β -oxy-propyl]-hydraximethylen, N.N'-[γ -Oxy-butyliden]-hydraxobenzol $C_{16}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_3 \cdot HC \setminus N \cdot C_6H_6$. B. Bei längerer Einw. von

überschüssigem Acetaldehyd auf Hydrazobenzol in Petroläther (Rassow, J. pr. [2] 64, 133; R., LUMMERZHEIM, J. pr. [2] 64, 161). — Nadeln (aus Aceton + Wasser). F: 116—117° (R., L.).

1.2-Diphenyl-8- $[\beta$ -methoxy-propyl]-hydrazimethylen, N.N'- $[\gamma$ -Methoxy-butyliden]-hydrazobenzol $C_{17}H_{20}ON_2=CH_3\cdot CH(0\cdot CH_3)\cdot CH_3\cdot HC$ Behandeln von Hydrazobenzol mit überschüssigem Acetaldehyd in Methanol (Rassow, J. pr. [2] 64, 133; R., Lummerzheim, J. pr. [2] 64, 162). Aus 1.2-Diphenyl-3- $[\beta$ -āthoxy-propyl]-hydrazimethylen beim Erhitzen mit der 5-fachen Menge Methanol im Rohr auf 115—120° (R., L.). — Nadeln (aus Methanol). F: 81—82° (R., L.). Sehr leicht löslich in Äther, Aceton, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff und Benzol, leicht in heißem Methanol und Alkohol (R., L.). — Wird durch Säuren leicht zersetzt (R., L.).

und Alkohol (R., L.). — Wird durch Säuren leicht zersetzt (R., L.).

1.2-Diphenyl-8-[β-äthoxy-propyl]-hydraximethylen, N.N'-[γ-Äthoxy-butyliden]hydraxobenzol C₁₈H₈₂ON₂ = CH₃·CH(O·C₂H₈)·CH₂·HC N·C₆H₅.

B. Beim Behandeln
von Hydrazobenzol mit überschüssigem Acetaldehyd in 90% gigem Alkohol (Rassow, J. pr.
[2] 64, 133; R., Lummerzheim, J. pr. [2] 64, 157). Aus 1.2-Diphenyl-3-methyl-hydrazimethylen (S. 2) beim Behandeln mit überschüssigem Acetaldehyd in Alkohol (R., L.,
J. pr. [2] 64, 153, 160). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 67—68% (R., L.). Sehr leicht löslich in kaltem Äther, Aceton, Benzol und Chloroform, leicht in heißem Methanol und Alkohol (R., L.). — Wird durch Säuren leicht zersetzt (R., L.). Liefert beim Erhitzen mit der 5-fachen Menge Methanol im Rohr auf 115—120% 1.2-Diphenyl-3-[β-methoxy-propyl]-hydrazimethylen (R., L.). Beim Behandeln mit Hydrazobenzol in Alkohol erhält man 1.2-Diphenyl-3-methyl-hydrazimethylen (R., L.).

2. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n} ON_2$.

- 1. Oxy-Verbindungen $C_3H_6ON_2$.
- 1. 3-Oxy- Δ^2 -pyrazolin $C_3H_4ON_2 = \frac{H_2C C \cdot OH}{H_2C \cdot NH \cdot N}$ ist desmotrop mit 3-Oxopyrazolidin, Pyrazolidon-(3), Syst. No. 3557.
- x-Brom-[1-phenyl-3-äthoxy-△²-pyrazolin] C₁₁H₁₃ON₂Br. B. Beim Kochen von Dibrom-[1-phenyl-△²-pyrazolin] (S. 30) mit 10% (iger alkoh. Kalilauge (E. Fischer, Knoevenagel, A. 239, 199). Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 65—66% Fast unlöslich in Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol, Chloroform, Äther und in warmem Ligroin; leicht löslich in konz. Salzsäure. Wird durch Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 100% in Äthylchlorid und x-Brom-[1-phenyl-pyrazolon-(3)] (s. u.) übergeführt.
- x-Brom-[1-phenyl-pyrazolon-(3)] C₉H₇ON₉Br. B. Beim Erhitzen von x-Brom-[1-phenyl-3-āthoxy-4³-pyrazolin](s.o.) mitrauchender Salzsäure im Rohr auf 100° (E. FISCHER, KNOEVENAGEL, A. 239, 200). Krystalle (aus Alkohol). F: 214° (F., Kn.). Fast unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol; leicht löslich in Ammoniak und warmen verdünnten Alkalien (F., Kn.). Liefert beim Behandeln mit Natriumamalgam in warmer verdünnter Natronlauge 1-Phenyl-pyrazolon-(3) (Syst. No. 3559) (F., Kn.; vgl. Stolz, B. 27, 407).
- 2. $2-Oxy-\Delta^{0}-imidazolin$ $C_{0}H_{0}ON_{0}=\frac{H_{0}C-N}{H_{1}C\cdot NH}C\cdot OH$ ist desmotrop mit 2-0xo-imidazolidin, N.N'-Äthylen-harnstoff, Syst. No. 3557.
- 2 Methylmercapto Δ^2 imidasolin , S Methyl N.N' äthylen isothioharnstoff $C_4H_2N_2S = \frac{H_2C-N}{H_4C\cdot NH}C\cdot S\cdot CH_3$. B. Das Hydrojodid entsteht aus N.N' Äthylen-thioharnstoff beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° (SCHACHT, Ar. 235, 451). $C_4H_2N_2S + HCl$. Krystalle. F: 92°. $C_4H_2N_2S + HI$. Krystalle. F: 145°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Chloroform. $C_4H_2N_2S$

+HCl+AuCl₃. Gelbe Nadeln. F: 194°. — $2C_4H_8N_2S+2HCl+PtCl_4$. Rote Krystalle. F: 178°. — Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 180°.

2 - Äthylmercapto - Δ^s - imidasolin, S - Äthyl - N.N' - äthylen - isothioharnstoff $C_8H_{10}N_8S = \frac{H_8C-N}{H_8C\cdot NH}C\cdot S\cdot C_8H_8$. B. Das Hydrojodid entsteht aus N.N'-Äthylen-thioharnstoff (Syst. No. 3557) beim Erhitzen mit Äthyljodid und Alkohol im Rohr auf 100° (Schacht, Ar. 235, 453). — $C_5H_{10}N_8S + HI$. Krystalle. F: ca. 157°. — $C_8H_{10}N_8S + HCl + AuCl_8$. Gelbe Nadeln. F: 142°. — $2C_5H_{10}N_8S + 2HCl + PtCl_4$. Krystalle. F: 174°.

S.S'- Äthylen - bis - [2 - mercapto - Δ^2 - imidazolin] $C_8H_{14}N_4S_2 = \begin{bmatrix} H_1C-N \\ H_2C-N \end{bmatrix}$. B. Das Hydrobromid entsteht aus N.N'-Äthylen-thioharnstoff (Syst. No. 3557) beim Erhitzen mit überschüssigem Äthylenbromid im Rohr auf 100° (SCHACHT, Ar. 235, 455). — $C_9H_{14}N_4S_2 + 2HBr$. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen. — $C_8H_{14}N_4S_2 + 2HCl + 2AuCl_2$. Gelber, amorpher Niederschlag. — $C_8H_{14}N_4S_2 + 2HCl + 2AuCl_2$. Brauner, amorpher Niederschlag.

2. Oxy-Verbindungen C₄H₈ON₂.

- 1. 2-Oxy-1.4.5.6-tetrahydro-pyrimidin $C_4H_5ON_1 = H_1C < \frac{CH_1-N}{CH_1\cdot NH} > C \cdot OH$ ist desmotrop mit 2-Oxo-hexahydropyrimidin, N.N'-Trimethylen-harnstoff, Syst. No. 3557.
- 2-Mercapto-1.4.5.6-tetrahydro-pyrimidin $C_4H_8N_2S = H_2C < CH_2 N_H > C \cdot SH$ ist desmotrop mit 2-Thion-hexahydropyrimidin, N.N'-Trimethylen-thioharnstoff, Syst. No. 3557.
 - 2. Isopropyliden-oxymethenyl-diamin $C_4H_8ON_2 = N < \frac{C(CH_3)_2}{C(OH)} > NH$.

Verbindung $C_{14}H_{19}N_3S_3 = N < C(S \cdot CH_3) > N \cdot C(S \cdot CH_3) : N \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$. Beim Behandeln von 2 Tln. Dimethyl-p-tolyl-isodithiobiuret (Bd. XII, S. 951) und 1 Tl. Aceton mit Chlorwasserstoff (Fromm, Schneider, A. 348, 169). — Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 164° (Zers.).

Verbindung $C_{19}H_{21}N_3S_2 = N \underbrace{C(CH_2)_3}_{C(S \cdot CH_2 \cdot C_2H_5)} N \cdot CS \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_6$. B. Aus ω-Methyl-ω-phenyl-ms.ω'-isopropyliden-dithiobiuret $HN \underbrace{C(CH_2)_3}_{CS} N \cdot CS \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3557) beim Behandeln mit Benzylchlorid und alkoh. Natronlauge (Fromm, Junius, B. 28, 1108). — Tafeln (aus Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Petroläther und Chloroform, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Kochen mit starker Salzsäure Ammoniak · [monothiocarbonsäure-S-benzylester] · [dithiocarbonsäure-benzylester] (Bd. VI, S. 462), Methylanilin, Benzylmercaptan, Aceton, Kohlendioxyd, Ammoniak und Schwefelwasserstoff.

Verbindung $C_{26}H_{26}N_2S_2 = N = C(CH_2) \cdot C_3H_4 \cdot C_3H_5 > N \cdot C(S \cdot CH_2 \cdot C_0H_5) : N \cdot C_0H_5$. B. Aus ω -Phenyl-ms. ω' -isopropyliden-dithiobiuret (Syst. No. 3557) beim Behandeln mit überschüssigem Benzylchlorid und alkoh. Natronlauge (Fromm, A. 275, 37). — Krystalle (aus Alkohol). F: 128°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure Ammoniak-bis-[monothiocarbonsäure-S-benzylester] (Bd. VI, S. 460), Anilin, Aceton und Ammoniak.

3. $5 \cdot 0 \times y \cdot 3.4.4 \cdot trimethyl \cdot \Delta^2 \cdot pyrazolin C_6H_{18}ON_2 = \frac{(CH_3)_2C - C \cdot CH_3}{HO \cdot HC \cdot NH \cdot N}$.

1. Phenyl · 5 · oxy · 3.4.4 · trimethyl · Δ^2 · pyrazolin $C_{18}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2C - C \cdot CH_2$.

B. Aus 1-Phenyl · 3.4.4 · trimethyl · pyrazolon · (5) beim Behandeln mit HO · HC · N(C_6H_6) · N

Natrium in Alkohol (Knorr, Jochhem, B. 36, 1275). — Krystalle (aus Ligroin). F: 118° (K., J.). Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, unlöslich in Petroläther und Wasser; löslich in verd. Säuren und Alkalien (K., J.). — Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure oder rauchender Salzsäure 1 · Phenyl · 3.4.5 · trimethyl · pyrazol (K., B. 36, 1273; K., J.).

- 4. 2-0xy-4.4.5.5-tetramethyl- Δ^2 -imidazolin $C_7H_{14}ON_2 = \frac{(CH_2)_2C-N}{(CH_2)_2C\cdot NH}C\cdot OH$.
- 2 Äthylmercapto 4.4.5.5 tetramethyl Δ^2 imidazolin $C_9H_{18}N_2S = (CH_3)_2C N$ $C \cdot S \cdot C_2H_6$. B. Beim Erhitzen von 4.4.5.5 Tetramethyl imidazolthion (2) (CH_3) $_2C \cdot NH$ $C \cdot S \cdot C_2H_6$. B. Beim Erhitzen von 4.4.5.5 Tetramethyl imidazolthion (2) (Syst. No. 3557) mit Äthyljodid im Rohr auf 130° (Heilpern, M. 17, 235). $2C_9H_{18}N_2S + 2HCl + PtCl_4$ (bei 100°). Orangerote Tafeln. F: 161—163°.

3. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-2} ON_2$.

- 1. Oxy-Verbindungen C₈H₄ON₂.
- 1. 3(bezw. 5)-Oxy-pyrazol $C_3H_4ON_2 = \frac{HC C \cdot OH}{HC \cdot NH \cdot N}$ bezw. $\frac{HC C \cdot OH}{HC \cdot N \cdot NH}$ ist desmotrop mit Pyrazolon-(3 bezw. 5), Syst. No. 3559.
- 1-Phenyl-5-äthoxy-pyrazol $C_{11}H_{12}ON_3 = HC = C \cdot O \cdot C_3H_6$ 1-Phenyl-5-äthoxy-pyrazol-carbonsäure-(3) auf 205° (Walker, Am. 14, 583). — Krystalle (aus Ligroin). F: 34—35° (Stolz, B. 28, 631). — Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150° erhält man 1-Phenyl-pyrazolon-(5) (St.; Höchster Farbw., D.R. P. 77301; Frdl. 4, 1191). — $2C_{11}H_{12}ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbliche Nadeln (aus alkoh. Salzsäure). F: 141° bis 143° (W.).
- 1-Phenyl-5-methylmercapto-pyrazol ("Homopseudothiopyrin") $C_{10}H_{10}N_2S = HC = C \cdot S \cdot CH_2$ $HC \cdot N \cdot N \cdot C_4H_5$. B. Durch Destillation von 2-Methyl-1-phenyl-5-methylmercapto-pyrazoliumjodid im Vakuum (Michaelis, A. 331, 223). — Gelbliches, dickes Öl. Kp₁₄: 142—143°.
- 2- Methyl 1 phenyl 5 methylmercapto pyrazoliumhydroxyd C₁₁H₁₄ON₂S = HC C·S·CH₃ bezw. desmotrope Form. Jodid C₁₁H₁₈SN₂·I. B. Aus 2-Methyl-HC:N(CH₂)(OH)·N·C₂H₅ bezw. desmotrope Form. Jodid C₁₁H₁₈SN₂·I. B. Aus 2-Methyl-1-phenyl-pyrazolthion-(5) (Syst. No. 3559) und Methyljodid in Alkohol (MICHAELIS, A. 320, 30). Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 156°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.
- 2. 4 Oxy pyrazol bezw. $4 Oxo \Delta^2 pyrazolin$ $C_3H_4ON_2 = \frac{HO \cdot C CH}{HC \cdot NH \cdot N}$
- bezw. H₂C·NH·N. B. Aus 4-Oxy-pyrazol-carbonsaure-(3 oder 5) durch Erhitzen auf H₂C·NH·N. B. Aus 4-Oxy-pyrazol-carbonsaure-(3 oder 5) durch Erhitzen auf 200—210° (Wolff, Lütteinghaus, A. 313, 8). Aus 4-Oxy-pyrazol-dicarbonsaure-(3.5)-dimethylester durch Erhitzen mit rauchender Salzsaure im Rohr auf 150° (Dimeoth, A. 335, 108). Tafeln (aus Essigester + Chloroform oder aus Alkohol + Chloroform). F: 118—118,5° (W., L.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser, ziemlich leicht in Äther und warmem Essigester, schwer in Chloroform und Benzol (W., L.). Reduziert ammoniakalische Silber-Lösung (W., L.). Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenehlorid eine grünlichblaue, mit Natriumnitrit eine gelbgrüne Färbung (W., L.; vgl. D.). C₃H₄ON₂ + HCl. Hygroskopische Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 149—151° (D.), 157° (W., L.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser (W., L.; D.). Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 128—129° (W., L.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Benzol.
- 1-Methyl-4-oxy-pyrazol $C_4H_4ON_2 = \frac{HO \cdot C CH}{HC \cdot N(CH_3) \cdot N}$ bezw. desmotrope Form. B. Aus 1.2-Dimethyl-4-oxy-pyrazoliumjodid durch Erhitzen zum Sieden (Wolff, Löttraing-Haus, A. 313, 11). Gelbliches Öl. Leicht löslich in Wasser. Die wäßr. Lösung wird durch Natriumnitrit und Salzsäure tiefgelb, durch Eisenehlorid vorübergehend blau gefärbt.
- 1-Methyl-4-benzoyloxy-pyrazol $C_{11}H_{10}O_8N_3= \begin{array}{c} C_6H_8\cdot CO\cdot O\cdot C & CH \\ H^+_C\cdot N(CH_3)\cdot N & B. \end{array}$ Aus 1-Methyl-4-oxy-pyrazol beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (W., L., A. 313, 12). Prismen (aus Chloroform + Ligroin). F: 89°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Ligroin.

но-с---сн 1.2-Dimethyl-4-oxy-pyrasoliumhydroxyd $C_5H_{10}O_2N_2 =$ HC·N(CH₂)·N(CH₂)·OH bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 4-Oxy-pyrazol mit der 5-fachen Menge Methyljodid und etwas Methanol im Rohr auf 1200; man erhält die freie Base aus dem Jodid durch Behandeln mit Silberoxyd (W., L., A. 313, 10). — Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Reduziert Silbernitrat-Lösung in der Wärme. Das Jodid liefert beim Erhitzen 1-Methyl-4-oxy-pyrazol. — Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine rote Färbung. — Jodid C₅H₅ON₂·I. Nadeln (aus Alkohol). F: 141°. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Chloroform. — Chloroplatinat. Nadeln. Zersetzt sich bei 212°. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

1-Phenyl-4-oxy-pyrazol $C_9H_8ON_2=\frac{HO\cdot C}{HC\cdot N(C_9H_8)\cdot N}$ bezw. desmotrope Form. B. Aus 1-Phenyl-4-oxy-pyrazol-carbonsāure-(3) durch Erhitzen auf 220—250° (Wolff, Fertig, A. 313, 17). — Nadeln (aus verd. Alkohol oder Wasser), Prismen (aus Chloroform of the Control of t + Benzol). F: 119—120°. Kp₇₂₆: 335° (teilweise Zers.). Löslich in 570 Tln. Wasser von 25°, in 50—60 Tln. siedendem Wasser; leicht löslich in warmem Alkohol, ziemlich leicht in heißem Chloroform, schwerer in Äther und Benzol. —Reduziert FEHLINGsche Lösung und Silbernitrat-Lösung in der Wärme. Liefert beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid auf 150° 1-Phenyl-4-chlor-pyrazol. Bei der Einw. von Benzoldiazoniumsalz-Lösung in alkal. Lösung erhält man 1-Phenyl-5-benzolazo-4-oxy-pyrazol (Syst. No. 3784). --- Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine grüne Färbung, in wäßr. Lösung eine blaue Färbung, die bald verblaßt; mit Natriumnitrit und Essigsäure entsteht eine gelbrote Färbung. — Hydrochlorid. Prismen. F: 80°. Verliert an der Luft Salzsäure. — 2C₃H₂ON₃+2HCl+PtCl₄+5H₂O. Krystalle (aus Salzsäure). F: ca. 180° (Zers.). Wird durch Wasser zersetzt.

1-Phenyl-4-benzoyloxy-pyrazol $C_{16}H_{18}O_{8}N_{8} = \frac{C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot O\cdot C}{-1}$ HC·N(C₆H₅)·N B. Aus 1-Phenyl-4-oxy-pyrazol durch Schütteln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (WOLFF, FERTIG, A. 813, 19). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 78°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

1-Phenyl-4-anilinoformyloxy-pyrazol $C_{16}H_{18}O_{2}N_{3} = C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot CO\cdot O\cdot C$ CH

B. Aus 1-Phenyl-4-oxy-pyrazol und Phenylisocyanat (Wolff, Ferrig, A. 313, 20). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1680. Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Ather.

2-Methyl-1-phenyl-4-oxy-pyrazoliumhydroxyd $C_{10}H_{12}O_2N_2 =$ но с----сн

 $\overset{\parallel}{\mathrm{HC}}\cdot\mathrm{N}(\mathrm{C_0H_b})\cdot\overset{\overset{\longleftarrow}{\mathrm{N}}(\mathrm{CH_2})\cdot\mathrm{OH}}$ bezw. desmotrope Formen. B. Das Jodid entsteht aus 1-Phenyl-4-oxy-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid in Methanol auf 100°; man erhält die freie Base aus dem Jodid durch Behandeln mit Silberoxyd (Wolff, Fertig, A. 313, 23). — Prismen (aus Chloroform). Färbt sich bei 120° und zersetzt sich bei 132—135°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und heißem Chloroform, unlöslich in Äther. — Reduziert Silbernitrat-Lösung in der Wärme. — Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine rote Färbung, mit Kupfersulfat eine blaue Fällung. — Chlorid. Prismen. Zersetzt sich bei 203°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Jodid C₁₀H₁₁ON₂·I. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 195°. Leicht löslich in Wasser und siedendem Alkohol, unlöslich in Äther. — 2C₁₀H₁₁ON₂·Cl + PtCl₄ + 2H₂O. Gelbe Blättchen oder Prismen. F: 1930 (Zers.).

1-Bensoyl-4-bensoyloxy-pyrazol, O.N-Dibensoyl-[4-oxy-pyrazol] $C_{17}H_{19}O_2N_2 =$ $C_aH_a \cdot CO \cdot O \cdot C$ — CH $H_{C\cdot N(CO\cdot C_{c}H_{5})\cdot N}^{CH}$. B. Beim Schütteln von 4-Oxy-pyrazol mit Benzoylchlorid und Soda-Lösung (W., L., A. 818, 10). — Nadeln (aus Alkohol). F: 109°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Ather und Alkohol.

- 3. 2-Oxy-imidazol $C_3H_4ON_2 = \frac{HC-N}{HC\cdot NH}C\cdot OH$ ist desmotrop mit 2-Oxo- Δ^4 -imidazolin, Imidazolon-(2), Syst. No. 3559.
- 2-Mercapto-imidasol, [Imidasyl-(2)]-mercaptan $C_3H_4N_2S = \frac{HC-N}{HC\cdot NH}C\cdot SH$ ist desmotrop mit Imidazolthion (2), Syst. No. 3559.

- 2-Methylmercapto-imidasol $C_4H_0N_2S = \frac{HC-N}{HC\cdot NH}C\cdot S\cdot CH_2$. B. Das Hydrojodid entsteht aus Imidazolthion-(2) und Methyljodid in Alkohol; man erhält die freie Base aus dem Hydrojodid durch Behandeln mit Kaliumcarbonat-Lösung (Marchwald, B. 25, 2360). Krystalle (aus Wasser). F: 139°. Siedet fast unzersetzt bei 251—252°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln. $2C_4H_5N_2S + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle. F: ca. 187° (Zers.). Schwer löslich. Pikrat $C_4H_6N_2S + C_6H_2O_7N_3$. Gelbe Nådelchen. F: ca. 186°.
- 1-Methyl-2-methylmercapto-imidazol $C_5H_6N_8S=\frac{HC-N}{HC\cdot N(CH_3)}C\cdot S\cdot CH_8$. B. Das Hydrojodid entsteht aus 1-Methyl-imidazolthion-(2) und Methyljodid in Chloroform; man erhält die freie Base aus dem Hydrojodid durch Einw. von Alkali (Wohl, Marckwald, B. 22, 1356). Kp: 225° (unkorr.). Mischbar mit Wasser, Alkohol und Ather. Liefert beim Kochen mit verd. Salpetersäure 1-Methyl-4(oder 5)-nitro-2-methylmercapto-imidazol. $C_5H_6N_8S+HI$. Nadeln. F: 148°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln.

Dimethyl-[1-methyl-imidazyl-(2)]-sulfoniumhydroxyd $C_6H_{12}ON_2S \Rightarrow HC \longrightarrow N \\ C\cdot S(CH_3)_2\cdot OH. \longrightarrow Jodid C_6H_{11}SN_2\cdot I. B. Aus 1-Methyl-2-methylmercapto-imidazol bei der Einw. von Methyljodid (Wohl, Marchwald, B. 22, 1357). F: 1736. Leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, sonst unlöslich. Wird beim Erwärmen mit Alkalien unter Bildung von Methylmercaptan zersetzt.$

- 1-Phenyl-2-methylmercapto-imidasol $C_{10}H_{10}N_2S = \frac{HC}{HC}\cdot N(C_0H_0)$. C·S·CH₂. B. Aus 1-Phenyl-imidazolthion-(2) beim Stehenlassen mit Methyljodid in alkoh. Lösung oder beim Kochen mit Methyljodid und alkoh. Natronlauge (Wohl, Marckwald, B. 22, 573). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 54°. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. $C_{10}H_{10}N_2S + HI$. Nadeln. F: 152°. Pikrat $C_{10}H_{10}N_2S + C_0H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser und Alkohol. Dimethyl-[1-phenyl-imidasyl-(2)]-sulfoniumhydroxyd $C_{11}H_{14}ON_2S = HC$ ——N C·S(CH₃)·OH. Jodid $C_{11}H_{13}SN_3$ ·I. B. Aus 1-Phenyl-2-methylmercapto-imidazol bei der Einw. von Methyljodid (Wohl, Marckwald, B. 22, 575). Nadeln. F: 177°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser. Beim Kochen mit Kalilauge entweicht Methylmercaptan.
- 1-p-Tolyl-2-methylmercapto-imidazol $C_{11}H_{12}N_3S = \frac{HC}{HC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3)}C \cdot S \cdot CH_3$.

 B. Das Hydrojodid entsteht aus 1-p-Tolyl-imidazolthion-(2) und Methyljodid in Alkohol; man erhält die Base aus dem Hydrojodid durch Behandeln mit Alkalilauge (MARCKWALD, B. 25, 2364). Nadeln. F: 90°. Sublimiert unzersetzt. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in den meisten übrigen Lösungsmitteln. $C_{11}H_{12}N_2S + HI$. Nadeln. F: 95°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. $2C_{11}H_{12}N_2S + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Krystalle. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol. Pikrat. Gelber Niederschlag (aus Alkohol). F: 140°.

 Dimethyl-[1-p-tolyl-imidazyl-(2)]-sulfoniumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2S = HC$ HC \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_2)

 C\cdot S(CH_2)_2 \cdot OH. Jodid $C_{12}H_{15}SN_2 \cdot I$. B. Aus 1-p-Tolyl-2-methyl-mercapto-imidazol und Methyljodid in Chloroform (MARCKWALD, B. 25, 2364). Nadeln. F: 162°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwer in Ather.
- 1-[2.4-Dimethyl-phenyl]-2-methylmercapto-imidazol $C_{13}H_{14}N_2S=HC-N$ $C\cdot S\cdot CH_3$. B. Das Hydrojodid entsteht aus 1-[2.4-Dimethyl-phenyl]-imidazolthion-(2) bei der Einw. von Methyljodid; man erhält die Base aus dem Hydrojodid durch Behandeln mit Ammoniak (MARCKWALD, B. 25, 2367). Öl. Nicht unzersetzt destillierbar. $C_{13}H_{14}N_2S+HI$. F: 165°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in den meisten übrigen Lösungsmitteln. $2C_{13}H_{14}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Goldgelbe Krystalle. F: 209° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol. Pikrat $C_{12}H_{14}N_2S+C_4H_2O_7N_2$. F: 158—159°. Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in heißem Alkohol, sehr schwer löslich in den übrigen Lösungsmitteln.

1- α -Naphthyl-2-methylmercapto-imidazol $C_{14}H_{12}N_2S=\frac{HC}{HC}\cdot N(C_{10}H_7)$ $C\cdot S\cdot CH_3$. B. Das Hydrojodid entsteht aus 1- α -Naphthyl-imidazolthion-(2) bei der Einw. von Methyljodid; man erhält die Base durch Behandeln des Hydrojodids mit Alkalilauge (MARCKWALD, B. 25, 2372). — Krystalle. F: 127°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — $2C_{14}H_{12}N_2S+2HC1+PtCl_4$. Gelbe Krystalle. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — Pikrat $C_{14}H_{12}N_2S+C_4H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 162°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

1-Methyl-4 (oder 5) -nitro-2-methylmercapto-imidazol C₅H₇N₃S = O₂N·C·M(CH₃) C·S·CH₂ oder O₂N·C·N(CH₃) C·S·CH₃. B. Aus 1-Methyl-2-methylmercapto-imidazol durch Kochen mit verd. Salpetersäure (Wohl, Marchwald, B. 22, 1357). — Gelbe Nädelchen (aus säurehaltigem Wasser). F: 85°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther. — 2C₅H₇O₂N₃S+2HCl+PtCl₄. Gelbe Krystalle. F: 197° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

1-Phenyl-4 (oder 5) - nitro -2-methylmercapto - imidazol $C_{10}H_0O_5N_3S = O_5N \cdot C - N_1 C_5N_3$ oder $O_5N \cdot C \cdot N_1(C_6H_5) - N_3 C \cdot S \cdot CH_3$ oder $O_5N \cdot C \cdot N_1(C_6H_5) - N_3 C \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus 1-Phenyl-2-methylmercapto-imidazol durch Erhitzen mit verd. Salpetersäure (Wohl, Marchwald, B. 22, 574, 1357). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 115—116°. Schwer löslich in Wasser, leicht in den meisten anderen Lösungsmitteln.

2. Oxy-Verbindungen C₄H₆ON₂.

- 1. 2-Oxy-1.4-dihydro-pyrimidin $C_4H_6ON_2 = HC < CH_6-N_H > C \cdot OH$.
- 1-Phenyl-2-mercapto-1.4-dihydro-pyrimidin $C_{10}H_{10}N_2S = HC < CH_2 N_1 < C_0H_5 > C \cdot SH$ ist desmotrop mit 1-Phenyl-2-thion-1.2.3.4-tetrahydro-pyrimidin, Syst. No. 3560.
- 2. $\delta(bezw.\ 3)-Oxy-3(bezw.\ 5)-methyl-pyrazol$ $C_4H_6ON_2=\frac{HC_{---}C\cdot CH_3}{HO\cdot C\cdot NH\cdot N}$ bezw. $\frac{HC_{---}C\cdot CH_3}{HO\cdot C: N\cdot NH}$ ist desmotrop mit 3-Methyl-pyrazolon-(5), Syst. No. 3561.

Funktionelle Derivate des 5 (bezw. 3)-Oxy-3 (bezw. 5)-methyl-pyrazols,

- 5-Äthoxy-3-methyl-pyrazol $C_6H_{10}ON_2=\frac{HC-C\cdot CH_3}{C_3H_5\cdot O\cdot C\cdot NH\cdot N}$ bezw. desmotrope Form. B. Durch Erhitzen von Acetessigester mit Hydrazinsulfat in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad (Wolff, B. 37, 2834). Aus dem Azin des Acetessigesters durch Einw. von Salzsäure (W., B. 37, 2829, 2831). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 66—67°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, ziemlich leicht in Äther und Wasser. Sehr leicht löslich in Salzsäure, unlöslich in Natronlauge. Wird durch Schwefelsäure bei 140—150° zu 3-Methyl-pyrazolon-(5) verseift.
- $\begin{array}{ll} \textbf{1-Phenyl-5-oxy-8-methyl-pyrazol} & C_{10}H_{10}ON_3 = \frac{HC}{HO} \cdot \overset{C}{C} \cdot N(C_0H_3) \cdot \overset{\parallel}{N} \\ \text{ist desmotrop mit 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5), Syst. No. 3561.} \end{array}$
- 1-Phenyl-3-oxy-5-methyl-pyrazol $C_{10}H_{10}ON_2 = \frac{HC C \cdot CH_3}{HO \cdot C : N \cdot N \cdot C_0H_5}$ ist desmotrop mit 1-Phenyl-5-methyl-pyrazolon-(3), Syst. No. 3561.

— C·CH_a. B. 1-Phenyl-5-methoxy-3-methyl-pyrazol $C_{11}H_{12}ON_3 = CH_3 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_3) \cdot N$. Aus Acetessigsäure-methylester und Phenylhydrazin in saurer Lösung (Knork, B. 28, 713).

Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) in Methanol und Diazomethan in Ather (v. Pech-Mann, B. 28, 1626). Aus 1-Phenyl-5-[carbomethoxy-oxy]-3-methyl-pyrazol durch Erhitzen auf ca. 200° (Hmmelbauer, J. pr. [2] 54, 186, 188). — Kp_{785} : 277—282°; Kp_{215} : 239—240° (v. P.); Kp_{225} : 247—248° (K.); Kp_{10} : 180° (H.). Ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdampf (H.). — Lagert sich beim Erhitzen auf 250° in 1-Phenyl-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5) um (Stolz, D.R.P. 95643; C. 1898 I, 812; Frdl. 5, 779). — $2C_{11}H_{12}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Blättchen (aus Salzsäure). Zersetzt sich bei 180—182° (K.).

1-Phenyl-3-methoxy-5-methyl-pyrazol $C_{11}H_{12}ON_2 = \frac{HC - C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot O \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5}$. B. Aus 1-Phenyl-5-methyl-pyrazolon-(3) und Methyljodid in Natriumäthylat-Lösung (Michaelis, A. 338, 282). — Esterartig riechendes Öl. Kp: 273—275°; Kp₁₆: 150—160°. Leicht löslich in Alkohol und Ather, schwer in Wasser. Leicht löslich in verd. Salzsäure. — Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid 4 Phenyl 2 methoxy 2 5 dimethyl pyrazoliumiodid. Erhitzen mit Methyljodid 1-Phenyl-3-methoxy-2.5-dimethyl-pyrazoliumjodid.

HC C·CH₈. B. 1-Phenyl-5-äthoxy-3-methyl-pyrazol $C_{12}H_{14}ON_2 = \frac{C_2H_3 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_8) \cdot N}{C_2H_3 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_8) \cdot N}$. Aus Acetessigester und Phenylhydrazin in saurer Lösung (Freer, J. pr. [2] 45, 415; 47, 247; STOLZ, B. 28, 631, 632; KNORR, B. 28, 710; Höchster Farbw., D.R.P. 72824; Frdl. 3, 936). Aus Acetessigsäureäthylester-phenylhydrazon bei der Einw. von Acetylchlorid in Äther (Nef. A. 266, 76; Fr., Am. 14, 420; J. pr. [2] 47, 248, 250; Sr., B. 28, 631, 632). Aus 1-Phenyl-5-[carbāthoxy-oxy]-3-methyl-pyrazol durch Erhitzen auf 230—300° (HIMMELBAUER, J. pr. [2] 54, 189, 191). — Tafeln (aus Ligroin). F: ca. 40° (H.; K.), 38,5° (Sr., B. 28, 632). Kp₇₈₂: 300—302° (korr.); Kp₄₃: 258° (K.). Leicht löslich in Alkohol und Ather, unlöslich in Wasser. Löslich in konzentrierten, schwer löslich in sehr verdünnten Säuren, unlöslich in Alkalien (K.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkalien (K.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkalien (K.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkalien (K.). unlöslich in Alkalien (K.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1-Phenyl-3-methyl-∆²-pyrazolin (K.). Beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 160—170° erhält man 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) (ST., B. 28, 632; K.). Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid und Methanol auf 115° und Kochen des Reaktionsprodukts mit Natronlauge Antipyrin (K.; Höchster Farbw., D.R.P. 72824). Beim Erhitzen mit Jodessigsäureäthylester auf 100° und nachfolgenden Behandeln mit Natronlauge erhält man 1-Phenyl-3-methylpyrazolon-(5)-essigsäure-(2) (St., J. pr. [2] 55, 156). — $2C_{12}H_{14}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Spieße. F: 180° (bei langsamem Erhitzen) (K.; H.), 195° (bei raschem Erhitzen) (K.).

1 - Phenyl - 5 - $[\beta$ - oxy - äthoxy] - 3 - methyl - pyrazol $C_{12}H_{14}O_2N_2 = HC - C \cdot CH_3$ R Aus 4 Phenyl 3 methyl pyrazolon. (5)

. B. Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) durch Kochen HO·CH₂·CH₂·O·C·N(C₆H₅)·N mit β -Chlor-äthylalkohol und Natriumäthylat-Lösung (KNORR, B. 28, 713; Höchster Farbw., D.R.P. 66610; Frdl. 3, 929; vgl. K., D.R.P. 74912; Frdl. 3, 939). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 62-63°, wasserfrei bei 53-54° (K., B. 28, 713; H. F.). Unlöslich in Natronlauge, leicht löslich in Säuren (H. F.). — Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 1-Phenyl-3-methyl-∆²-pyrazolin, bei der Spaltung mit Salzsäure 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5), bei der Methylierung Antipyrin (K., B. 28, 713).

1-Phenyl-5-acetoxy-3-methyl-pyrazol $C_{12}H_{12}O_2N_2 = \frac{RC}{CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot \overset{\circ}{C} \cdot N(C_6H_5) \cdot \overset{\circ}{N}}$.

B. Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) durch Kochen mit Acetylchlorid in Benzol (HIMMEL-

BAUER, J. pr. [2] 54, 207). — Kp₁₀: ca. 200°. Löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser, Alkalien und Säuren. — Gibt bei Behandlung mit Phosphoroxychlorid 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol (MICHAELIS, BENDER, B. 36, 530).

1 - Phenyl - 5 - butyryloxy - 3 - methyl - pyrazol $C_{14}H_{16}O_2N_2 =$

C·CH, HC-B. Durch Einw. von Butyrylchlorid auf eine alkal. $C_3H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N$ Lösung von 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) (MICHAELIS, BENDER, B. 36, 530). — Kp₈: 172°.

1 - Phenyl - 5 - benzoyloxy - 3 - methyl - pyrazol $C_{17}H_{14}O_2N_2 =$

C·CH₃. Zur Konstitution vgl. Stolz, J. pr. [2] 55, 146. — B. Aus $C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_8) \cdot N$ 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Ner. A. 266, 125; HIMMELBAUER, J. pr. [2] 54, 202). Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf das Silbersalz des 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolons-(5) (N.). Aus 1-Phenyl-5-benzoyloxy-2.3-dimethyl-pyrazolium-chlorid beim Erhitzen auf 180° (KNORR, RABE, A. 293, 44). — Krystalle (aus Alkohol). F: 75° (N.), 76° (H.). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Ligroin, unlöslich in Wasser, in verd. Säuren und Alkalien (N.; H.). — Beim Erwärmen mit Natriumäthylat-Lösung oder alkoh. Ammoniak erhält man 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) (H.). Liefert bei der Einw. von Phosphoroxychlorid 1-Phenyl-5-chlor-3-methyl-pyrazol (MICHAELIS, BENDER, B. 36, 530). Gibt bei Einw. von Phenylhydrazin in Ather 1-Phenyl-3-methylpyrazolon-(5) und β -Benzoyl-phenylhydrazin (H.).

 $\textbf{1-Phenyl-3-bensoyloxy-5-methyl-pyrasol} \quad C_{17}H_{16}O_{2}N_{2} = \\ C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot CO \cdot O \cdot C : \underbrace{N \cdot N \cdot C_{6}H_{5}}_{} \cdot$ B. Aus 1-Phenyl-5-methyl-pyrazolon-(3) und Benzoylchlorid in Natronlauge (MICHAELIS,

A. 338, 278). — Nadeln (aus Alkohol). F: 64-65°. 1 - [4 - Brom - phenyl] - 3 - benzoyloxy - 5 - methyl - pyrasol $C_{17}H_{18}O_2N_2Br =$ HC==C·CH₃ B. Aus 1-[4-Brom-phenyl]-5-methyl-pyrazolon-(3) und

 $C_6H_6\cdot CO\cdot O\cdot C:N\cdot N\cdot C_6H_4Br$ Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Michaelis, Stiegler, A. 358, 132). — Nadeln. F: 86°.

1 - [8 - Nitro - phenyl] - 8 - benzoyloxy - 5-methyl - pyrazol $C_{12}H_{12}O_4N_2 =$ HC=C·CH_a B. Aus 1-[3-Nitro-phenyl]-5-methyl-pyrazolon-(3) und $C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NO_3$ Benzoylchlorid in Natriumäthylat-Lösung (MICHAELIS, STIEGLER, A. 358, 150). --- Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 130°.

1-Phenyl-5-[carbomethoxy-oxy]-3-methyl-pyrazol, [1-Phenyl-5-oxy-3-methyl-C.CH₃ $\textbf{pyrazol}] \textbf{-O-carbons \"{a}uremethylester} \quad C_{12}H_{12}O_3N_2 = \underbrace{CH_3 \cdot O_2C \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N}_{CH_3 \cdot O_2C \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$

Konstitution vgl. Stolz, J. pr. [2] 55, 149. — B. Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) und Chlorameisensäuremethylester beim Aufbewahren in Natronlauge oder in Natriumäthylat-Lösung oder beim Erhitzen auf 100° (HIMMELBAUER, J. pr. [2] 54, 180). — Krystalle (aus Alkohol). F: 52° (H.). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Wasser (H.). — Wird leicht zu 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) verseift (H.). Liefert beim Erhitzen auf ca. 200° Antipyrin und 1-Phenyl-5-methoxy-3-methyl-pyrazol (H.).

1-Phenyl-5-[carbathoxy-oxy]-3-methyl-pyrazol, [1-Phenyl-5-oxy-3-methyl-HC C·CH₃

pyrazol]-O-carbonsäureäthylester $C_{13}H_{14}O_2N_3 = \frac{RC}{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. Zur Konstitution vgl. Stolz, J. pr. [2] 55, 149. — B. Analog dem Methylester (HIMMELBAUER, J. pr. [2] 54, 189). — Krystalle (aus Äther). F: 28° (H.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser (H.). — Wird leicht zu 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) verseift (H.). Liefert beim Erhitzen auf 230—300° 1-Phenyl-5-äthoxy-3-methyl-pyrazol, 2-Åthyl-1-phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) und eine Verbindung C₈₁H₁₆O₂N₄ [s. bei 1-Phenyl-3-methylpyrazolon (5) (Syst. No. 3561)] (H.).

1-Phenyl-5-[carboxy-methoxy]-3-methyl-pyrazol, [1-Phenyl-5-oxy-3-methyl-HC $C \cdot CH_s$ B. Der Äthylester $\mathbf{pyrazol}]\text{-}\mathbf{O}\text{-}\mathbf{essigs}\\ \ddot{\mathbf{a}}\mathbf{ure} \ \mathbf{C_{18}H_{12}O_3N_2} = \mathbf{HO_{2}C\cdot CH_{2}\cdot O\cdot C\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot N}$ entsteht durch Kochen von 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) und Chloressigsäureäthylester in Natriumäthylat-Lösung; man erhält die freie Säure aus dem Athylester durch Erhitzen mit wäßrig alkoholischer Natronlauge (STOLZ, J. pr. [2] 55, 157; Höchster Farbw., D. R. P. 84142; Frdl. 4, 1192). — Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 158° (Sr.). Löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in kaltem Wasser (Sr.). — Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150° 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) (ST.).

 $-\mathbf{C} \cdot \mathbf{CH_2}$ $\text{Methylestor } C_{12}H_{14}O_3N_2 = \underbrace{CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_6) \cdot N}_{CH_3 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_6) \cdot N}$ HC-B. Aus der Säure (s. die vorhergehende Verbindung) durch Kochen mit methylalkoholischer Schwefelsäure (STOLZ, J. pr. [2] 55, 159). — Krystalle (aus Ligroin). F: 78°.

----- $ext{C} \cdot ext{CH}_3$. B. s. bei der Säure. — Äthylester $C_{14}H_{16}O_3N_2 = \frac{1}{C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. s. bei der Säure. — Krystalle (aus Ligroin). F: 47° (STOLZ, J. pr. [2] 55, 158; Höchster Farbw., D. R. P. 84142; Frdl. 4, 1192). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser (ST.). — Liefert ein Jodmethylat, das beim Erwärmen mit Natronlauge Antipyrin gibt (ST.; H. F.).

1 - Phenyl - 5 - bensolsulfonyloxy - 3 - methyl - pyrasol $C_{16}H_{14}O_3N_2S =$ HC----C·CH₂ B. Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) beim Schütteln $C_6H_8 \cdot SO_8 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_8) \cdot N$

mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge (HIMMELBAUER, J. pr. [2] 54, 205). — Krystalle (aus Benzol). F: 91—92°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.

- 1 Phenyl 8 bensolsulfonyloxy 5 methyl pyrazol $C_{16}H_{14}O_8N_2S =$
- HC——C·CH₂. B. Aus 1-Phenyl-5-methyl-pyrazolon-(3) beim Schütteln mit $C_0H_1 \cdot SO_2 \cdot O \cdot C: N \cdot N \cdot C_2H_3$. Benzolsulfochlorid und Natronlauge (MICHAELIS, A. 338, 278). Nadeln. F: 76°.
- 1-[4-Brom-phenyl]-3-bensolsulfonyloxy-5-methyl-pyrazol $C_{18}H_{13}O_3N_2BrS = HC = C \cdot CH_3$ B. Aus 1-[4-Brom-phenyl]-5-methyl-pyrazolon-(3) beim Schütteln mit Benzolsulfochlorid und Natronlauge (Michaelis, Stiegler, A. 358, 132). Krystelle (aus verd. Alkohol). F: 96°.
- 1 [8 Nitro phenyl] 3 benzolsulfonyloxy 5 methyl pyrazol $C_{16}H_{13}O_{5}N_{1}S = HC C \cdot CH_{3}$ B. Aus 1 [3 Nitro phenyl] 5 methyl pyrazolon (3) und $C_{6}H_{6} \cdot SO_{3} \cdot O \cdot C_{5}N_{1} \cdot N \cdot C_{6}H_{6} \cdot NO_{2}$ Benzolsulfochlorid in Natriumäthylat-Lösung (Michaelis, Stiegler, A. 358, 150). Goldgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 90°.
- 1 Phenyl 5 methoxy 2.3 dimethyl pyrazoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}O_2N_2 = HC$ — $C \cdot CH_2$ bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus 1-Phenyl- $CH_2 \cdot O \cdot C \cdot N(C_4H_5) \cdot N(CH_2) \cdot OH$ 5-methoxy-3-methyl-pyrazol oder aus Antipyrin durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 60° (KNORR, A. 293, 17). Jodid, Antipyrin-pseudojodmethylat $C_{12}H_{15}ON_2 \cdot I$. Krystalle (aus Alkohol + Ather). Monoklin prismatisch (Zschimmer, A. 293, 19; Z. Kr. 29, 219; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 580). Schmilzt, rasch erhitzt, bei ca. 130° unter Zerfall in Antipyrin und Methyljodid (K.). D^{23} : 1,58 (Zsch.). Löslich in Alkohol, Chloroform und Wasser, unlöslich in Äther und Benzol (K.). Bei der Einw. von Silberoxyd oder Alkalien erhält man die freie Base, die in Antipyrin und Methanol zerfällt (K.). $2C_{12}H_{15}ON_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Orangefarbene Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 210° (K.).
- 1 Phenyl 3 methoxy 2.5 dimethyl pyrazoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}O_2N_2 = HC C \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{12}H_{12}ON_2 \cdot I$. B. Aus $CH_2 \cdot O \cdot C \cdot N(CH_3)(OH) \cdot N \cdot C_6H_5$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{12}H_{12}ON_2 \cdot I$. B. Aus 1-Phenyl-3-methoxy-5-methyl-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid (MICHAELIS, A. 388, 283). Nadeln (aus Alkohol + Åther). F: 198°. Geht leicht in 1-Phenyl-2.5-dimethylpyrazolon-(3) über.
- 1-Phenyl-5-äthoxy-2.3-dimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{13}H_{18}O_xN_2=HC$ C:CH₃ bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus Anti-C₂H₅·O·C·N(C₆H₈)·N(CH₃)·OH bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus Anti-pyrin durch Erhitzen mit Äthyljodid oder aus 1-Phenyl-5-äthoxy-3-methyl-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 60° (Knorr, A. 293, 19). Jodid, Antipyrin-pseudojodāthylat C₁₈H₁₇ON₂·I. Krystalle (aus Äther + Alkohol). Monoklin prismatisch (Zschimmer, A. 293, 21; Z. Kr. 29, 227; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 580). Schmilzt bei ca. 113° bis 116° unter Zerfall in Antipyrin und Äthyljodid (K.). D^{17.5}: 1,583 (Zsch.). 2C₁₃H₁₇ON₂·Cl + PtCl₄. F: ca. 198° (Zers.) (K.).
- 1-Phenyl-5- $[\beta$ -oxy-äthoxy]-2.3-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{13}H_{18}O_3N_2=HC$ $C\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht HO·CH₃·CH₂·O·C·N(C_3H_5)·N(CH_3)·OH
 aus 1-Phenyl-5- $[\beta$ -oxy-āthoxy]-3-methyl-pyrazol und Methyljodid (Knorr, A. 293, 24).

 Jodid $C_{13}H_{17}O_3N_3$ ·I. F: 129—130° (bei langsamem Erhitzen). Zerfällt bei ca. 170°.

 2 $C_{13}H_{17}O_3N_3$ ·Cl+PtCl₄. Orangefarbene Prismen. Zersetzt sich bei 202°.
- 1. Phenyl. 5. bensoyloxy. 2.3. dimethyl. pyrazoliumhydroxyd $C_{12}H_{18}O_2N_2 = HC$ C. C. C. bezw. desmotrope Form. B. Das Chlorid entsteht $C_0H_3 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_0H_2) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ aus Antipyrin und Benzoylchlorid in Benzol (Knorr, Rabe, A. 293, 42). Das Jodid entsteht aus 1. Phenyl. 5. benzoyloxy. 3. methyl. pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid in Benzol (Krolx, J. pr. [2] 55, 152; K., R.). Das Chlorid zersetzt sich beim Erhitzen auf 180° unter Bildung von Antipyrin, 1. Phenyl. 5. benzoyloxy. 3. methyl. pyrazol, Benzoylchlorid und Methylchlorid; wird bei långerer Einw. von Wasser oder bei der Einw. von Natronlauge unter Bildung von Antipyrin verseift (K., R.). Chlorid $C_{18}H_{17}O_2N_2 \cdot Cl$. Prismen (aus Chloroform + Benzol). F: 129—130° (K., R.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton

und Wasser, unlöslich in Äther, Ligroin und Benzol (K., R.). — Jodid $C_{18}H_{17}O_8N_3 \cdot I$. Nadeln. F: 188° (Zers.) (Sr.). Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther und Benzol (Sr.). — Pikrat $C_{18}H_{17}O_2N_3 \cdot O \cdot C_6H_2(NO_2)_2$. F: 119—120° (K., R.). D^{18} : 1,42. Schwer löslich in Wasser, leicht in Chloroform.

- 2-Äthyl-1-phenyl-5-methoxy-3-methyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{18}H_{12}O_2N_3=HC$ — $C\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus 2-Äthyl-CH₃·O·C·N(C_3H_5)·N(C_2H_5)·OH bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus 2-Äthyl-1-phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) durch Erhitzen mit Methyljodid auf 60° (Knorr, A. 293, 23). Das Jodid zersetzt sich bei 114—115° unter Bildung von 2-Äthyl-1-phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) und Methyljodid. Jodid, Homoantipyrin-pseudojodmethylat $C_{12}H_{17}ON_2\cdot I$. Krystalle (aus Alkohol + Äther). $2C_{12}H_{17}ON_2\cdot Cl + PtCl_4$. Orangefarbene Prismen. Zersetzt sich bei ca. 195°.
- 1 0 Tolyl 3 benzoyloxy 5 methyl pyrazol $C_{18}H_{16}O_{2}N_{3} = HC = C \cdot CH_{3}$. B. Aus 1-0-Tolyl-5-methyl-pyrazolon-(3) und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Michaelis, A. 338, 313). Prismen (aus Alkohol). F: 72°. Leicht löslich in Äther.
- 1-o-Tolyl-3-benzolsulfonyloxy-5-methyl-pyrazol $C_{17}H_{16}O_3N_2S=HC=C\cdot CH_3$. B. Aus 1-o-Tolyl-5-methyl-pyrazolon-(3) und Benzolsulfochlorid in alkal. Lösung (Michaelis, A. 338, 313). Nadeln. F: 80° .
- 1 p Tolyl 3 benzoyloxy 5 methyl pyrasol $C_{18}H_{16}O_8N_8 = HC = C \cdot CH_3$. B. Aus 1 p Tolyl 5 methyl pyrazolon (3) und Benzoylchlorid in alkalischer Lösung (Michaelis, A. 338, 313). Nadeln (aus Alkohol). F: 47°. Leicht löslich in Äther.
- $\begin{array}{llll} 1 [4 Oxy phenyl] 5 \ddot{a}thoxy 3 methyl pyrasol & C_{12}H_{14}O_{3}N_{2} = \\ & HC & C \cdot CH_{3} & B. & Aus & 1 [4 \ddot{a}thoxy phenyl] 5 \ddot{a}thoxy 3 methyl pyrazol & C_{2}H_{5} \cdot O \cdot \ddot{C} \cdot N(C_{5}H_{4} \cdot OH) \cdot \ddot{N} & B. & Aus & 1 [4 \ddot{a}thoxy phenyl] 5 \ddot{a}thoxy 3 methyl pyrazol & durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° (STOLZ, B. 28, 637). Tafeln (aus Alkohol). F: 195°. Unlöslich in Soda-Lösung, löslich in Säuren. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° 1 [4 Oxy phenyl] 3 methyl pyrazolon (5). & C (5)$
- 1-[4-Äthoxy-phenyl]-5-äthoxy-3-methyl-pyrasol $C_{14}H_{12}O_2N_2=HC$ $C_1H_1-C_2H_3$. B. Durch Erwärmen von salzsaurem 4-Äthoxy-phenyl-hydrazin mit Acetesaigester in verd. Schwefelsäure (Stolz, B. 28, 635). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 84°. Leicht löslich in organischen Lösungamitteln außer in Ligroin, unlöslich in Wasser. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° 1-[4-Oxy-phenyl]-5-äthoxy-3-methyl-pyrazol. Gibt bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure 1-[4-Äthoxy-phenyl]-4-nitro-5-äthoxy-3-methyl-pyrazol.
- 1 [4 Åthoxy phenyl] 5 acetoxy 3 methyl pyrasol $C_{14}H_{16}O_3N_3 = HC$ $C \cdot CH_3$ $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_4 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot CO \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot N$ $CH_5 \cdot N$
- 1-[4-Åthoxy-phenyl]-5-äthoxy-2.8-dimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{16}H_{22}O_{5}N_{2}=HC$ $C\cdot CH_{2}$ bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus $C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C\cdot N(C_{5}H_{4}\cdot O\cdot C_{5}H_{5})\cdot N(CH_{5})\cdot OH$ 1-[4-Åthoxy-phenyl]-5-äthoxy-3-methyl-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (8roiz, B. 28, 636). $2C_{16}H_{21}O_{2}N_{3}\cdot Cl + PtCl_{4}$. Krystalle (aus verdünntem, salzsäurehaltigem Alkohol).

- 1 [4 Amino phenyl] 5 äthoxy 3 methyl pyrazol $C_{12}H_{16}ON_3 = HC$ $C \cdot CH_2$ B. Aus 1-[4-Acetamino-phenyl]-5-äthoxy-3-methyl-pyrazol durch Kochen mit Salzsäure oder Alkali (Höchster Farbw., D. R. P. 97011; C. 1898 II, 238; Frdl. 5, 778). Tafeln (aus Ather). F: 94°.
- 1-[4-Acetamino-phenyl]-5-acetoxy-3-methyl-pyrazol $C_{14}H_{15}O_3N_3=HC$ $C\cdot CH_3$ $C\cdot CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C\cdot N(C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot N$ B. Durch Kochen von 1-[4-Amino-phenyl]-3-methyl-pyrazolon-(5) oder von 1-[4-Acetamino-phenyl]-3-methyl-pyrazolon-(5) mit Essigsaureanhydrid (Höchster Farbw., D. R. P. 92990; Frdl. 4, 1193). Blättchen (aus Alkohol). F: 160—161°.
- 1-[4-Acetamino-phenyl]-5-[carbāthoxy-oxy]-3-methyl-pyrazol, [1-(4-Acetamino-phenyl)-5-oxy-3-methyl-pyrazol]-O-carbonsäureäthylester $C_{15}H_{17}O_4N_3=HC$
- C₃H₅·O₃C·O·C·N(C₆H₄·NH·CO·CH₃)·N
 pyrazolon-(5) und Chlorameisensäureäthylester in verd. Natronlauge (Höchster Farbw., D. R. P. 97332; C. 1898 II, 525; Frdl. 5, 779). Gelbliche Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 105° (Zers.).
 - 1-Nitroso-5-äthoxy-8-methyl-pyrazol $C_6H_9O_2N_3 = \frac{HC-C\cdot CH_3}{C_2H_5\cdot O\cdot C\cdot N(NO)\cdot N}$. B.

Aus 5-Äthoxy-3-methyl-pyrazol bei der Einw. von Natriumnitrit in Salzsäure (Wolff, B. 37, 2835). — Hellgelbe Krystalle. F: 40°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Alkohol, schwer in Wasser. — Geht in wäßriger oder alkoholischer Lösung beim Erwärmen in 4-Nitroso-5-äthoxy-3-methyl-pyrazol über.

Funktionelle Derivate von Substitutionsprodukten des 5 (bezw. 3) -Oxy-3 (bezw. 5) - methyl-pyrazols.

- 1. Phenyl. 4. brom. 5. benzoyloxy. 3. methyl. pyrazol $C_{17}H_{18}O_2N_2Br = BrC C\cdot CH_3$. B. Aus 1. Phenyl. 5. benzoyloxy. 3. methyl. pyrazol bei der $C_6H_5\cdot CO\cdot O\cdot C\cdot N(C_9H_8)\cdot N$ Einw. von Brom in Eisessig (Nef., A. 266, 128). Aus 1. Phenyl. 4. brom. 3. methyl. pyrazolon. (5) und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (N.). Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 82,6°.
- 4-Nitroso-5-äthoxy-8-methyl-pyrazol $C_6H_9O_2N_3=\frac{ON\cdot C-C\cdot CH_3}{C_2H_5\cdot O\cdot C\cdot NH\cdot N}$. B. Aus 1-Nitroso-5-äthoxy-3-methyl-pyrazol durch Erwärmen mit Wasser oder Alkohol (Wolff, B. 87, 2835).

Stabile Modifikation. Grauviolette Nädelchen (aus Benzol). F: 126—127° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther und Wasser; die Lösungen sind grün. — Wird durch Salzsäure oder Schwefelsäure in 4-Isonitroso-3-methyl-pyrazolon-(5) übergeführt. — Löslich in Soda-Lösung mit roter Farbe, die auf Zusatz von Salzsäure über Grün nach Gelb umschlägt.

Labile Modifikation. Nicht ganz rein erhalten. Blaugrüne Krystalle. Schmilzt bei ca. 100° (Zers.). Löslich in Alkohol und Äther mit grünblauer Farbe. Geht spontan in die stabile Modifikation über. Löslich in Soda-Lösung mit roter Farbe.

1-[4-Äthoxy-phenyl]-4-nitro-5-äthoxy-3-methyl-pyrasol $C_{14}H_{17}O_4N_3 = O_2N \cdot C$ $C \cdot CH_3$ B. Aus 1-[4-Äthoxy-phenyl]-5-äthoxy-3-methyl-pyrasol $C_2H_3 \cdot O \cdot C \cdot N(C_0H_3 \cdot O \cdot C_2H_3) \cdot N$ bei der Einw. von überschüssigem Natriumnitrit und Salzsäure (STOLZ, B. 28, 638). — Bräunliche Krystalle (aus Methanol, Essigester oder Benzol). F: 119°.

Derivate des 5 (bezw. 3) - Mercapto-3 (bezw. 5) - methyl-pyrazols.

- $\begin{array}{c} \textbf{1-Phenyl-5-mercapto-3-methyl-pyrasol} & C_{10}H_{10}N_{2}S = \frac{HC C \cdot CH_{3}}{HS \cdot C \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot N} \\ \textbf{motrop mit 1-Phenyl-3-methyl-pyrasolthion-(5), Syst. No. 3561.} \end{array}$
- 1-Phenyl-5-methylmercapto-8-methyl-pyrasol, Pseudothiopyrin $C_{11}H_{12}N_2S = HC \longrightarrow C \cdot CH_2$ B. Aus Pseudothiopyrin-jodmethylat (S. 362) durch Destillation CH₂·S·C·N(C₄H₄)·N

 im Vakuum (Michaelis, A. 320, 26; 331, 224). Durch wiederholte Destillation von Thiopyrin (Syst. No. 3561) (M., A. 331, 224). Das Hydrojodid entsteht aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrasolthion-(5) und Methyljodid in alkoh. Lösung (M., A. 361, 268). Kp₇₄₆: 306—3076; Kp₂₆: 196—198°; Kp₁₁: 165—166° (M., A. 331, 224). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Säuren (M., A. 381, 224). Ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdampf (M., A. 320, 26). Liefert bei der Oxydation mit Permanganat in Eisessig Pseudothiopyrinsulfon (s. u.) (M., A. 381, 228). Liefert beim Erwärmen mit Natriumnitrit und Salzsäure 1-Phenyl-4-nitroso-5-methylmercapto-3-methyl-pyrazol (Michaelis, Dorn, A. 352, 192). C₁₁H₁₂N₂S + HCl + H₂O. Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 103° (M., A. 331, 224). Unlöslich in Ather. Verliert beim Aufbewahren Krystallwasser. Wird durch Wasser zersetzt. C₁₁H₁₂N₂S + HI. Krystalle (aus Alkohol) + Ather). F: 174° bis 175° (M., A. 331, 200). Wird durch Wasser zersetzt. C₁₁H₁₂N₂S + HNO₃. Krystalle (aus Alkohol) F: 53—55° (M., A. 381, 225). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Zerfließt an der Luft. Wird durch Wasser zersetzt. 2C₁₁H₁₂N₂S + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Rote Krystalle (aus alzsäurehaltigem Alkohol). F: 160° (M., A. 381, 225). Löslich in Alkohol und heißem Wasser. Pikrat C₁₁H₁₂N₂S + C₂H₂O₂N₂. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 77° bis 78° (M., A. 331, 226).
- 1-[4-Nitro-phenyl]-5-methylmercapto-3-methyl-pyrasol, Bs 4-Nitro-pseudo-thiopyrin $C_{11}H_{11}O_9N_3S= \frac{C}{CH_3}\cdot S\cdot \overset{C}{C}\cdot N(C_9H_4\cdot NO_9)\cdot \overset{C}{N}$. B. Aus Pseudothiopyrin bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure (Michaelis, A. 381, 232). Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 135—136°. Löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.
- 1 Phenyl 5 methylsulfon 8 methyl pyrasol, Pseudothiopyrinsulfon HC $C \cdot CH_3$ $C \cdot CH_3$ B. Durch Oxydation von Pseudothiopyrin mit Permanganat in Eisessig (MICHAELIS, A. 881, 228). Nadeln (aus Alkohol oder Essignaurs). F: 89—90°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kalter Essignaure, leicht in Alkohol und Ather. Löslich in konz. Salzsaure.
- 1-Phenyl-3-methylmercapto-5-methyl-pyrasol, "Pseudo-3-thiopyrin" $HC = C \cdot CH_3$ B. Durch trockne Destillation von 3-Thiopyrin (Syst. $C_{11}H_{12}N_2S = CH_2 \cdot S \cdot C : N \cdot N \cdot C_2H_3$ B. Durch trockne Destillation von 3-Thiopyrin (Syst. No. 3561) oder besser durch Destillation von 1-Phenyl-3-methylmercapto-2.5-dimethyl-pyrazoliumjodid im Vakuum (MICHAELIS, A. 388, 298). Kp: 327°; Kp₁₀: 175°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100—110° 1-Phenyl-3-methylmercapto-2.5-dimethyl-pyrazoliumjodid. $C_{11}H_{12}N_2S + HCl$. Nädelchen. F: 132°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather. Wird durch Wasser gespalten. $2C_{11}H_{12}N_2S + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe Nädelchen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 130° (Zers.).
- 1-Phenyl-3-methylsulfon-5-methyl-pyrasol $C_{11}H_{12}O_2N_2S = \frac{HC = C \cdot CH_2}{CH_2 \cdot SO_2 \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_3H_3}$ B. Durch Oxydation von Pseudo-3-thiopyrin mit Kaliumpermanganat in Eisessig (MICHAELIS, A. 838, 300). Nadeln. F: 105°. Löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer in Wasser. 1 Phenyl 5 äthylmercapto 3 methyl pyrasol $C_{12}H_{14}N_2S =$
- HC——C·CH₂
 C. CH₃
 B. Durch Destillation von 2-Äthyl-1-phenyl-3-methyl-pyrasol-thion-(5) zuerst im Vakuum, dann unter gewöhnlichem Druck (MICHARLIS, A. 381, 234).

 Öl. Kp: 308—310°; Kp_{19—30}: 178°. Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100—110° 1-Phenyl-5-äthylmercapto-2.3-dimethyl-pyrazoliumjodid.
- Sulfon $C_{12}H_{14}O_2N_2S = HC C \cdot CH_2$. B. Analog dem 1-Phenyl-3-methylsulfon-5-methyl-pyrazol (Micrialis, A. 331, 235). Blättchen (aus Essigsäure). F: 61—62°. Unlöslich in kaltem, sohwer löslich in warmem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig.

- (CH₄)₆CH·S·C·N(C₄H₅)·N
 2.3-dimethyl-pyrazoliumjodid (Michaelis, A. 831, 235). Kp: 309—310°; Kp₁₆: 176°. Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid auf 110° das Ausgangsmaterial.
- Sulfon $C_{13}H_{16}O_3N_2S = \frac{HC-C\cdot CH_3}{(CH_2)_2CH\cdot SO_2\cdot C\cdot N(C_6H_5)\cdot N}$. B. Aus der vorangehenden Verbindung durch Oxydation mit Permanganat in Eisessig (MICHARLIS, A. 331, 236).— Nadeln. F: 83°.
 - 1 Phenyl 5 isobutylmercapto 8 methyl pyrazol $C_{14}H_{18}N_2S =$
- HC———C·CH₃.
 (CH₃)₂CH·CH₄·S·C·N(C₆H₅)·N

 Bei der Destillation von 1-Phenyl-5-isobutylmercapto-2.3-dimethyl-pyrazoliumjodid (Michaelis, A. 331, 236). Kp: 313—314°;
 Kp₅: 168—175°.
 - 1 Phenyl 5 allylmercapto 3 methyl pyrazol $C_{13}H_{14}N_1S =$
- HC——C·CH₃.

 C·CH₄: CH·CH₅·S·C·N(C₆H₅)·N

 B. Durch Destillation von 2-Allyl·1-phenyl-3-methyl-pyrazolthion-(5) zuerst unter vermindertem, dann unter gewöhnlichem Druck (MICHAELIS, A. 381, 237). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 56—57°. Kp₁₁: 184—188°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.
- C₆H₅·CH₅·S·C·N(C₆H₅)·N

 2.3-dimethyl-pyrazoliumchlorid (oder -jodid) unter möglichst niedrigem Druck (MICHAELIS, A. 381, 237). Öl. Kp₈₀: 246°. Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100—110° 1-Phenyl-5-benzylmercapto-2.3-dimethyl-pyrazoliumjodid.
- - 1 Phenyl 5 bensoylmercapto 3 methyl pyrasol $C_{17}H_{14}ON_1S =$
- HC———C·CH₃

 C₄H₅·CO·S·C·N(C₆H₃)·N

 liumchlorid durch Destillation im Vakuum (Michaelis, Pander, B. 37, 2774; A. 361, 262).

 Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolthion-(5) und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (M., P., A. 361, 269). Nadeln (aus Ligroin). F: 93°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, unlöslich in Wasser. Wird beim Erhitzen mit Salzsäure auf 120° zu 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolthion-(5) verseift (M., P., B. 37, 2775).
- Bis-[1-phenyl-3-methyl-pyrazolyl-(5)]-disulfid $C_{10}H_{18}N_4S_3$, Formel I. B. Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolthion-(5) durch Oxydation mit Jod-Kaliumjodid in alkal. Lösung $CH_3 \cdot C$ $CH_3 \cdot C$ $CH_3 \cdot C$ CC
- I. N.N(C₆H₅)·C.S.S.C.N(C₆H₅)·N
 II. N.N(C₆H₆)·C.S.S.C.N(C₆H₅)·N
 (MICHAELIS, PANDER, A. 361, 272). Flüssigkeit. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Löslich in konz. Salzsäure. Geht bei der Destillation im Vakuum in die Verbindung der Formel II (Syst. No. 4707) über.
- 1 Phenyl 5 bensolsulfonylmercapto 3 methyl pyrasol $C_{16}H_{14}O_2N_8S = HC C \cdot CH_8$. B. Aus 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolthion-(5) und Benzolsulfochlorid in alkal. Lösung (Michaelis, Pander, A. 361, 270). Gelbes Öl.
- 1-Phenyl-5-methylmercapto-2.3-dimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2S = HC$ C·CH₂
 bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus Thiopyrin $CH_2 \cdot S \cdot C \cdot N(C_2H_3) \cdot N(CH_2) \cdot OH$ (Syst. No. 3561) durch kurzes Erwärmen mit Methyljodid oder durch Kochen mit Methyljodid in alkoh. Lösung (Michaels, A. 320, 13), ferner aus 1-Phenyl-5-methylmercapto-3-methylpyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid auf 100—110° (M., A. 320, 27); das Jodid liefert bei Behandlung mit feuchtem Silberoxyd die Base (M., A. 320, 15). Zerfällt beim Erhitzen für sich in 1-Phenyl-5-methylmercapto-3-methyl-pyrazol und Methanol. Beim Eindampfen der wäßr. Lösung entstehen Antipyrin und Methylmercaptan. Das Jodid zerfällt beim Erhitzen

für sich in 1-Phenyl-5-methylmercapto-3-methyl-pyrazol und Methyljodid. — Chlorid, Thiopyrin-pseudochlormethylat, Pseudothiopyrin-chlormethylat $C_{12}H_{18}SN_2\cdot Cl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 125° (Zers.) (M., A. 320, 16). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Ather. — Jodid, Thiopyrin-pseudojodmethylat, Pseudothiopyrin-jodmethylat $C_{12}H_{18}SN_2\cdot I$. Nadeln (aus Alkohol) mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 90° bis 92° (wasserhaltig), 192° (wasserfrei). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Wasser, unlöslich in Ather. — $2C_{12}H_{18}SN_2\cdot Cl + PtCl_4$. Orangegelbe Blättchen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 260° (Zers.).

1-Phenyl-5-methylsulfon-2.3-dimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{12}H_{18}O_2N_2S = HC - C \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. — Jodid $C_{12}H_{18}O_2SN_2 \cdot I$. B. $CH_2 \cdot SO_2 \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ Aus 1-Phenyl-5-methylsulfon-3-methyl-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid auf 100° bis 110° (MICHAELIS, A. 331, 229). Krystalle (aus Wasser). F: 194°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Chloroform, schwer in kaltem Wasser.

1-Phenyl-3-methylmercapto-2.5-dimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2S = HC$ $C \cdot CH_3$ $C \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus 3-Thio-CH₂ · S · C : N(CH₂)(OH) · N · C₆H₅
pyrin (Syst. No. 3561) durch Erwärmen mit Methyljodid in Methanol (MICHAELIS, A. 838, 294), ferner aus Pseudo-3-thiopyrin durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100—110° (M., A. 838, 300). — Chlorid $C_{12}H_{16}SN_2$ · Cl. Prismen (aus Alkohol). F: 184°. Zerfließt an der Luft. — Jodid $C_{12}H_{16}SN_2$ · I. Krystalle (aus Alkohol oder Wasser). F: 168°. Leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol. — $2C_{12}H_{15}SN_2$ · Cl + PtCl₄. Gelbrote Nadeln (aus salzsäurehaltigem Alkohol). F: 205° (Zers.).

1-Phenyl-5-äthylmercapto - 2.3 - dimethyl - pyrazoliumhydroxyd $C_{13}H_{18}ON_8S = HC - C\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. — Jodid, Thiopyrin-pseudo-Jodäthylat $C_{13}H_{17}SN_3\cdot I$. B. Aus Thiopyrin durch Erhitzen mit Äthyljodid in Alkohol (MICHAELIS, A. 331, 201). Beim Erhitzen von 1-Phenyl-5-äthylmercapto-3-methyl-pyrazol mit Methyljodid im Rohr auf 100—110° (M., A. 331, 234). Tafeln (aus Wasser). F: 158°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Eisessig und heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser. Liefert bei der Destillation Methyljodid, Åthyljodid, 1-Phenyl-5-methylmercapto-3-methyl-pyrazol und 1-Phenyl-5-äthylmercapto-3-methyl-pyrazol.

1-Phenyl-3-äthylmercapto - 2.5-dimethyl-pyraxoliumhydroxyd C₁₃H₁₈ON₂S = HC C CH₈ bezw. desmotrope Form. — Jodid C₁₃H₁₇SN₂·I. B. Aus C₂H₄·S·C:N(CH₂)(OH)·N·C₃H₅
3-Thiopyrin (Syst. No. 3561) durch Erwärmen mit Äthyljodid in Alkohol (Micharlis, A. 338, 295). Nädelchen. F: 121°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

1-Phenyl-5-isopropylmercapto-2.8-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{14}H_{80}ON_2S = HC$ — $C \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. — Jodid, Thiopyrin-capto-3-methyl-pyrazol durch Erhitzen mit Isopropyljodid in Alkohol (Michaelis, A. 831, 202). Aus 1-Phenyl-5-isopropylmercapto-3-methyl-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 110° (M., A. 831, 236). Krystalle mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 170—172° (wasserfrei). Gibt bei der Destillation 1-Phenyl-5-isopropylmercapto-3-methyl-pyrazol.

1-Phenyl-5-isobutylmercapto-2.3-dimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{1a}H_{1a}ON_aS = HC$ $C \cdot CH_a$ $C \cdot CH_a$ bezw. desmotrope Form. — Jodid, Thiopyrin-pseudojodisobutylat $C_{1a}H_{1a}SN_a \cdot I$. B. Aus Thiopyrin und Isobutyljodid (MICHARLIS, A. 881, 202). Krystalle. F: 117°.

1-Phenyl-5-allylmercapto -2.3-dimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{14}H_{12}ON_2S = HC$ — $C \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. — Jodid, Thiopyrin-pseudojodallylat $C_{14}H_{17}SN_2 \cdot I$. B. Aus Thiopyrin (Syst. No. 3561) durch Erhitzen mit Allyljodid in Alkohol im Rohr auf 100° (MICHAELIS, A. 381, 203). Krystalle (aus Alkohol + Ather). F: 125°.

- 1-Phenyl-5-bensylmercapto-2.8-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{18}H_{20}ON_2S = HC$ — $C \cdot CH_2$ bezw. desmotrope Form. Jodid, Thiopyrin-seudojodbenzylat $C_{18}H_{19}SN_2 \cdot I$. B. Aus Thiopyrin (Syst. No. 3561) durch Erhitzen mit Benzylchlorid im Rohr auf 105° und Umsetzung des entstandenen, nicht näher beschriebenen Chlorids mit Kaliumjodid in wäßr. Lösung (MICHAELIS, A. 331, 203), ferner aus 1-Phenyl-5-benzylmercapto-3-methyl-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100—110° (M., A. 331, 238). Nadeln (aus Wasser). F: 174—175°.
- 1-Phenyl-3-benzylmercapto-2.5-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{18}H_{20}ON_2S = HC C\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{18}H_{19}SN_2\cdot I$. B. $C_8H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot C: N(CH_3)(OH)\cdot N\cdot C_8H_5$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{18}H_{19}SN_2\cdot I$. B. Aus 3-Thiopyrin (Syst. No. 3561) durch Erhitzen mit Benzylchlorid im Rohr auf 100—105° und Behandeln des entstandenen, nicht näher beschriebenen Chlorids mit Kaliumjodid-Lösung (MICHAELIS, A. 338, 295). Nadeln (aus Wasser). F: 146°. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und in Alkohol.
- 8.8'- Methylen bis [1 phenyl 5 mercapto-2.3-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd] CH₃·C CH CH CC-CH₃

 C₂₂H₂₆O₂N₄S₂ = (HO)(CH₃)N·N(C₆H₅)·C·S·CH₄·S·C·N(C₆H₅)·N(CH₃)·OH bezw. desmotrope Formen. B. Das Dijodid entsteht aus Thiopyrin (Syst. No. 3564) durch Erhitzen mit Methylenjodid in Alkohol im Rohr auf 100—120° (MICHAELIS, A. 331, 205). Dic hlorid C₂₂H₂₆S₂N₄Cl₂. Krystalle (aus Alkohol + Åther). F: 201°. Dijodid C₂₃H₂₆S₂N₄I₂. Nadeln (aus Alkohol). F: 197° (Zers.). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser und in Alkohol.
- 1-Phenyl-5-benzoylmercapto-2.8-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{18}H_{18}O_2N_2S=HC-C\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. Chlorid $C_{18}H_{17}OSN_2\cdot Cl.$ B. $C_6H_5\cdot CO\cdot S\cdot C\cdot N(C_6H_5)\cdot N(CH_3)\cdot OH$ Aus Thiopyrin (Syst. No. 3561) und Benzoylchlorid in Benzol oder Chloroform (MICHAELIS, A. 320, 16). Nadeln (aus Chloroform + Ather oder aus Chloroform + Benzol). F: 100° (M.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather und Benzol (M.). Liefert bei der Vakuumdestillation Methylchlorid, Benzoylchlorid, Pseudothiopyrin und 1-Phenyl-5-benzoylmercapto-3-methyl-pyrazol (M., Pander, B. 37, 2774). Bei der Einw. von Alkalilauge erhält man Thiopyrin (M.).
- 1-Phenyl-3-benzoylmercapto-2.5-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{18}\dot{H}_{18}O_2N_2S=HC$ $C\cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. B. Das Chlorid entsteht aus $C_6H_5\cdot CO\cdot S\cdot C:N(CH_3)(OH)\cdot N\cdot C_6H_5$ 3-Thiopyrin (Syst. No. 3561) und Benzoylchlorid in Chloroform (Michaelis, A. 338, 296). Chlorid $C_{18}H_{17}OSN_3\cdot Cl.$ Unbeständige Nadeln (aus Chloroform + Ather). F: 83°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther. Jodid $C_{18}H_{17}OSN_3\cdot I.$ Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 163°. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in kaltem, leichter in heißem Wasser.
- 2-Äthyl-1-phenyl-5-methylmercapto-3-methyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{18}H_{18}ON_2S$ HC $C\cdot CH_8$ $C\cdot CH_8$ $C\cdot CH_8$ $C\cdot C\cdot CH_8$ $C\cdot C\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_2H_5)\cdot OH$ $C\cdot C\cdot CH_8$ $C\cdot C\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_2H_5)\cdot OH$ $C\cdot C\cdot C\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_2H_5)\cdot OH$ $C\cdot C\cdot C\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_5)\cdot OH$ $C\cdot C\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_5)\cdot OH$ $C\cdot C\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_5)\cdot OH$ $C\cdot C\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_5)\cdot OH$ $C\cdot C\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_5)\cdot OH$ $C\cdot C\cdot N(C_8H_5)\cdot N(C_8H_$
- 2-Åthyl-1-phenyl-3-methylmercapto-5-methyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{13}H_{16}ON_2S$ $= \frac{C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot S \cdot C : N(C_2H_5)(OH) \cdot N \cdot C_4H_5}$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{13}H_{17}SN_2 \cdot I$. B. Aus Pseudo-3-thiopyrin (S. 360) durch Erhitzen mit Åthyljodid im Rohr auf 100—110° (MICHAELIS, A. 388, 300). Prismen (aus Wasser). F: 143°.

- 2 · Isopropyl · 1 · phenyl · 5 · methylmercapto · 3 · methyl · pyrasoliumhydroxyd HC $C \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. Jodid, $C_{14}H_{26}ON_3S = CH_3 \cdot S \cdot C \cdot N(C_5H_5) \cdot N[CH(CH_3)_3] \cdot OH$ Pseudothiopyrin · jodisopropylat $C_{14}H_{19}SN_3 \cdot I$. B. Aus Pseudothiopyrin (S. 360) durch Erhitzen mit Isopropyljodid im Rohr auf 100—110° (MICHAELIS, A. 331, 227). Krystalle mit $1H_3O$. Schmilzt wasserfrei bei 187°.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-Isobutyl-1-phenyl-5-methylmercapto-3-methyl-pyrasoliumhydroxyd} \\ \textbf{C}_{18}\textbf{H}_{22}\textbf{ON}_2\textbf{S} &= & & \textbf{C}\cdot\textbf{CH}_2\\ \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{S}\cdot \overset{\textbf{C}}{\textbf{C}}\cdot\textbf{N}(\textbf{C}_2\textbf{H}_4)\cdot \overset{\textbf{N}}{\textbf{N}}[\textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_2(\textbf{CH}_2)_2] \cdot \textbf{OH} \\ \textbf{Pseudothiopyrin-jodisobutylat.} & B. & \textbf{Aus Pseudothiopyrin} & \textbf{(S. 360) durch Erhitzen mit "überschüssigem Isobutyljodid auf 90° (MICHAELIS, A. 331, 228). Krystalle.} & \textbf{F: 189-191°}. \end{array}$
- 2-Allyl-1-phenyl-5-methylmercapto-3-methyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{14}H_{18}ON_{2}S$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH : CH_{5}) \cdot OH$ $= CH_{2} \cdot C \cdot N(C_{4}H_{5}) \cdot$
- 1-o-Tolyl-3-methylmercapto-5-methyl-pyrazol $C_{12}H_{14}N_2S=HC=C\cdot CH_2$ B. Aus 1-o-Tolyl-3-methylmercapto-2.5-dimethyl-pyrazolium-jodid bei der Vakuumdestillation (Michaelis, A. 888, 320). Kp₈₂: 135°.
- Sulfon $C_{19}H_{14}O_{2}N_{2}S = \frac{HC C \cdot CH_{2}}{CH_{2} \cdot SO_{2} \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_{2}H_{4} \cdot CH_{2}}$. B. Aus 1-o-Tolyl-3-methyl-mercapto-5-methyl-pyrazol durch Oxydation mit Permanganat in Eisessig (Michaelis, A. 838, 321). Nadein. F: 122°. Schwer löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.
- 1-o-Tolyl-3-methylmercapto-2.5-dimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{18}H_{18}ON_2S = HC C \cdot CH_2$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{18}H_{17}SN_2 \cdot I$. B. Aus $CH_3 \cdot S \cdot \dot{C} : N(CH_3)(OH) \cdot \dot{N} \cdot C_8H_4 \cdot CH_2$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{18}H_{17}SN_2 \cdot I$. B. Aus 1-o-Tolyl-2.5-dimethyl-pyrazolthion-(3) und Methyljodid (MICHAELIS, A. 838, 319). Krystalle (aus Alkohol). F: 173°.
- 1-p-Tolyl-3-methylmercapto-5-methyl-pyrazol $C_{12}H_{14}N_1S=HC=C\cdot CH_2$ $CH_2\cdot S\cdot C:N\cdot N\cdot C_2H_4\cdot CH_3$. B. Aus 1-p-Tolyl-3-methylmercapto-2.5-dimethyl-pyrazolium-jodid bei der Vakuumdestillation (MICHAELIS, A. 338, 320). Kp₃₁: 151°.
- Sulfon $C_{19}H_{14}O_{9}N_{2}S = \frac{HC \longrightarrow C \cdot CH_{2}}{CH_{2} \cdot SO_{2} \cdot \dot{C} : N \cdot \dot{N} \cdot \dot{C}_{6}H_{4} \cdot CH_{2}}$. B. Aus 1-p-Tolyl-3-methyl-mercapto-5-methyl-pyrazol durch Oxydation mit Permanganat in Eisessig (MICHARLIS, A. 838, 321). Nadeln. F: 85°. Schwer löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

- Bis · [1 · p · tolyl · 3 · methyl · pyrasolyl · (5)] · disulfid C₂₁H₁₂N₄S₂ = CH₃· C CH HC C· CH₃ B. Aus 1 · p · Tolyl · 3 · methyl · pyrazol· N·N(C₂H₄· CH₃)· C· S· S· C· N(C₃H₄· CH₃)· N B. Aus 1 · p · Tolyl · 3 · methyl · pyrazol· thion · (5) durch Einw. von Jod · Kaliumjodid in alkal. Lösung (Micharlis, A. 361, 297). Amorphe, gelbgrüne Masse. F: 74°. Leicht löslich in Ather und Alkohol.

 1 · p · Tolyl · 3 · methyl mercapto · 2.5 · dimethyl · pyrazolium hydroxyd C₁₃H₁₃ON₂S = HC C· CH₃

 Eight S· Angella (CH) · (CH) · (CH) · CH · CH

 Bezw. desmotrope Form. Jodid C₁₃H₁₇SN₂· I. B. Aus
- 1-Phenyl-4-brom-5-methylmercapto-3-methyl-pyrazol, 4-Brom-pseudothiopyrin $C_{11}H_{11}N_2BrS = \frac{C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot S \cdot \overset{\circ}{\mathbb{C}} \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Aus Pseudothiopyrin (S. 360) und Brom in Chloroform (Michaelis, A. 331, 229). Durch Umlagerung von 1-Phenyl-4-brom-2.3-dimethyl-pyrazolthion-(5) (M., A. 331, 230). Tafeln (aus Alkohol). F: 52°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Salzsäure.
- 1-Phenyl-4-brom-3-methylmercapto-5-methyl-pyrazol $C_{11}H_{11}N_2BrS=BrC=C\cdot CH_3$. B. Aus Pseudo-3-thiopyrin und Brom in Chloroform (MICHAELIS, $CH_2\cdot S\cdot C:N\cdot N\cdot C_2H_5$. B. Aus Pseudo-3-thiopyrin und Brom in Chloroform (MICHAELIS, A. 388, 300). Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 107°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.
- 1 Phenyl 4 brom 5 benzoylmercapto 3 methyl pyrazol $C_{17}H_{13}ON_2BrS = BrC C \cdot CH_3$. B. Aus 1-Phenyl-5-benzoylmercapto-3-methyl-pyrazol und $C_0H_5 \cdot CO \cdot S \cdot C \cdot N(C_0H_5) \cdot N$ Brom in Eisessig (Michaelis, A. 361, 270). Nadeln (aus Alkohol). F: 116°. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 150° die Verbindung
- 1 Phenyl 4 brom 5 methylmercapto 2.3 dimethyl pyrazoliumhydroxyd $$\operatorname{BrC}_{-2}H_{18}\operatorname{ON}_2\operatorname{BrS} = \frac{\operatorname{C}\cdot\operatorname{CH}_3}{\operatorname{CH}_2\cdot\operatorname{S}\cdot\overset{\square}{\operatorname{C}}\cdot\operatorname{N}(\operatorname{C}_6H_5)\cdot \operatorname{N}(\operatorname{CH}_3)\cdot\operatorname{OH}}$ bezw. desmotrope Form. Jodid, 4 Brompseudothiopyrin jodmethylat $\operatorname{C}_{12}H_{14}\operatorname{BrSN}_2\cdot\operatorname{I}$. B. Aus 1 Phenyl-4 brom-5-methylmercapto-3-methyl-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (Michaelis, A. 331, 230). Krystalle (aus Wasser). F: 179°. Fast unlöslich in keißem Wasser und in Alkohol. Zerfällt beim Erhitzen mit Natronlauge in Methylmercaptan und 1-Phenyl-4-brom-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5).
- 1-p-Tolyl-4-brom-5-bensoylmercapto-8-methyl-pyrazol $C_{18}H_{15}ON_2BrS = BrC C \cdot CH_3$. B. Aus 1-p-Tolyl-5-benzoylmercapto-3-methyl-pyrazol $C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot S \cdot C \cdot N(C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}) \cdot N$ and Brom in Eisessig (Michaelis, A. 361, 296). Prismen (aus Alkohol). F: 104°.
- 1-Phenyl-4-nitroso-5-methylmercapto-3-methyl-pyrazol, 4-Nitroso-pseudothio-pyrin $C_{11}H_{11}ON_3S = \begin{array}{c} ON \cdot C & C \cdot CH_3 \\ CH_3 \cdot S \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N \end{array}$. B. Aus Pseudothiopyrin (S. 360) bei der Einw. von salpetriger Säure (MICHAELIS, DORN, A. 352, 192). Grüne Blättchen (aus Petroläther). F: 96°. Wird beim Erwärmen mit Alkohol zersetzt.

Derivate der Selenanaloga des 5 (bezw. 3).Oxy-3 (bezw. 5).methyl-pyrazols.

1-Phenyl-3-methylselen-5-methyl-pyrazol $C_{11}H_{13}N_2Se = \frac{HC - C \cdot CH_3}{CH_3 \cdot Se \cdot C : N \cdot N \cdot C_6H_5}$. B. Aus 1-Phenyl-3-methylselen-2.5-dimethyl-pyrazoliumjodid durch Destillation im Vakuum (MICHAELIS, A. 338, 308). — Unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₃: 195°. Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 105—110° das

Ausgangsmaterial. — $C_{11}H_{12}N_2Se + HCl$. Krystalle. F: 135°. Leicht löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — $2C_{11}H_{12}N_2Se + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbes Krystallpulver. Zersetzt sich beim Erhitzen.

Vor bindung C₁₁H₁₂N₂Br₄Se. B. Aus 1-Phenyl-3-methylselen-5-methyl-pyrazol und überschüssigem Brom in Chloroform (Michaelis, A. 388, 309). — Gelbbraunes Pulver. F: 191°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Wasser und Äther. — Gibt beim Erhitzen sowie beim Kochen mit Wasser oder Alkohol 1-Phenyl-4-brom-3-methylselen-5-methyl-pyrazol.

- 1-Phenyl-5-methylselen-2.3-dimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2Se = HC$ — $C \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. Jodid, Selenopyrin-pseudo- $CH_2 \cdot Se \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N(CH_2) \cdot OH$ jodmethylat $C_{12}H_{16}SeN_2 \cdot I$. B. Aus Selenopyrin (Syst. No. 3561) und Methyljodid (MICHAELIS, A. 320, 36). Blätter (aus Alkohol), Nadeln (aus Wasser). F: 1970. Geht beim Erwärmen mit Natronlauge in 1-Phenyl-2.3-dimethyl-pyrazolon-(5) und Methylselenmercaptan über.
- 1-Phenyl-3-methylselen-2.5-dimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{19}H_{16}ON_2Se = HC C \cdot CH_8$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{19}H_{18}SeN_2 \cdot I$. B. Aus $CH_9 \cdot Se \cdot C : N(CH_9)(OH) \cdot N \cdot C_9H_8$ 1-Phenyl-2.5-dimethyl-selenopyrazolon-(3) und Methyljodid (MICHAELIS, A. 338, 303). Aus 1-Phenyl-3-methylselen-5-methyl-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 105—110° (M., A. 338, 309). Prismen. F: 180°.
- 1 Phenyl 5 äthylselen 2.8 dimethyl pyrasoliumhydroxyd $C_{13}H_{18}ON_{3}Se = HC C \cdot CH_{3}$ bezw. desmotrope Form. Jodid, Selenopyrinpseudo-jodathylat. B. Aus Selenopyrin und Athyljodid (MICHAELIS, A. 320, 37). Nadeln. F: 152°.
- 1 Phenyl 3 äthylselen 2.5 dimethyl pyrazoliumhydroxyd $C_{18}H_{18}ON_{2}Se = HC C \cdot CH_{3}$ C·CH₃ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{18}H_{17}SeN_{2} \cdot I$. B. Aus $C_{2}H_{3} \cdot Se \cdot C : N(CH_{3})(OH) \cdot N \cdot C_{8}H_{5}$ 1-Phenyl 2.5-dimethyl selenopyrazolon (3) und Athyljodid (MICHAELIS, A. 338, 304). Nädelchen (aus Alkohol + Ather). F: 132°.
- 2-Āthyl-1-phenyl-3-methylselen-5-methyl-pyrazol $C_{13}H_{18}ON_{2}Se = HC C\cdot CH_{3}$ $C\cdot CH_{3} \cdot Se \cdot \dot{C}: N(C_{2}H_{5})(OH) \cdot \dot{N} \cdot C_{4}H_{5}$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{18}H_{17}SeN_{2}\cdot I$. B. Aus 1-Phenyl-3-methylselen-5-methyl-pyrazol und Äthyljodid (Michaelis, A. 388, 309). Nadeln. F: 110°.
- 1-Phenyl-4-brom-3-methylselen-5-methyl-pyrazol $C_{11}H_{11}N_8BrSe = BrC = C \cdot CH_3$. B. Aus der Verbindung $C_{11}H_{12}N_8Br_4Se$ (s. o.) durch Kochen mit $CH_2 \cdot Se \cdot C : N \cdot N \cdot C_6H_5$. B. Aus der Verbindung $C_{11}H_{12}N_8Br_4Se$ (s. o.) durch Kochen mit Wasser oder Alkohol (MICHAELIS, A. 388, 310). Nadeln (aus Alkohol). F: 178°. Zersetzt sich bei 181°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol.
- 3. 3 (bezw. 5) Oxy 4 methyl pyrazol $C_4H_4ON_3 = \frac{CH_3 \cdot C CH}{HO \cdot C \cdot N \cdot NH}$ bezw. $HO \cdot C \cdot NH \cdot N$
- 1-Phenyl-5-acetoxy-4-methyl-pyrazol $C_{12}H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot C CH_3 \cdot C \cdot C \cdot N(C_0H_5) \cdot N$ Konstitution: Stolz, B. 38, 3274; Fighter, J. pr. [2] 74, 304; F., Priv.-Mitt. — B. Aus 1-Phenyl-4-methyl-pyrazolon-(5) durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid (Fighter, Enzen-Auer, Ueilenberg, B. 33, 499). — Blättchen (aus Alkohol). F: 167° (F., E., Ue.).
- $\begin{array}{ll} \textbf{4. 2-0xy-4(bezw.5)-methyl-imidazol} & C_{4}H_{6}ON_{3} = \begin{array}{ll} CH_{2}\cdot C-N \\ HC\cdot NH \\ C\cdot NH \\ C\cdot OH. \end{array} \\ \begin{array}{ll} C\cdot OH. \end{array}$
- 2 Mercapto 4(besw. 5) methyl imidasol $C_4H_4N_4S = \frac{CH_3 \cdot C N}{HC \cdot NH}C \cdot SH$ bezw. $CH_3 \cdot C \cdot NH$ bezw. $C \cdot SH$ ist desmotrop mit 4-Methyl-imidazolthion-(2), Syst. No. 3562.

- 3. Oxy-Verbindungen $C_8H_8ON_2$.
- 1. $5(bezw. 3) Oxy 3.4(bezw. 4.5) dimethyl pyrazol <math>C_5H_6ON_2 =$ Syst. No. 3563.
- 5-Äthoxy-8.4-dimethyl-pyrazol $C_7H_{12}ON_2 = \frac{CH_3 \cdot C C \cdot CH_2}{C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot NH \cdot N}$. B. Aus α -Methyl-acetessigester durch Erwärmen mit Hydrazinsulfat und Wasser (Wolff, B. 37, 2833). Aus dem Azin des α-Methyl-acetessigsäureäthylesters bei der Einw. von verd. Salzsäure (W., B. 37, 2831). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 93°. Leicht löslich in Ather und Alkohol, schwerer in Wasser.
- $\textbf{1-Phenyl-5-oxy-3.4-dimethyl-pyrazol} \ C_{11}H_{12}ON_2 = \frac{CH_3 \cdot C C \cdot CH_3}{HO \cdot C \cdot N(C_8H_5) \cdot N} \ \text{ist dessential}$
- motrop mit 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazolon-(5), Syst. No. 3563.

 1-Phenyl-3-oxy-4.5-dimethyl-pyrazol $C_{11}H_{12}ON_2 = \frac{CH_3 \cdot C = C \cdot CH_2}{HO \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5}$ motrop mit 1-Phenyl-4.5-dimethyl-pyrazolon-(3), Syst. No. 3563.
- 1-Phenyl-5-methoxy-3.4-dimethyl-pyrazol $C_{12}H_{14}ON_2 = \frac{CH_3 \cdot C C \cdot CH_8}{CH_3 \cdot O \cdot C \cdot N(C_8H_8) \cdot N}$ B. Aus α -Methyl-acetessigs&uremethylester und Phenylhydrazin in saurer Lösung (Knorr, B. 28, 713). Durch Destillation von 1-Phenyl-5-[carbomethoxy-oxy]-3.4-dimethyl-pyrazol (HIMMELBAUER, J. pr. [2] 54, 209). Kpart 244—2450 (K) Liefart beim Erkiten The same and the same a (HIMMELBAUER, J. pr. [2] 54, 209). — Kp₂₃₅: 244—245° (K.). — Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazolon-(5) (K.).
- 1-Phonyl-5-äthoxy-3.4-dimethyl-pyragol $C_{13}H_{16}ON_2 = \frac{CH_3 \cdot C C \cdot CH_3}{C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_8) \cdot N}$ B. Aus α-Methyl-acetessigsäureāthylester und Phenylhydrazin in schwefelsaurer Lösung (Stolz, J. pr. [2] 55, 159 Ann. 3). — Tafeln. F: 60°.
 - 1 Phenyl 5 bensoyloxy 3.4 dimethyl pyrazol $C_{18}H_{16}O_2N_2 =$
- CH₃·C C·CH₃. Zur Konstitution vgl. Stolz, J. pr. [2] 55, 149. B. Beim $C_aH_5 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_aH_5) \cdot N$ Schütteln von 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazolon-(5) mit Benzoylchlorid und Natronlauge (NEF, A. 266, 129). — Nadeln (aus Petroläther oder verd. Alkohol). F: 99° (N.).
- 1-Phenyl-5-(carbomethoxy-oxy]-3.4-dimethyl-pyrazol, [1-Phenyl-5-oxy-3.4-dimethyl-pyrazol]-O-carbonsäuremethylester $C_{13}H_{14}O_{3}N_{2}=$
- CH₃·C CH₃. Zur Konstitution vgl. Storz, J. pr. [2] 55, 150. B. Aus $CH_3 \cdot O_2C \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N$ 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazolon-(5) und Chlorameisensauremethylester in Natronlauge (HIMMELBAUER, J. pr. [2] 54, 208). — Ol. — Zerfällt bei der Destillation in 1-Phenyl-5-methoxy-3.4-dimethyl-pyrazol und 1-Phenyl-2.3.4-trimethyl-pyrazolon-(5) (H.).
- 1-Phenyl-5-[carboxy-methoxy]-3.4-dimethyl-pyrazol, [1-Phenyl-5-oxy-3.4-di-CH₃·C C·CH₃ methyl-pyrazol]-O-essigsäure $C_{13}H_{14}O_3N_2 = \frac{1}{HO_2C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Der (nicht näher beschriebene) Äthylester entsteht aus 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazolon-(5) durch Kochen mit Chloressigsäureäthylester in Nattriumäthylest-Lösung; man erhält die freie Säure durch Verseifen des Athylesters mit Natronlauge (STOLZ, J. pr. [2] 55, 163). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 141°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.
- $CH_3 \cdot C C \cdot CH_3$ Methylester $C_{14}H_{16}O_3N_2 = \frac{CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N}{CH_3 \cdot O_3C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N}$. B. Aus der Säure (s. o.) durch Erwärmen mit Methanol und Schwefelsäure (STOLZ, J. pr. [2] 55, 164). — Täfelchen (aus Ligroin). F: 55°. Leicht löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln.
- $C_0H_5 \cdot SO_5 \cdot O \cdot C : N \cdot N \cdot C_0H_5$. B. Aus 1-Phenyl-4.5-dimethyl-pyrazolon-(3) und Benzolsulfochlorid in alkal. Lösung (MICHAELIS, DREWS, A. 350, 322). - Nadeln (aus Alkohol). F: 97°.

1-Phenyl-3-benzolsulfonyloxy-4.5-dimethyl-pyrazol $C_{17}H_{16}O_3N_2S =$

- $CH_3 \cdot C C \cdot CH_3$ 1-Nitroso-5-äthoxy-8.4-dimethyl-pyrazol $C_7H_{11}O_2N_3 = \frac{1}{C_2H_5 \cdot O \cdot C \cdot N(NO) \cdot N}$
- Aus 5-Athoxy-3.4-dimethyl-pyrazol bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure

(Wolff, B. 37, 2833). — Hellgelbe Krystalle von eigenartigem Geruch (aus Äther). F: 34°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform. — Bei der Einw. von verd. Salzsäure erhält man 5-Äthoxy-3.4-dimethyl-pyrazol.

- 1-Phenyi-5-methylmercapto-3.4-dimethyl-pyrazol $C_{19}H_{14}N_{1}S = CH_{4} \cdot C$ — $C \cdot CH_{3}$. B. Durch Destillation von 1-Phenyl-2.3.4-trimethyl-pyrazol-thion-(5) oder von 1-Phenyl-5-methylmercapto-2.3.4-trimethyl-pyrazoliumjodid (Michaelis, A. 331, 238). In geringer Menge bei der Destillation von 1-Phenyl-5-åthylmercapto-2.3.4-trimethyl-pyrazoliumjodid (M., A. 331, 244). Tafeln (aus Alkohol). F: 56°. Kp: 310°; Kp₁₈: 179°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Amylalkohol 1-Phenyl-3.4-dimethyl-d²-pyrazolin. Bei der Einw. von Brom in Petrolåther erhålt man 1-Phenyl-5-brom-3.4-dimethyl-pyrazol. Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzaäure im Rohr auf 200° 1-Phenyl-3.4-dimethyl-pyrazol. Beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100° bis 110° entsteht 1-Phenyl-5-methylmercapto-2.3.4-trimethyl-pyrazoliumjodid. $C_{12}H_{14}N_{2}S$ + HCl. Nadeln. F: 108°. Wird durch Wasser zersetzt. $2C_{12}H_{14}N_{2}S$ + 2H₂O. Gelbrote Blättchen (aus Salzaäure). F: 203°.
 - 1-Phenyl-5-methylsulfon-8.4-dimethyl-pyrazol $C_{12}H_{14}O_2N_2S = CH_2 \cdot C C \cdot CH_2$.

 B. Aus 1-Phenyl-5-methylmercapto-3.4-dimethyl-pyrazol

CH₂·SO₃·C·N(C₂H₂)·N durch Oxydation mit Permanganat oder Chromtrioxyd in Eisessig (Michaelis, A. 331, 242). — Nadah (ang Wasser) F: 4370 Sublimierbar

Nadeln (aus Wasser). F: 137°. Sublimierbar.

- 1-[4-Brom-phenyl]-5-methylsulfon-3.4-dimethyl-pyrasol $C_{13}H_{13}O_3N_3BrS = CH_3 \cdot C C \cdot CH_3$.

 B. Aus 1-Phenyl-5-methylsulfon-3.4-dimethyl-pyrazol durch $CH_3 \cdot SO_3 \cdot C \cdot N(C_6H_4Br) \cdot N$ Erhitzen mit Brom im Rohr auf 110° (MICHAELIS, A. 331, 243). Nadeln (aus verd. Alkohol).

 F: 178°. Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Äther.
- 1-Phenyl-3-methylmercapto-4.5-dimethyl-pyrasol $C_{18}H_{14}N_{2}S=CH_{3}\cdot C=C\cdot CH_{2}$. B. Durch Destillieren von 1-Phenyl-3-methylmercapto-2.4.5-trimethyl-pyrazoliumjodid im Vakuum (Michaelis, Drews, A. 350, 326). Nadeln (aus Alkohol). F: 40°. Kp₃₀: 205—208°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.
- 1-Phenyl-5-äthylmercapto-8.4-dimethyl-pyrasol $C_{13}H_{16}N_2S = CH_3 \cdot C C \cdot CH_3$. B. Durch Destillieren von 1-Phenyl-5-äthylmercapto-2.3.4-tri-C₂H₅·S·C·N(C₆H₅)·N methyl-pyrazoliumjodid (Michaelis, A. 331, 244). Dickes Öl. Kp: 316—318°; Kp₁₅: 180—185°.
- 1-Phenyl-5-äthylsulfon-3.4-dimethyl-pyrazol $C_{18}H_{16}O_{5}N_{2}S = CH_{3}\cdot C C\cdot CH_{3}$. $C_{2}H_{5}\cdot SO_{2}\cdot \dot{C}\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot \dot{N}$ B. Aus der vorangehenden Verbindung durch Oxydation mit Permanganat in Eisessig (MICHAELIS, A. 331, 244). Nadeln. F: 115°.
- 1-Phenyl-5-methylmercapto-2.3.4-trimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{12}H_{18}ON_8S = CH_3 \cdot C C\cdot CH_8$ bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus 1-Phenyl-CH₃·S·C·N(C₄H₅)·N(CH₄)·OH bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus 1-Phenyl-CH₃·S·C·N(C₄H₅)·N(CH₄)·OH 2.3.4-trimethyl-pyrazolthion-(5) durch Erhitzen mit Methyljodid in alkoh. Lösung (MICHAELIS, A. 331, 217) oder aus 1-Phenyl-5-methylmercapto-3.4-dimethyl-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100—110° (M., A. 331, 239). Chlorid C₁₃H₁₇SN₂·Cl. Nadeln. F: 91° (M., A. 331, 218). Jodid C₁₃H₁₇SN₂·I. Krystalle mit 1H₂O (aus Wasser). Monoklin (?) (Lindder; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 572). F: 167°. $2C_{13}H_{17}SN_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Rotbraune Blättohen. F: 256°.
- 1-Phenyl-5-methylsulfon 2.3.4 trimethyl pyrazoliumhydroxyd $C_{18}H_{18}O_8N_8S = CH_3 \cdot C C \cdot CH_3$ bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus $CH_4 \cdot SO_3 \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N(CH_3) \cdot OH$ bezw. desmotrope Form. B. Das Jodid entsteht aus 1-Phenyl-5-methylsulfon-3.4-dimethyl-pyrazol durch Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100—110° (Michaelis, A. 381, 242). Chlorid. F: 81°. Jodid $C_{18}H_{17}O_8SN_2 \cdot I$. Krystalle (aus Wasser). F: 188°. $2C_{18}H_{17}O_8SN_2 \cdot CI + PtCl_4$. Braune Blättchen. F: 225° (Zers.).

1-Phenyl-8-methylmeroapto-2.4.5-trimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{13}H_{14}ON_2S =$ CH, C CH, bezw. desmotrope Form. — Jodid C, H, SN. I. B. Aus CH₂·S·C:N(CH₂)(OH)·N·C₆H₅ 1-Phenyl-2.4.5-trimethyl-pyrazolthion-(3) und Methyljodid (MICHAELIS, DREWS, A. 350, 326). Krystalle. F: 175°. Löslich in Alkohol und heißem Wasser. Liefert bei der Destillation im Vakuum 1-Phenyl-3-methylmercapto-4.5-dimethyl-pyrazol.

1-Phenyl-5-äthylmercapto-2.3.4-trimethyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{14}H_{20}ON_2S =$ bezw. desmotrope Form. — Jodid C₁₄H₁₂SN₂·I. B. Aus $C_{\underline{a}}H_{\underline{a}} \cdot S \cdot C \cdot N(C_{\underline{a}}H_{\underline{a}}) \cdot N(CH_{\underline{a}}) \cdot OH$ 1-Phenyl-2.3.4-trimethyl-pyrazolthion-(5) und Athyljodid (MICHAELIS, A. 331, 219). Tafeln (aus Alkohol). F: 125°. Liefert bei der Destillation Methyljodid, Athyljodid, 1-Phenyl-5-athylmercapto-3.4-dimethyl-pyrazol und etwas 1-Phenyl-5-methylmercapto-3.4-dimethyl-pyrazol (M., A. 881, 244).

1-Phonyl-5-benzoylmercapto-2.3.4-trimethyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{1a}H_{2a}O_2N_aS=$ $C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot S\cdot C\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot N(CH_{3})\cdot OH \text{ bezw. desmotrope Form.} — Chlorid C_{16}H_{19}OSN_{3}\cdot Cl. \ \textit{B}.$ -----C·CH. Aus 1-Phenyl-2.3.4-trimethyl-pyrazolthion-(5) und Benzoylchlorid in Chloroform (Michaelis, A. 381, 219). Krystalle (aus Chloroform + Benzol). F: 72°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther und Benzol.

2. 4-Oxy-3.5-dimethyl-pyrazol bezw. 4-Oxo-3.5-dimethyl-12-pyrazolin HO·C——C·CH₃ bezw. -C·CH₂ OC- $C_5H_6ON_2 = CH_2 \cdot C \cdot NH \cdot N$ B. Aus $\beta.\nu.\delta$ -Trioxo-pentan CH. HC.NH.N und Hydrazinhydrat in wäßr. Lösung in der Kälte (Sacns, Röнмев, B. 35, 3313). — Nadeln (aus Wasser). F: 173,5°. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

Bis - [1 - phenyl - 3.5 - dimethyl - pyrasolyl - (4)] - sulfid $C_{22}H_{22}N_4S =$ C—8—C—C·CH,

N·N(C₈H₅)·C·CH₂ CH₃·C·N(C₈H₅)·N

S. 852) durch Erwärmen mit Phenylhydrazin in Essigsäure (Angell, Magnani, G. 24 I, B. Aus Thio-bis-acetylaceton (Bd. I, 354). — Krystalle (aus Essigester). F: 141°.

Bis - [1 - phenyl - 8.5 - dimethyl - pyrasolyl - (4)] - disulfid $C_{22}H_{22}N_4S_2 =$

-C-S-S-C C. B. Durch Kochen von Dithio-bis-scetyl-N·N(C₈H₅)·C·CH₂ CH₃·C·N(C₈H₅)·N

aceton (Bd. I, S. 852) mit Phenylhydrazin in Eisessig (Magnani, G. 28 II, 418). — Nadeln (aus Petrolather). F: 78-79°.

Bis-[1-phenyl-3.5-dimethyl-pyrasolyl-(4)]-trisulfid $C_{22}H_{22}N_4S_3 = C - C \cdot CH_2$ Bis-[1-phenyl-3.5-dimethyl-pyrasolyl-(4)]-trisulfid $C_{22}H_{22}N_4S_3 = C - C \cdot CH_2$ B. Durch Kochen von Trithio-bis-acetyl-

 $N \cdot N(C_0H_5) \cdot C \cdot CH_5$ $CH_5 \cdot C \cdot N(C_0H_5) \cdot N$ aceton (Bd. I, S. 852) mit Phenylhydrazin und Essigsäure (Angell, Magnani, G. 24 I, 363). — Gelbes Pulver (aus Benzol + Petroläther). F: 141°.

3. 4 (bezw. 5) - $[\beta$ - Oxy - δ thylj - imidazol $C_5H_5ON_2 = HO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

HO·CH₃·CH₃·C·NH HC—N
CH. Zur Konstitution vgl. PAULY, H. 42, 509; KNOOP, Windaus, B. Ph. P. 7, 145. — B. Aus 4(bezw. 5)-[β-Oxy-β-carboxy-āthyl]-imidazol durch Erhitzen mit Bariumhydroxyd auf 205° (FRANKEL, M. 24, 239). — Krystalle. F: 216°. Fast unlöslich in siedendem Wasser.

4. 4^1 (bezw. 5^1) - Oxy - 4.5 - dimethyl - imidazol, 5 (bezw. 4) - Methyl -4 (bezw. 5)-oxymethyl-imidazol, [5 (bezw. 4)-Methyl-imidazyl-(4 bezw. 5)]carbinol C_bH₀ON_s =

CH₂ CNH

CH₃ CH₅ C hitzen von 4(bezw. 5)-Methyl-imidazol mit Formaldehyd-Lösung im Rohr auf 120° (Windaus, B. 42, 759). — Hygroskopische, krümlige Masse (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unköslich in Aceton, Äther und Benzol. — Liefert beim Erhitzen mit 24 BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXIII.

Jodwasserstoffsäure (D: 1,72) und Phosphor auf 160° 4.5-Dimethyl-imidazol. Gibt mit Pikrolonsäure und Phosphorwolframsäure Niederschläge. — Chloroplatinat. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

4. Oxy-Verbindungen C.H.10ON2.

- 1. 5 (bezw. 3) (xy 3 (bezw. 5) methyl 4 āthyl pyrazol $C_0H_{10}ON_0 = C_0H_3 \cdot C C \cdot CH_2$ bezw. $C_0H_3 \cdot C C \cdot CH_3$ ist desmotrop mit 3-Methyl-4-āthyl-pyrazolon-(5), Syst. No. 3564.
- 1-Phenyl-3-oxy-0-methyl-4-äthyl-pyrazol $C_{12}H_{14}ON_2 = \frac{C_2H_5 \cdot C C \cdot CH_2}{HO \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_2H_3}$ ist desmotrop mit 1-Phenyl-5-methyl-4-äthyl-pyrazolon-(3), Syst. No. 3564.
- 1-Phenyl-3-methylmercapto-5-methyl-4-åthyl-pyrasol $C_{13}H_{16}N_{18}S = C_{1}H_{16}\cdot C C_{1}C\cdot CH_{18}$. B. Bei der Destillation von 1-Phenyl-3-methylmercapto-2.5-dimethyl-CH₂·S· \dot{C} :N· \dot{N} · $\dot{C}_{6}H_{18}$. B. Bei der Destillation von 1-Phenyl-3-methylmercapto-2.5-dimethyl-4-åthyl-pyrazoliumjodid unter vermindertem Druck (Michaelis, Drews, A. 350, 329). Ol. Kp₁₈: 160—165°.
- 1 Phenyl 3 benzolsulfonyloxy 5 methyl 4 äthyl pyrazol $C_{18}H_{18}O_3N_3S = C_3H_5 \cdot C \longrightarrow C \cdot CH_3$. B. Aus 1-Phenyl-5-methyl-4-āthyl-pyrazolon-(3) und Benzol- $C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot O \cdot C : N \cdot N \cdot C_6H_5$. B. Aus 1-Phenyl-5-methyl-4-āthyl-pyrazolon-(3) und Benzol-sulfochlorid in alkal. Lösung (MICHAELIS, DREWS, A. 350, 327). Nadeln (aus Alkohol). F: 74°.
- $\begin{array}{l} \textbf{1 Phenyl 3 methylmercapto 2.5 dimethyl 4 äthyl pyrasoliumhydroxyd} \\ \textbf{C}_{14}\textbf{H}_{10}\textbf{ON}_{2}\textbf{S} = & \textbf{C \cdot CH}_{3} \\ \textbf{C}_{14}\textbf{H}_{10}\textbf{S} \\ \textbf{N}_{2} \cdot \textbf{C} \cdot \textbf{C} \\ \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{S} \cdot \textbf{C} : \textbf{N}(\textbf{CH}_{3})(\textbf{OH}) \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5} \\ \textbf{B}. & \textbf{Aus 1 Phenyl 2.5 dimethyl 4 äthyl pyrazolthion (3)} \\ \textbf{Drews, A. 350, 329}). & \textbf{Krystalle. F: 108°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser. Liefert bei der Vakuumdestillation 1-Phenyl-3-methylmercapto-5-methyl-4- äthyl-pyrazol.} \\ \end{array}$
- 2. $\delta^1(bexw. 4^1) Oxy 4(bexw. 5) methyl 5(bexw. 4) 4thyl imidazol, 4(bexw. 5) Methyl 5(bexw. 4) fa oxy 4thyl] imidazol <math>C_0H_{10}ON_3 = CH_3 \cdot C N$ $CH_3 \cdot C \cdot NH$ $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot C \cdot NH$ $CH_4 \cdot CH(OH) \cdot C \cdot NH$ $CH_5 \cdot CH_5 \cdot CH(OH) \cdot C \cdot NH$ $CH_5 \cdot CH_5 \cdot$
- 4-Methyl-5-[β.β.β-trichlor-α-oxy-äthyl]-imidazol C₆H₇ON₂Cl₃ = CH₃·C-N CH bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Windaus, B. CCl₃·CH(OH)·C·NH CH bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Windaus, B. CCl₃·CH(OH)·C·NH CH bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Windaus, B. CCl₃·CH(OH)·C·NH CH bezw. 5]-Methyl-imidazol durch Erhitzen mit Chloral auf 80° (G., B. 42, 401). Prismen (aus Wasser). F: 195° (Zers.) (G., B. 42, 402). Liefert bei der Einw. von wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge [5(bezw. 4)-Methyl-imidazyl-(4 bezw. 5)]-methoxyessigsäure (G., B. 42, 403). Gibt mit Phosphorwolframsäure-Lösung einen krystallinen Niederschlag (G., B. 42, 402). C₄H₇ON₂Cl₃ + HCl. Krystalle (aus Alkohol + Aceton), Prismen (aus Wasser). Färbt sich von 230° an dunkel, ist bei 260° zersetzt (G., B. 42, 402). Leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Methanol und Alkohol, sehr schwer in Ather und Aceton (G., B. 42, 402). Nitrat. Prismen. Färbt sich bei 190° gelb und zersetzt sich oberhalb 195° (G., B. 42, 402). Löslich in Methanol und Alkohol, sehwer löslich in Benzol, Chloroform und Ather, unlöslich in Petroläther (G., B. 42, 402).
- 5. 2-0xy-4.4.6-trimethyl-1.4-dihydro-pyrimidin (Anhydrodiaceton-harnstoff) $C_7H_{19}ON_2 = HC < \begin{array}{c} C(CH_9)_9 N \\ C(CH_9)^2 \cdot NH \end{array} > C \cdot OH \text{ ist desmotrop mit 2-0xo-4.4.6-trimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-pyrimidin, Syst. No. 3564.}$
- 1 Allyl 2 mercapto 4.4.6 trimethyl 1.4 dihydro pyrimidin $C_{10}H_{16}N_{9}S = HC < \frac{C(CH_{2})_{9}}{C(CH_{2}) \cdot N(CH_{2} \cdot CH \cdot CH_{3})} > C \cdot SH$ ist desmotrop mit 1-Allyl-2-thion-4.4.6-trimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-pyrimidin, Syst. No. 3564.

- 1-Allyl-2-methylmercapto-4.4.6-trimethyl-1.4-dihydro-pyrimidin $C_{11}H_{18}N_2S =$ $\begin{array}{lll} & \text{HC} < \begin{matrix} \text{C(CH_3)_2} & \text{N} \\ \text{C(CH_3)_2} & \text{N(CH_3 \cdot \text{CH} : \text{CH}_3)} \end{matrix} > \text{C} \cdot \text{S} \cdot \text{CH}_3. & B. & \text{Aus} & 1-\text{Allyl-2-thion-4.4.6-trimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-pyrimidin durch Kochen mit Methyljodid und Natriumäthylat-Lösung (Trauber, Lorenz, B. 32, 3160). — Stark basisches Öl. Kp_880: 159°. — <math>2\text{C}_{11}\text{H}_{18}\text{N}_2\text{S} + 2\text{HCl} + \text{PtCl}_4. \end{matrix}$ Orangegelbe Krystalle.
- 1. Phonyl. 2. mercapto. 4.4.6. trimethyl. 1.4. dihydro. pyrimidin $C_{13}H_{16}N_1S =$ $\begin{array}{c} \text{HC} < \stackrel{C(CH_5)_2}{\sim} \stackrel{N}{\stackrel{N}{\sim}} > C \cdot \text{SH} & \text{ist desmotrop mit 1-Phenyl-2-thion-4.4.6-trimethyl-1.2.3.4-} \\ \end{array}$ tetrahydro-pyrimidin, Syst. No. 3564.
- 1-Phenyl-2-methylmercapto-4.4.6-trimethyl-1.4-dihydro-pyrimidin $C_{14}H_{18}N_2S =$ HC $< \frac{N}{C(CH_3)_2} \cdot \frac{N}{N(C_0H_5)} \cdot C \cdot S \cdot CH_3$. B. Das Hydrojodid entsteht aus 1-Phenyl-2-thion-4.4.6-trimethyl-1.2.3.4-tetrahydro-pyrimidin und Methyljodid in Alkohol (Traube, Lorenz, B. 32, 3158). — $C_{14}H_{18}N_3S + HI$. Krystalle (aus Wasser). Färbt sich an der Luft allmählich gelb. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser.

4. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-4} ON_2$.

1. 0xy-Verbindungen $C_4H_4ON_2$.

1. 3-Oxy-pyridazin C₄H₄ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit ridazon (3), Syst. No. 3565. Pyridazon (3), Syst. No. 3565.

2. 2-Oxy-pyrimidin $C_4H_4ON_2$, Formel I.

4-Chlor-2-methylmercapto-pyrimidin $C_5H_5N_2ClS$, I.

Note that $N_1 = N_1 + N_2 + N_3$ pyrimidin-hydrochlorid (Syst. No. 3635) mit der berechneten

Menge Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid (Wherler, Bristol, Am. 33, 447). — Ol. Erstarrt im Kältegemisch und schmilzt bei —2° bis 0°. Kp₃₆: 139—140°.

- 4-Chlor-2-äthylmercapto-pyrimidin $C_8H_7N_3ClS = N_2C_4H_3Cl\cdot S\cdot C_2H_8$. B. Beim Erhitzen von 4-Oxy-2-äthylmercapto-pyrimidin (Syst. No. 3635) mit Phosphorpentachlorid auf dem Dampfbad (Wheeler, Johnson, Am. 29, 496; 31, 596). Ol. Kp₃₄: 135° (Wh., Johnson, Am. 31, 596). — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf dem Dampfbad 4-Äthoxy-2-äthylmercapto-pyrimidin (Wh., Johnson, Am. 31, 597). Wird beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak auf 185—195° in 2.4-Diamino-pyrimidin (Syst. No. 3588) übergeführt (Johnson, Johns, Am. 34, 190). Bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure unterhalb 90° bildet sich 5-Nitro-uracil (WH., BRISTOL, Am. 33, 443). Gibt beim Kochen mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung 4-Mercapto-2-äthylmercapto-pyrimidin (Syst. No. 3635) (WH., LIDDLE, Am. 40, 555). Beim Erwärmen mit Kaliumrhodanid in Alkohol auf dem Wasserbad erhält man 2-Athylmercapto-4-rhodan pyrimidin (Syst. No. 3532) und [2-Athylmercapto-pyrimidyl-(4)]-monothiocarbamidsäure-o-äthylester (Syst. No. 3635) (JOHNSON, STOREY, Am. 40, 137), beim Kochen mit Kaliumrhodanid in Toluol bildet sich polymeres 2-Athylmercapto-4-thiocarbonylamino-pyrimidin (Syst. No. 3769) (Wh., B., Am. 33, 450; vgl. Johnson, Storey, Am. 40, 138). Liefert beim Erwärmen mit Anilin auf dem Wasserbad 2-Athylmercapto-4-anilino-pyrimidin (Syst. No. 3635), beim Erhitzen mit 2 Mol Anilin auf 150° 2.4-Dianilino-pyrimidin (Syst. No. 3588) (Wн., В., Am. 33, 458).
- 4.6-Dichlor-2-methylmercapto-pyrimidin $C_5H_4N_2Cl_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6-Dioxy-2-methylmercapto-pyrimidin (Syst. No. 3636) durch Erhitzen mit Phosphorpentachlorid oder Phosphoroxychlorid auf dem Dampfbad (Wheeler, Jamieson, Am. 32, 346). — Prismen (aus Alkohol). F: 41—42°. Kp₁₄: 135—136°. — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 125—126° 6-Chlor-2-methylmercapto-4-amino-pyrimidin (Syst. No. 3635).
- 4-Chlor-5-brom-2-äthylmercapto-pyrimidin C₆H₆N₂ClBrS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Brom-4-oxy-2-sthylmercapto-pyrimidin und Phosphorpentachlorid auf dem Dampfbad (Wheeler, Johnson, Am. 31, 603).

 — Tafeln. F: ca. 27° (Wh., Johnson). Kp₃₄₋₂₈: 168°; Kp₈₆: 179—180°

 (Wh., Bristol, Am. 38, 453). — Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 160° (Wh., Johnson) oder mit wäßr. Ammoniak auf 140—150° (Johnson, Johns, Am. 34, 191) 5-Brom-2-athylmercapto-4-amino-pyrimidin (Syst. No. 3635). Gibt beim Kochen mit Kaliumrhodanid in Toluol 5-Brom-2-āthylmercapto-4-thiocarbonylamino-pyrimidin (Syst. No. 3769); in

alkoh. Lösung erhält man bei längerem Kochen 5-Brom-2-äthylmercapto-4-amino-pyrimidin, [5-Brom-2-āthylmercapto-pyrimidyl-(4)]-monothiocarbamidsaure-O-āthylester (Syst. No. 3635) und 5-Brom-4-mercapto-2-āthylmercapto-pyrimidin (WH., B.), bei kursem Kochen 5-Brom-2-athylmercapto-4-rhodan-pyrimidin (Johnson, Storey, Am. 40, 134, 139).

4-Chlor-5-jod-2-äthylmercapto-pyrimidin C₆H₆N₂ClIS, s. neben-4-Chlor-5-jod-2-atnyimercapio-pyrimidin of the state of t (aus Petroläther). F: 69°. — Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf 128-130° 5-Jod-2-äthylmercapto-4-amino-pyrimidin (Syst. No. 3635).

3. 4-Oxy-pyrimidin C₄H₄ON₂, Formel I, ist desmotrop mit Pyrimidon-(4), Syst. No. 3565.

mel II. Zur Konstitution vgl. GABRIEL, COLMAN, B. 36, 3381. -B. Aus 2.4.6-Trichlor-pyrimidin und ca. 1 Mol Natriummethylat in Methanol unter Eiskühlung (BÜTTNER, B. 36, 2234). — Nadeln (aus Petroläther). F: 51° (B.). Flüchtig mit Wasserdampf; leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (B.). — Beim Erhitzen mit methylalkoholischem Ammoniak im Rohr auf 100° bildet sich 6-Chlor-4-methoxy-2-amino-pyrimidin (Syst. No. 3635) (G., C.).

4. 5-Oxy-pyrimidin C₄H₄ON₂, Formel III. 2.4-Dichlor-5-äthoxy-pyrimidin C₆H₆ON₂Cl₈, Formel IV. B. Beim Erhitzen von 5-Äthoxy-uracil (Syst. No. 3636) mit Phosphoroxychlorid auf 120—130° (Johnson, Cluster 4 and 42 2041) Guest, Am. 42, 284). — Prismen und Nadeln (aus Petrolather), Prismen (aus Wasser). F: 41° bis 42°. Löslich in kaltem Alkohol, Benzol und Petroläther. — Gibt beim Behandeln mit Kaliumhydrosulfid in alkoh. Lösung 5-Äthoxy-2.4-dimercapto-pyrimidin (Syst. No. 3636).

2. Oxy-Verbindungen C₅H₆ON₉.

- 1. 6-Oxy-3-methyl-pyridazin $C_5H_6\mathrm{ON}_2$, Formel V, ist desmotrop mit 3-Methylpyridazon-(6), Syst. No. 3565.
- 6-Methoxy-3-methyl-pyridazin C₆H₈ON₂, Formel VI. B. Beim Kochen von 6-Chlor-

Flüssigkeit. Kp: 212—215°. — Wird aus der Lösung in Säuren durch Alkalilaugen wieder abgeschieden.

- 6-Äthoxy-3-methyl-pyridazin $C_7H_{10}ON_4$, Formel VII. B. Analog dem 6-Methoxy-3-methyl-pyridazin (Poppenberg, B. 34, 3265). Kp: ca. 229—231°.
- 2. 4-Oxy-2-methyl-pyrimidin C₅H₅ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Methyl-pyrimidon-(4), Syst. No. 3565.
- 3. 2 Oxy 4 methyl pyrimidin C₅H₆ON₂, CH₃
 Formel VIII.

 6- Chlor-2-methylmercapto-4-methyl-pyrimidin C₆H₇N₂ClS, Formel IX. B. Beim Erwärmen von 6-Oxy2-methylmercapto-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3635) mit 1 Mol Phosphorpentachlorid und wenig Phosphoroxychlorid (WHEELER, MCFARLAND, Am. 42, 435). Nadeln (aus Petroläther). F: 39—40°. Kp₃₈₋₃₅: 147°. Sehr leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmercapto-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3635). mercapto-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3635).
- 6-Chlor-2-athylmercapto-4-methyl-pyrimidin $C_7H_9N_3ClS = N_2C_4HCl(CH_2) \cdot S \cdot C_2H_8$. B. Beim Erhitzen von 6-Oxy-2-åthylmercapto-4-methyl-pyrimidin mit Phosphoroxychlorid auf 130—135° (Johns, Am. 40, 351). — Rotes Öl. Kp₁₈: 142°. — Liefert beim Behandeln mit Natriumåthylat in Alkohol und Äther 6-Äthoxy-2-åthylmercapto-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3532). Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Amoniak im Rohr auf 140—150° 2-Äthylmercapto-6-amino-4-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3635).

4. 6-Oxy-4-methyl-pyrimidin C_bH_bON₂, Formel I, ist desmotrop mit 4-Methyl-pyrimidon-(6), Syst.

I. N. II. N. S. S.

Bis-[6-methyl-pyrimidyl-(4)]-disulfid $C_{10}H_{10}N_4S_1$, No. 3565) in 1n-Natronlauge und Jod-Kalium jodid-Lösung auf dem Wasserbad (Gabbiel, Colman, B. 32, 2933). — Krystallinische Körner (aus Ligroin). F: 105—107°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol, Essigester und Chloroform, schwerer in Ligroin.

Formel III.

din C, H, N, ClS, Formel IV. B. Beim Erhitzen von 4-Oxy-2-athylmercapto-5-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3635) mit Phosphorpentachlorid auf dem Dampfbad und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Eis (WHEELER, JOHNSON, Am. 31, 596). — Ol. Kp₁₇: 146—147°; Kp_{25—26}: 157—159° (Wн., Johnson). — Beim Erhitzen mit gesättigtem alkoholischem Ammoniak auf 127° bildet sich 2-Äthylmercapto-4-amino-5-methylpyrimidin (Syst. No. 3635) (Wн., Johnson). Liefert beim Kochen mit Kaliumrhodanid in Alkohol 2-Athylmercapto-4-rhodan-5-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3532) und [2-Athylmercapto-5-methyl-pyrimidyl-(4)]-monothiocarbamidsäure-O-athylester (Syst. No. 3635) (Johnson, STOREY, Am. 40, 139).

s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6-Dioxy-2-methylmercapto-5-methylpyrimidin und Phosphorpentachlorid auf dem Dampfbad (Wheeler, CI.)

Jamieson, Am. 32, 353). — Prismen. F: 64°. Kp₁₈: 153—154°.

- 3. Oxy-Verbindungen C_eH₈ON₂.
- 1. 2-Oxy-5-athyl-pyrimidin C₆H₈ON₂, Formel V.

din C.H., N.ClS, Formel VI. B. Aus 4-Oxy-2-athylmercapto-5-athyl-pyrimidin und Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad (Johnson, Mengê, C. 1906 ÎÎ, 1507, 1508). — Öl. Erstarrt nicht in einer Kältemischung. Kp. 160⁶

2. 6-Oxy-2.4-dimethyl-pyrimidin CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CC₈H₄ON₂, Formel VII, ist desmotrop mit VII. NOTE OF CH₃ VIII. NOTE OF CH₃ CH

Bis-[2.6-dimethyl-pyrimidyl-(4)]-disulfid C₁₂H₁₄N₄S₂, Formel VIII. B. Durch Einw. von Jod-Kaliumjodid-Lösung auf 6-Mercapto-2.4-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565) in alkal. Lösung (Schmidt, B. 35, 1578). — Farblose Nadeln (aus Ligroin). F: 99°. Leicht löslich in Säuren, unlöslich in Alkalilaugen. — Hydrochlorid. Gelbe Nadeln.

- 3. 6-Oxy-4.5-dimethyl-pyrimidin C₄H₂ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 4.5-Dimethyl-pyrimidon-(6), Syst. No. 3565.
- 4. 2 Owy 4.6 dimethyl pyrimidin

 C₄H₃ON₃, Formel IX, ist desmotrop mit 4.6 Dimethyl-pyrimidon-(2), Syst. No. 3565.

 CH₃

 CH₃

 CH₄

 CH₅

 CH₅

 CH₅

 CH₅

 CH₇

 CH₈

 CH
- 2 Methoxy 4.6 dimethyl pyrimidin

 C₇H₁₆ON₂, Formel X. B. Beim Kochen von 2-Chlor-4.6-dimethyl-pyrimidin mit Natriummethylat-Lösung (ANGERSTEIN, B. 34, 3959). Prismen von fenchelartigem Geruch.

 F: 35—36°. Kp₇₄₄: 208—209° (korr.). Löslich in Alkohol, Ather und Wasser. C₇H₁₆ON₂ + HCl. C₇H₁₆ON₂ + 2 HgCl₂. Nadeln. Leicht löslich in warmem Wasser und Alkohol.
- 2-Åthoxy-4.6-dimethyl-pyrimidin $C_8H_{18}ON_2 = N_2C_4H(CH_2)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Analog dem 2-Methoxy-4.6-dimethyl-pyrimidin (A., B. 34, 3959). Flüssigkeit. Kp₇₄₄: 220,1° (korr.). Leicht löslich in Wasser. Gibt beim Behandeln mit Bromwasser 5-Brom-2-Åthoxy-4.6-dimethyl-pyrimidin. $C_8H_{18}ON_2 + HCl$. Leicht löslich in Wasser. $C_8H_{18}ON_2$ +2 HgCl. Nadeln.

5-Brom-2-äthoxy-4.6-dimethyl-pyrimidin $C_8H_{11}ON_2Br$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2 - Athoxy - 4.6 - dimethyl-pyrimidin mit Bromwasser (A., B. 34, 3960). — Nadeln (aus Alkohol). F: $40-41^\circ$. Kp: 254° (korr.). — $C_8H_{11}ON_2Br+HgCl_8$. Nadeln. Löslich in Alkohol und warmem Wasser.

2-Methylmercapto-4.6-dimethylpyrimidin $C_7H_{10}N_2S$, Formel I. B. Beim Aufbewahren des Hydrojodids des S-Methyl-isothioharnstoffs mit Acetylaceton in verd. Kalilauge (Wheeler, Jamieson, Am. 32, 356). — Weiße Masse. F: ca. 23—24°. Kp₃₈: 144°; Kp₁₄: 123—125°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Bis-[4.6-dimethyl-pyrimidyl-[2]]-disulfid $C_{12}H_{14}N_4S_3$, Formel II. B. Durch Behandeln von 2-Mercapto-4.6-dimethyl-pyrimidin (Syst. No. 3565) mit Jod in Alkohol (Angerstein, B. 34, 3963). — Nadeln (aus Alkohol). F: 162—163°. Leicht löslich in Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Äther und Benzol. Leicht löslich in Säuren, unlöslich in Alkalilaugen.

4. 6-0xy-5-methyl-2.4-diathyl-pyrimidin C₂H₅ C₂H₅ C₂H₅ C₂H₅ C₃H₅ C₄H₅
6-Methoxy-5-methyl-2.4-diathyl-pyrimidin C₁₀H₁₆ON₂, Formel IV. B. Durch Einw. von Natriummethylat auf 6-Chlor-5-methyl-2.4-diathyl-pyrimidin (v. Meyer, J. pr. [2] 26, 353 Anm. 2). — Flüssigkeit. Kp. ca. 225°; sehr schwer löslich in Wasser (v. M., J. pr. [2] 26, 353 Anm. 2). — Lagert sich beim Erhitzen im Rohr auf 260—270° in 1.5(oder 3.5)-Dimethyl-2.4-diathyl-pyrimidon-(6) (Syst. No. 3565) um (v. M., J. pr. [2] 39, 271).

6-Äthoxy-5-methyl-2.4-diäthyl-pyrimidin $C_{11}H_{13}ON_g=N_2C_4(CH_4)(C_2H_5)_2\cdot O\cdot C_2H_5$. Aus 6-Chlor-5-methyl-2.4-diäthyl-pyrimidin und alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (v. Meyer, J. pr. [2] 22, 276). — Öl. Riecht nach Kräutern. Kp: 229—231°. — Gibt beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Rohr auf 200—210° 5-Methyl-2.4-diäthyl-pyrimidon-(6) und Äthylchlorid. — $2C_{11}H_{18}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Dunkelorangefarbene Krystalle.

5. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}ON_2$.

1. 2-0 xy-benzimidazolin $C_7H_6ON_2$, s. nebenstehende Formel.

1.3 - Dimethyl - 2 - oxy - benzimidazolin $C_{\bullet}H_{12}ON_{2} = C_{\bullet}H_{\bullet} < \frac{N(CH_{2})}{N(CH_{3})} > CH \cdot OH$. Vgl. 1.3-Dimethyl-benzimidazoliumhydroxyd, S. 132.

8-Methyl-1-phenyl-2-oxy-benzimidazolin $C_{14}H_{14}ON_2=C_6H_4<\frac{N(CH_5)}{N(C_6H_5)}>CH\cdot OH$ s. S. 133.

1.3 - Dibenzyl - 2 - oxy - benzimidazolin $C_{s_1}H_{so}ON_2 = C_sH_4 < N(CH_s \cdot C_sH_5) > CH \cdot OH$ s. S. 133.

2. Oxy-Verbindungen $C_8H_{10}ON_2$.

1. 2-Oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin C₂H₁₀ON₂, s. neben-chinazolin C₂H₁₀ON₂, s. neben-chinazolin C₃H₁₀ON₂, s. neben-ch

- Frdl. 8, 1239). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 168—169°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwer in Ligroin, Äther und Wasser. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge eine Verbindung vom Schmelzpunkt 116—117°.
- 3-[4-Nitro-phenyl]-6-nitro-2-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin C₁₄H₁₂O₅N₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. MAFFEI, G. 58 [1928], 261. B. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von 4-Nitro-anilin mit 40% iger Formaldehyd-Lösung in Eisessig und konz. Schwefelsäure auf ca. 60% (MEYER, STILLICH, B. 35, 743). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 207—208°; leicht löslich in Nitrobenzol und Anilin, unlöslich in Chloroform, Benzol, Äther und Ligroin (MEY., St.). Zersetzt sich beim Behandeln mit verd. Säuren (MEY., St.). Liefert beim Kochen mit Eisessig 3-[4-Nitro-phenyl]-6-nitro-3.4-dihydro-chinazolin (S. 141) (MEY., St.).
- 3 [4 Nitro phenyl] 6 nitro 2 acetoxy 1.2.3.4 tetrahydro chinazolin (?) $C_{16}H_{14}O_6N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot NO_3$ (?). B. Beim Kochen von 3-[4-Nitro-phenyl]-6-nitro-2-oxy-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin mit Essigsäureanhydrid (Meyer, Stillich, B. 35, 744). Nadeln (aus Alkohol). F: 223—225° (Zers.).
- 2. 2-Oxy-2-methyl-benzimidazolin $C_8H_{10}ON_4$, s. nebenstehende Formel. 2-Oxy-1.2.8-trimethyl-benzimidazolin $C_{10}H_{14}ON_4$
- 2-Oxy-1.2.8-trimethyl-benzimidazolin $C_{10}H_{14}ON_2 = C_0H_4 < \frac{N(CH_3)}{N(CH_2)} > C(CH_4) \cdot OH$. Vgl. 1.2.3-Trimethyl-benzimidazoliumhydroxyd, S. 145.
- 1.3 Dibensyl 2 oxy 2 methyl bensimidszolin $C_{22}H_{23}ON_2 = C_6H_4 < \frac{N(CH_2 \cdot C_6H_5)}{N(CH_2 \cdot C_6H_5)} > C(CH_2) \cdot OH$. Vgl. 1.3 Dibenzyl 2 methyl benzimidszoliumhydroxyd, 8. 146.
- 3. 2-Oxy-5-methyl-benzimidazolin C₂H₁₀ON₂, s. neben- CH₂ NH CH-OH
- $\label{eq:condition} \begin{array}{ll} \textbf{2-Oxy-1.8.5-trimethyl-benzimidazolin} & \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{14}\textbf{ON}_2 = \\ \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{C}_0\textbf{H}_2 < \begin{matrix} \textbf{N}(\textbf{CH}_2) \\ \textbf{N}(\textbf{CH}_2) \end{matrix} > \textbf{CH} \cdot \textbf{OH}, & \textbf{Vgl. 1.3.5-Trimethyl-benzimidazoliumhydroxyd, S. 151.} \end{array}$
- 1.3 Diäthyl 2 oxy 5 methyl benzimidazolin $C_{12}H_{12}ON_2 = CH_2 \cdot C_0H_2 < \frac{N(C_2H_5)}{N(C_2H_5)} > CH \cdot OH$. Vgl. 1.3 Diäthyl 5 methyl benzimidazoliumhydroxyd, S. 152.
- 3. Oxy-Verbindungen C.H.12ON2.
- 1. N.N' Salicylal āthylendiamin, 2 [2 Oxy phonyl] imidazolidin $C_0H_{10}ON_2 = \frac{H_2C \cdot NH}{H.C \cdot NH} CH \cdot C_0H_4 \cdot OH$.
- 1.3 Diphenyl 2 [2 oxy phenyl] imidasolidin $C_{21}H_{20}ON_2 = H_2C \cdot N(C_6H_5)$ $CH \cdot C_6H_6 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Diphenyl-åthylendiamin mit $H_2C \cdot N(C_6H_6)$ $CH \cdot C_6H_6 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von N.N'-Diphenyl-åthylendiamin mit Salicylaldehyd auf 110° (Moos, B. 20, 733). Nadeln (aus Alkohol + Ligroin). F: 116°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in Benzol, schwer in Ligroin.
 - 2. 2-[4-Oxy-phonyl]-imidazolidin $C_0H_{11}ON_2 = \frac{H_2C \cdot NH}{H_2C \cdot NH}CH \cdot C_0H_4 \cdot OH$.
- 1.3 Diphenyl 2 [4 methoxy phenyl] imidasolidin $C_{22}H_{22}ON_2 = H_2C \cdot N(C_6H_5)$ CH · $C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Beim Erwärmen von Anisaldehyd mit N.N'-Diphenyl-Athylendiamin auf dem Wasserbad (Moos, B. 20, 733). Prismen (aus Benzol und Alkohol). F: 164°.

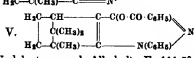
3. 2-Oxy-2-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_1H_{11}ON_1$, Formel I. 8-[4-Nitro-phenyl]-6-nitro-2-oxy-2-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_{1b}H_{14}O_5N_4$, Formel II. B. Beim Kochen von N-[5-Nitro-2-amino-benzyl]-4-nitro-anilin

(Bd. XIII, S. 173) mit Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure und Umkrystallisieren des Reaktionsprodukts aus $50^{6}/_{0}$ iger Essigsäure (MEYER, STILLICH, B. 35, 741; St., B. 36, 3117). Beim Kochen von 3·[4·Nitro-phenyl]-6-nitro-2-methyl-3.4-dihydro-chinazolin (S. 156) mit sehr verd. Mineralsäuren oder beim Erhitzen seiner Salze mit Wasser (St.). — Gelbe Nadeln. F: 243—246° (St.). Ziemlich leicht löslich in Eisessig, schwer in Essigester, Aceton und Alkohol, unlöslich in Benzol, Petroläther und Chloroform (St.). — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Suspension entsteht 3-[4-Nitro-phenyl]-2-chlor-6-nitro-2-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (St.). Bei längerem Kochen mit Essigsäureanhydrid erhält man N-[5-Nitro-2-acetamino-benzyl]-N-acetyl-4-nitro-anilin (St.). — Hydrochlorid. Sehr zersetzliche Nadeln (St.).

- 4. 2 Oxy 2.5 dimethyl-benzimidazolin $C_9H_{12}ON_2$, $CH_3 \cdot CH_3 \cdot OH_3 \cdot O$
- $CH_3 \cdot C_6H_3 < \frac{N(CH_3)}{N(CH_3)} > C(CH_3) \cdot OH$. Vgl. 1.2.3.5-Tetramethyl-benzimidazoliumhydroxyd, S. 160.
- 5. 2 Oxy 4.6 dimethyl benzimidazolin C₉H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel.
- 2 Oxy 1.3.4.6 tetramethyl benzimidazolin $C_{11}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot CH \cdot OH$ (CH₃)₂C₆H₂ $< \frac{N(CH_3)}{N(CH_3)} \cdot CH \cdot OH$. Vgl. 1.3.4.6 Tetramethyl benzimidazoliumhydroxyd, S. 166.
- 4. 5-0xy-[bornyleno-2'.3':3.4-pyrazol] 1) C11H16ON2, Formel III bezw. IV.



2-Phenyl-5-bensoyloxy-[bornyleno-2'.3': 3.4-pyrasol] $C_{34}H_{24}O_2N_3$, Formel V. B. Beim Behandeln von 2-Phenyl-[bornyleno-2'.3': 3.4-pyrazolon-(5)] (Syst. No. 3566) mit Benzoylchlorid in verd. Kalijauge unter Eiskühlung (Wahl. B. 39, 1989).



Kalilauge unter Eiskühlung (WAHL, B. 32, 1989). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 111,5°. — Gibt beim Erwärmen mit überschüssigem Methyljodid auf dem Wasserbad ein bei ca. 175° (Zers.) schmelzendes Jodmethylat.

1-Phenyl-5-benzoyloxy-[bornyleno - 2'.3':
3.4-pyrasol] C₃₄H₃₄O₂N₂, Formel VI. B. Beim Behandeln von 1-Phenyl-[bornyleno-2'.3':3.4-pyrazolon-(5)] (Syst. No. 3566) mit Benzoylchlorid in verd. Natronlauge unter Eiskühlung (Wahl, B. 32, 1990). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 121—122°. — Das Jodmethylat schmilzt unter Zersetzung gegen 170°.

6. Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-8}ON₂.

- 1. Oxy-Verbindungen C.H.ON.
- 1. 3-Oxy-indazol C₇H₆ON₂, Formel VII VII. C(OH) N VIII. C(OH) NH No. 3567.
- 2. 6-Oxy-indazol C,H₆ON₂, Formel IX bezw. X. B. Beim Diazotieren von 6-Amino-indazol (Syst. No. 3715) und Kochen der erhaltenen Diazonium-Lösung (Witt, Noelting, Grandmough, B. 23, 3642; 25, 3152). —

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1—3.

Blättchen (aus Wasser oder durch Sublimation). F: 215—216°. Schwer löslich in kaltem Wasser und in Äther; löslich in Eisessig und Alkohol. Löst sich in verd. Natronlauge und in verd. Säuren.

- 5.7-Dinitro-6-oxy-indasol C₇H₄O₅N₄, s. nebenstehende Formel, O₆N.—CH bezw. desmotrope Form. B. Beim Erhitzen von 5.7-Dinitro-indazol-sulfonsäure-(6) (Syst. No. 3707) mit 33°/eiger Kalilauge (ZINCKE, A. 339, 238).— Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 232—233° (Zers.). O₅N Verpufft beim Erhitzen über den Schmelzpunkt. Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe.— Liefert beim Lösen in Soda-Lösung ein gelbes Mononatriumsalz, in Natronlauge ein rotes Dinatriumsalz, in Ammonisk ein gelbes Monoammoniumsalz.— Dinatriumsalz. Rote Krystelle. Schwer löslich in Natronlauge. Wird durch Wasser zum gelben Mononatriumsalz hydrolysiert.
- O.N-Diacetylderivat $C_{11}H_6O_7N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H(NO_6)_6 \cdot \frac{CH}{N(CO \cdot CH_3)} N$ bezw. desmotrope Form. B. Bei vorsichtigem Erwärmen von 5.7-Dinitro-6-oxy-indazol mit Essigsäureanhydrid (Z., A. 339, 239). Nadeln (aus Aceton + Wasser). F: 195° (Zers.).
- 3. 2-Oxy-benzimidazol C₇H₂ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit Benzimidazolon, Syst. No. 3567.
- 2-Åthoxy-bensimidasol C₂H₁₀ON₂ = C₂H₄ N C·O·C₂H₃. B. Aus o-Phenylendiamin, dessen Hydrochlorid und Kohlensäure-diäthylester-imid (Bd. III, S. 37) in wäßr. Lösung (Sandmeyer, B. 19, 2654). Rötliche Blättehen. F: 160°. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr Äthylchlorid und Benzimidazolon (Syst. No. 3567). Gibt mit Säuren leicht lösliche Salze.
- 4. **5(besw. 6)** Oxy benzimidazol I. HO NH CH II. HO NH CH NH C
- 1-Phenyl-6-methoxy-benzimidazol C₁₄H₁₃ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 3-Methoxy-6-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 564) mit wasserfreier Ameisensäure (JACOBSON, JAENICKE, MEYER, B. 29, 2683). Nadeln (aus Ligroin). F: 77°. Löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Ligroin.
- 1-Phenyl-6-äthoxy-bensimidasol $C_{15}H_{14}ON_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3 \stackrel{N(C_6H_5)}{N} CH$. B. Beim Kochen von 3-Äthoxy-6-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 564) mit wasserfreier Ameisensäure (Jacobson, W. Fischer, B. 25, 1000). Krystalle (aus Ligroin). F: 77—78°. Lejoht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Ligroin.
- 1-[2-Brom-phenyl]-6-äthoxy-benzimidasol $C_{16}H_{12}ON_2Br = C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_3 \stackrel{N(C_6H_4Br)}{\sim} CH$. B. Man reduziert 2'-Brom-4-äthoxy-azobenzol (Bd. XVI, S. 101) mit Zinnchlorür in Alkohol und kocht das (neben anderen Produkten) entstandene 2'-Brom-3-äthoxy-6-amino-diphenylamin mit wasserfreier Ameisensäure (Jacobson, Franz, Zaar, B. 36, 3865, 3866). Pikrat $C_{15}H_{12}ON_2Br + C_6H_6O_7N_3$. Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 176°. Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Benzol.
- 1-[8-Brom-phenyl]-6-äthoxy-benzimidazol $C_{15}H_{12}ON_2Br = C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_6 \xrightarrow{N(C_6H_4Br)}CH$. B. Beim Kochen von 3'-Brom-3-äthoxy-6-amino-diphenylaus (Bd. XIII, 8. 565) mit wasserfreier Ameisensäure (J., F., Z., B. 36, 3869). Nadeln (aus Alkohol). F: 130°. Löslich in Alkohol und Benzol; leicht löslich in verd. Sälzsäure. Pikrat $C_{14}H_{12}ON_4Br+C_6H_2O_7N_6$. Gelbe Nadeln. F: 220—221°. Fast unlöslich in allen gebräuchlichen Lösungamitteln.
- 1-o-Tolyl-6- athoxy benzimidazol $C_{16}H_{16}ON_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_2 \underbrace{N(C_6H_4 \cdot CH_9)}_{N} CH$.

 B. Beim Kochen von 3'-Äthoxy-6'-amino-2-methyl-diphenylamin (Bd. XIII, S. 565) mit wasserfreier Ameisensäure (J., F., Z., B. 36, 3862). Nadeln (aus Ligroin). F: 77—78°.
- 1-m-Tolyl-6-āthoxy-bensimidasol $C_{16}H_{16}ON_6 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_6 \underbrace{N(C_6H_4 \cdot CH_2)}_{N}CH$.

 B. Aus 3'-Äthoxy-6'-amino-3-methyl-diphenylamin analog der vorangehenden Verbindung (Jacobson, A. 267, 172, 176). Nitrat $C_{16}H_{16}ON_2 + HNO_6$. Hellgraue Nadeln. Schwer löglich.

2. Oxy-Verbindungen C₈H₈ON₉.

1. Benzal-oxymethenyl-diamin $C_8H_8ON_2 = N < C(OH) > NH$.

Verbindung $C_{23}H_{21}N_3S_2=N$ $CH(C_6H_5)$ $N\cdot CS\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Beim Eintragen von Benzylchlorid in eine Lösung von ω -Methyl- ω -phenyl-ms. ω' -benzal-dithiobiuret (Syst. No. 3567) in alkoh. Natronlauge (Fromm, Junius, B. 28, 1109). — Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 127°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser und in Alkalien. — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure Methylanilin, Ammoniak, Kohlensäure, Schwefelwasserstoff und Benzaldehyd-dibenzylmercaptal; beim Kochen mit konz. Salzsäure in Gegenwart von 3 Mol Benzylmercaptan entstehen Benzaldehyd-dibenzylmercaptal, Methylanilin, Ammoniak und Ammoniak-[monothiocarbonsäure-S-benzylester]-[dithiocarbonsäure-benzylester] (Bd. VI, S. 462). — $C_{23}H_{21}N_2S_2+HCl$. Krystalle (aus Alkohol + Ather). Wird durch siedendes Wasser hydrolysiert.

Verbindung $C_{19}H_{23}N_3S_3=N_{C(S\cdot CH_2\cdot C_0H_3)}N\cdot C(S\cdot CH_2\cdot C_0H_5);N\cdot C_0H_5$. B. Bei der Einw. von Benzylchlorid auf ω -Phenyl-ns. ω' -benzal-dithiobiuret (Syst. No. 3567) in alkoholisch-wäßriger Alkalilauge (Fromm, A. 275, 41). — Nadeln (aus Alkohol). F: 112°. Schwer löslich in Alkohol. Unlöslich in Wasser und Alkalien.

2. 1-Oxy-1.2-dihydro-phthalazin C₆H₈ON₂, s. nebenstehende Formel.

2 · Phenyl · 1 · methoxy · 1.2 · dihydro · phthalaxin $C_{18}H_{14}ON_2 = C_4H_4 CH_6 CH_6 CH_3 \cdot N \cdot C_6H_5$. B. Beim Umkrystallisieren von 2-Phenyl · 1 · oxy · 1.2 · dihydro-phthalazin aus Methanol (Thiele, Falk, A. 347, 123). — Krystallkörner (aus Methanol). F: 59—60°. — Geht beim Lösen in Säuren und Fällen mit Soda-Lösung wieder in 2-Phenyl · 1 · oxy · 1.2 · dihydro-phthalazin über.

3-Phenyl-1-äthoxy-1.2-dihydro-phthalazin $C_{16}H_{16}ON_2 = C_6H_4$ CH = NB. Beim Kochen von 2-Phenyl-1-oxy-1.2-dihydro-phthalazin oder 2-Phenyl-1-methoxy-1.2-dihydro-phthalazin mit Alkohol (Th., F., A. 347, 123). — Krystallkörner. F: 96—97°. — Liefert beim Auflösen in Säuren und Fällen mit Soda-Lösung 2-Phenyl-1-oxy-1.2-dihydro-phthalazin.

3. 6-Oxy-3.4-dihydro-chinazolin C.H.ON, Formel I.

3-[4-Äthoxy-phenyl]-6-äthoxy-3.4-dihydro-chinazolin $C_{15}H_{20}O_2N_3$, Formel II. Zur Konstitution vgl. MAFFEI, G. 58 [1928], 267. — B. Neben anderen Produkten bei der

$$I. \quad \stackrel{HO}{\longleftarrow} \stackrel{CH_{\$}}{\longleftarrow} \stackrel{NH}{\longleftarrow} \qquad \qquad II. \quad \stackrel{C_{\$}H_{\$}\cdot O}{\longleftarrow} \stackrel{CH_{\$}}{\longleftarrow} \stackrel{N\cdot C_{\$}H_{\$}\cdot O\cdot C_{\$}H_{\$}}{\longleftarrow}$$

Einw. von Formaldehyd auf p-Phenetidin in konz. Salzsäure (Goldschmidt, Ch. Z. 21, 395; 25, 178; vgl. Lepetit, Maimeri, R. A. L. [5] 26 I [1917], 558; Lep., Mar., Maim., G. 57 [1927], 862; Mar., G. 58 [1928], 267). — Blättchen (aus Alkohol). F: 140°; schwer löslich in Ather, unlöslich in Wasser; das salicylsaure Salz wirkt wie Cocain lokalanästhetisch (G., Ch. Z. 21, 395, 396). — Salze: G., Ch. Z. 21, 395. — $C_{12}H_{20}O_2N_2 + HCl.$ F: 193°. — $C_{18}H_{20}O_2N_2 + 2HCl.$ F: 122°. Geht leicht in das vorangehende Salz über.

4. 3-Oxy-1.2-dihydro-chinoxalin C₈H₈ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin, Syst. No. 3567.

5. 3-Oxy-7-methyl-indazol C.H.ON, Formel I bezw. II.

2-Phenyl-5-chlor-3-oxy-7-methyl-indazol C₁₄H₁₁ON₂Cl, Formel III, ist desmotrop mit 2-Phenyl-5-chlor-7-methyl-indazolon, Syst. No. 3567.

I.
$$C(OH) = C(OH) = COH$$

6. 5(bezw. 6)-Oxy-2-methyl-benzimidazol C₄H₈ON₂. Formel IV IV. bezw. V.

5(besw. 6) - Äthoxy - 2 - methyl - benzimidazol $C_{10}H_{13}ON_3 = C_3H_8 \cdot O \cdot C_9H_3 \cdot N C \cdot CH_3$. Beim Kochen von 3.4-Diamino-phenetol mit Eisessig, Natriumacetat und einigen Tropfen Acetanhydrid (G. Conn, B. 32, 2240). — Krystalle (aus Wasser). F: 149—150°. Unzersetzt destillierbar. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in heißem Benzol, Schwefelkohlenstoff, Essigester, Aceton und Chloroform, kaum löslich in kaltem Wasser und heißem Petroläther. Leicht löslich in verd. Säuren. -- Kondensiert sich mit Phthalsäureanhydrid zu einer aus Anilin in goldglänzenden Blättchen krystallisierenden Verbindung, die beim Erhitzen braun wird und bis 300° nicht schmilzt. — Physiologische Wirkung des Hydrochlorids: F. Bayer & Co., B. 32, 2242. — Hydrochlorid. Farbloses Pulver von bitterem Geschmack. Sehr leicht löslich in Wasser.

5(oder 6) - Athoxy - 1.2 - dimethyl - benzimidazol $C_{11}H_{14}ON_3 =$ C₂H₅·O·C₆H₂ N_(CH₂) C·CH₂. B. Beim Erhitzen von 5(bezw. 6)-Äthoxy-2-methyl-benzimidazol mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 100° (C., B. 32, 2242). — Etwas bitter schmeckende Nadeln (aus sehr verd. Alkohol). F: 102°. — Hydrojodid. Nadeln. Maßig löslich in Wasser. — Pikrat. Gelber Niederschlag. F: 222°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

- 1-Phenyl-6-athoxy-2-methyl-benzimidazol $C_{10}H_{10}ON_2 =$ $C_2H_3 \cdot O \cdot C_4H_4 = N(C_4H_4) \cdot C \cdot CH_4$. B. Beim Kochen von 4-Amino-3-anilino-phenol-āthyläther (Bd. XIII, S. 564) mit Essigsäureanhydrid (Jacobson, W. Fischer, B. 25, 1001). — Öl. — Nitrat $C_{16}H_{16}ON_2 + HNO_2$. Nadeln.
- 1 Phenyl 7 nitro 6 oxy 2 methyl benzimidazol $C_{14}H_{11}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2.3-Dinitro 4-acetamino-phenol mit Anilin auf dem Wasserbad O₂N HO (MELDOLA, HAY, Soc. 91, 1482). — Ockergelbes Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 200—203,5°.
- 1 Äthyl 5.7 dinitro 6 oxy 2 methyl bensimidasol Or C₁₆H₁₆O₄N₄, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von HO 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) mit Äthylamin O₂N N C-CH₂ in Alkohol auf dem Wasserbad (Meldola, Soc. 89, 1941). Orange-farbene Krystalle (aus Alkohol). F: 215° (Zers.). Liefert mit Alkalien orangefarbene, mit Sauren farblose, leicht hydrolysierbare Salze.
- phenol (Bd. XIII, S. 533) mit überschüssigem Anilin in Alkohol und Kochen des Reaktionsprodukts mit Natronlauge (Meldola, Soc. 89, 1939; M., Hay, Soc. 93, 1661, 1671). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 188—189° (M.). Löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln; die Lösungen in Alkalilaugen sind orange (M.). — Gibt bei der Nitrierung mit rauchender Sal-petersäure und konz. Schwefelsäure 1-[3-Nitro-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol (M., H.). — Liefert mit Säuren leicht hydrolysierbare Salze (M.). — Silbersalz. Ockergelber, amorpher Niederschlag. Unlöslich in Wasser (M., H.).

1-[2-Chlor-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_{9}O_{8}N_{4}Cl=HO\cdot C_{8}H(NO_{8})_{8} \sim N(C_{8}H_{4}Cl)$ C·CH₂. B. Beim Erhitzen von 2.3.6-Trinitro-4-scetaminophenol (Bd. XIII, S. 533) mit 3 Mol 2-Chlor-anilin in Alkohol auf dem Wasserbad (MELDOLA, HAY, Soc. 93, 1675). — Gelbliche Schuppen (aus Alkohol). F: 240°.

- 1- [8- Chlor-phenyl]-5.7- dinitro-6- oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_9O_5N_4Cl = HO \cdot C_6H(NO_9)_2 \underbrace{N(C_9H_4Cl)}_{N}C \cdot CH_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (M., H., Soc. 93, 1675). Ockergelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 170—171°.
- 1- [4-Chlor-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_{9}O_{5}N_{4}Cl = HO \cdot C_{6}H(NO_{2})_{5} \stackrel{N(C_{6}H_{4}Cl)}{\sim} C \cdot CH_{3}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (M., H., Soc. 93, 1676). Gelbbräunliche Nadeln (aus Alkohol). F: 246° (Zers.).
- 1-[2-Brom-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidasol $C_{14}H_0O_5N_4Br = HO\cdot C_0H(NO_2)_3 \stackrel{N(C_0H_4Br)}{\sim} C\cdot CH_3$. B. Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) und 2-Brom-anilin in siedendem Alkohol (Meldola, Hay, Soc. 95, 1040). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 184°.
- 1-[8-Brom-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_5O_5N_4Br = HO \cdot C_6H(NO_3)_3 \underbrace{N(C_6H_4Br)}_{N} C \cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (M., H., Soc. 95, 1040). Ockergelbes Krystallpulver (aus Alkohol oder Essigsäure). F: 211° (Zers.). Unlöslich in kaltem Wasser.
- 1-[4-Brom-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidasol $C_{14}H_0O_5N_4Br = HO \cdot C_6H(NO_2)_2 \underbrace{N(C_6H_4Br)}_{C} \cdot CH_3$. B. Analog den vorangehenden Verbindungen (M., H., Soc. 95, 1040). Ockergelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 248° (Zers.). Löslich in Essigsäure, sehwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.
- 1-[3-Nitro-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_9O_7N_8=HO\cdot C_6H(NO_2)_2$ $N(C_6H_4\cdot NO_2)$ $C\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 2.3.6-Trinitro-4-acetaminophenol (Bd. XIII, S. 533) mit überschüssigem 3-Nitro-anilin in Alkohol (Meldola, Soc. 89, 1942). Bei der Nitrierung von 1-Phenyl-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol mit rauchender Salpetersäure und konz. Schwefelsäure (M., Hay, Soc. 93, 1672). Gelbbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 242—243° (Zers.) (M.). Schwer löslich in siedendem Alkohol (M.). $AgC_{14}H_8O_7N_8$. Ockergelbes Pulver (M.).
- $\begin{array}{lll} \textbf{1-[4-Nitro-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol} & C_{14}H_{9}O_{7}N_{5} = \\ \textbf{HO\cdot C_{0}H(NO_{3})_{2}} & N(C_{0}H_{4}\cdot NO_{3}) & C\cdot CH_{3}. & B. & Beim Erhitzen von 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) mit 3 Mol 4-Nitro-anilin in Alkohol auf dem Wasserbad (Meldola, Hay, Soc. 98, 1676). Ockergelbe Schuppen (aus Eisessig). F: 249—250° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol. NH_{4}C_{14}H_{3}O_{7}N_{5}. & Rote Schuppen (aus Wasser). NaC_{14}H_{3}O_{7}N_{5}. \\ Orangefarbene Nadeln. KC_{14}H_{3}O_{7}N_{5}. & Rote Prismen (aus Wasser). \end{array}$
- 1 Phenyl 5.7 dinitro 6 methoxy 2 methyl bensimidazol $C_{18}H_{12}O_5N_4 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H(NO_2)_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot C \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen des Silbersalzes des 1-Phenyl-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazols mit Methyljodid in Alkohol (M., H., Soc. 93, 1672). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 205,5°.
- 1 Phenyl 5.7 dinitro 6 acetoxy 2 methyl bensimidasol $C_{16}H_{12}O_6N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H(NO_3)_3 N(C_6H_5) C \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 1-Phenyl-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol mit Essigsäureanhydrid (M., H., Soc. 93, 1672). Platten (aus Essigsäure). F: 206°.
- 1 · o · Tolyl · 5.7 · dinitro · 6 · oxy · 2 · methyl · bensimidasol $C_{18}H_{12}O_5N_4 = HO \cdot C_8H(NO_3)_2 \xrightarrow{N(C_8H_4 \cdot CH_3)} C \cdot CH_2$. B. Beim Erhitzen von 2.3.6-Trinitro · 4 · acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) mit 3 Mol o · Toluidin in Alkohol (Meldola, Hay, Soc. 98, 1672). Ockergelbe Schuppen. F: 147—149°. $AgC_{18}H_{11}O_5N_4$. Orangefarbene Krystalle. Unlöslich in Wasser.
- 1 o Tolyl 5.7 dinitro 6 äthoxy 2 methyl benzimidasol $C_{17}H_{16}O_8N_4 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H(NO_2)_2 \underbrace{N(C_6H_4 \cdot CH_2)}_{N}C \cdot CH_2$. B. Aus dem Silbersalz des 1-o-Tolyl-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazols und Äthyljodid (M., H., Soc. 98, 1673). Ockergelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 153°.

- 1 0 Tolyl 5.7 dinitro 6 acetoxy 2 methyl benzimidasol $C_1, H_{14}O_0N_4 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C_0H(NO_2)_2 \xrightarrow{N(C_0H_4 \cdot CH_2)} C \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 1-0-Tolyl-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol mit Essigsäureanhydrid (M., H., Soc. 93, 1673). Braune Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 139,5°.
- 1-p-Tolyl-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidasol $C_{15}H_{12}O_5N_4=HO\cdot C_6H(NO_2)_2$ $N(C_6H_4\cdot CH_3)$ $C\cdot CH_2$. B. Beim Erhitzen von 2.3.6-Trinitro-4-acetaminophenol (Bd. XIII, S. 533) mit 3 Mol p-Toluidin in Alkohol (Meldola, Hay, Soc. 98, 1678). Ockergelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 204,5°. Schwer löslich in Alkohol. Ammoniumsalz. Orangefarbene Nadeln. Unlöslich in Wasser. $AgC_{15}H_{11}O_5N_4$. Ockergelbe Nadeln.
- 1 p Tolyl 5.7 dinitro 6 äthoxy 2 methyl benzimidazol $C_{17}H_{16}O_5N_4 = C_2H_5\cdot O\cdot C_6H(NO_2)_2 \underbrace{N(C_6H_4\cdot CH_2)}_{N}C\cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz des 1-p-Tolyl-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazols und Åthyljodid (M., H., Soc. 93, 1674). Ockergelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176,5°.
- 1 Bensyl 5.7 dinitro 6 oxy 2 methyl benzimidazol $C_{18}H_{13}O_{5}N_{4} = HO \cdot C_{6}H(NO_{2})_{3} \frac{N(CH_{2} \cdot C_{6}H_{5})}{N}C \cdot CH_{2}$. B. Aus 2.6-Dinitro-3-benzylamino-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 566) beim Kochen des Ammoniumsalzes mit Wasser oder beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 1006 (Meldola, Soc. 89, 1941). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 1566. Liefert orangerote Alkalisalze. Hydrochlorid. Farblose Nadeln. Ist leicht hydrolysierbar.
- 1 [2.4.5 Trimethyl phenyl] 5.7 dinitro 6 oxy 2 methyl benzimidazol $C_{17}H_{16}O_5N_4 = HO \cdot C_6H(NO_2)_2 \underbrace{N[C_6H_2(CH_2)_2]}_{N}C \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) mit 3 Mol 2.4.5-Trimethyl-anilin in Alkohol (MELDOLA, HAY, Soc. 93, 1677). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 237°. Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 1 [2.4.6 Trimethyl phenyl] 5.7 dinitro 6 oxy 2 methyl benzimidasol $C_{17}H_{16}O_5N_4 = HO \cdot C_6H(NO_2)_2 \underbrace{N[C_6H_2(CH_2)_2]}_{N} C \cdot CH_2$. B. Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetaminophenol (Bd. XIII, S. 533) und 2.4.6-Trimethyl-anilin in siedendem Alkohol (M., H., Soc. 95, 1047). Ockergelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 183°.
- 1 α Maphthyl 5.7 dinitro 6 oxy 2 methyl benzimidasol $C_{18}H_{12}O_{5}N_{4} = HO \cdot C_{8}H(NO_{2})_{8} \frac{N(C_{18}H_{12})}{N(C_{18}H_{12})} C \cdot CH_{2}$. B. Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) und überschüssigem α -Naphthylamin in siedendem Alkohol (Meldola, Soc. 89, 1942).—Ockergelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 241° (Zers.).
- 1- β -Naphthyl 5.7 dinitro 6 oxy 2 methyl benzimidazol $C_{10}H_{10}O_5N_4=HO\cdot C_0H(NO_2)_5 \stackrel{N(C_{10}H_{12})}{N}C\cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (M., Soc. 89, 1942). Braune Nadeln oder ockergelbe Prismen (aus Essigsäure). F: 242° (Zers.).
- 1-[3-Oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-3-methyl-benzimidazol $C_{14}H_{16}O_6N_4=H_0\cdot C_0H(NO_0)_3$ $N(C_0H_3\cdot OH)$ $C\cdot CH_3$. B. Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, 8. 533) und 2-Amino-phenol in siedendem Alkohol (Meldola, Hay, Soc. 95, 1044). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 243—244°. Leicht löslich in Alkohol.
- 1-[2-Methoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{15}H_{12}O_6N_4 = HO \cdot C_6H(NO_2)_2 \underbrace{N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2)}_{N} C \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 2.3.6-Trinitro-4-acetaminophenol (Bd. XIII, S. 533) mit 3 Mol o-Anisidin in Alkohol (M., H., Soc. 93, 1674). Ockergelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 193°. Silbersalz. Orangefarbenes Krystallpulver.
- 1-[4(oder 5)-Nitro-2-oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_9O_8N_5=HO\cdot C_6H(NO_9)_8 \underbrace{N[C_9H_9(NO_9)\cdot OH]}_{N}C\cdot CH_9.$ B. Beim Auflösen von 1-[2-Oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol in kalter rauchender Salpetersäure (M., H., Soc. 95, 1045). Gelbes Krystallpulver (aus Essigsäure). Zersetzt sich unter Schwärzung bei 265—270°. Schwer löslich in Alkohol und Essigsäure.

- 1 [8 Methoxy phenyl] 5.7 dinitro 6 methoxy 2 methyl benzimidazol $C_{18}H_{14}O_{6}N_{4} = CH_{2}\cdot O\cdot C_{6}H(NO_{2})_{3} = N(C_{4}H_{4}\cdot O\cdot CH_{2}) = C\cdot CH_{2}$. B. Aus dem Silbersalz von 1-[2-Methoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol und Methyljodid (M., H., Soc. 98, 1674). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 168°.
- 1 [2 Methoxy phenyl] 5.7 dinitro 6 acetoxy 2 methyl benzimidazol $C_{17}H_{14}O_7N_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_4H(NO_3)_3 \frac{N(C_4H_4 \cdot O \cdot CH_3)}{N} C \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 1-[2-Methoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol mit Acetanhydrid (M., H., Soc. 93, 1674). Ockergelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 162—163°.
- 1-[2-Acetoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-acetoxy-2-methyl-benzimidazol $C_{18}H_{14}O_8N_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H(NO_2)_2$ $N(C_8H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)$ $C\cdot CH_3$. Beim Kochen von 1-[2-Oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol mit Acetanhydrid (M., H., Soc. 95, 1044). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 165°.
- 1-[3-Oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_{10}O_{6}N_{4}=H_{0}\cdot C_{6}H_{0}$ $N_{10}\cdot C_{10}\cdot C_{10}\cdot R$ Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) und überschüssigem 3-Amino-phenol in siedendem Alkohol (Meldola, Hay, Soc. 95, 1045). Ockergelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 279° (Zers.).
- 1-[3-Methoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{1b}H_{12}O_6N_4 = HO \cdot C_6H(NO_2)_5 N(C_4H_4 \cdot O \cdot CH_2) C \cdot CH_3$. B. Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) und 3 Mol m-Anisidin in siedendem Alkohol (Meldola, Hay, Soc. 93, 1674). Ockergelber, flockiger Niederschlag (aus Alkohol). Schwärzt sich bei 146° und schmiltt hei 186°
- 1-[x-Nitro-8-oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{16}H_{9}O_{9}N_{5} = HO \cdot C_{6}H(NO_{9})_{5} = \frac{N[C_{6}H_{5}(NO_{9}) \cdot OH]}{N} = C \cdot CH_{3}$. Beim Auflösen von 1-[3-Oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol in kalter rauchender Salpetersäure (M., H., Soc. 95, 1046). Gelbbraune Schuppen (aus Alkohol). F: 260° (Zers.).
- 1-[3-Acetoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-acetoxy-2-methyl-benzimidazol $C_{18}H_{16}O_8N_6=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H(NO_2)_2$ $N(C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)$ $C\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 1-[3-Oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol mit Acetanhydrid (M., H., Soc. 95, 1046). Hellorangefarbene Nadeln. F: 209°. Schwer löslich in Alkohol.
- 1-[4-Oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_{10}O_{4}N_{6} = HO \cdot C_{4}H(NO_{2})_{3} = N(C_{6}H_{1} \cdot OH) C \cdot CH_{3}$. B. Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) und 4-Amino-phenol in siedendem Alkohol (Meldolla, Hay, Soc. 95, 1046). Gelbliche Schuppen (aus Essignaure). F: 245,5° (Zers.).
- 1-[4-Methoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidasol $C_{15}H_{15}O_{6}N_{4}=H_{0}\cdot C_{6}H_{0}N_{3}=\frac{N(C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{2})}{N}C\cdot CH_{3}$. B. Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) und 3 Mol p-Anisidin in siedendem Alkohol (M., H., Soc. 93, 1675). Ockergelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 198,5°. $AgC_{15}H_{11}O_{6}N_{4}$. Ockergelbes Pulver. Unlöslich in kaltem Wasser.
- 1-[3(?)-Nitro-4-oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_9O_8N_6=HO\cdot C_6H(NO_2)_2\underbrace{N[C_6H_8(NO_2)\cdot OH]}_{N}C\cdot CH_3$. B. Beim Auflösen von 1-[4-Oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol in kalter rauchender Salpetersäure (M., H., Soc. 95, 1046). Gelbliches Krystallpulver (aus Eisessig). F: 252,5°.
- 1-[4-Methoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-methoxy-2-methyl-benzimidasol $C_{16}H_{14}O_6N_4=CH_3\cdot O\cdot C_6H(NO_3)_3 \xrightarrow{N(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)} C\cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz des 1-[4-Methoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidasols und Methyljodid (M., H., Soc. 93, 1675). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 169—170°.
- 1-[4-Acetoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-acetoxy-2-methyl-benzimidasol $C_{10}H_{14}O_2N_4=CH_2\cdot CO\cdot O\cdot C_4H(NO_2)_2\frac{N(C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_2)-C\cdot CH_2}{N}$ C·CH₈. B. Beim Kochen von 1-[4-Oxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol mit Acetanhydrid (M., H., Soc. 95, 1046). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 169,5°.

- 1-[2-Carboxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{18}H_{10}O_7N_4 = HO \cdot C_8H(NO_2)_2 \xrightarrow{N(C_8H_4 \cdot CO_9H)} C \cdot CH_3$. B. Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) und Anthranilsäure in siedendem Alkohol (Meldola, Hay, Soc. 95, 1041). Ockergelbe Schuppen und Nadeln (aus Alkohol). F: 253°. $Ag_8C_{18}H_8O_7N_4$. Helirotes Pulver.
- 1-[2-Carbāthoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{17}H_{14}O_7N_4 = HO \cdot C_8H(NO_9)_8 N(C_8H_4 \cdot CO_3 \cdot C_9H_5) C \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 1-[2-Carboxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol mit Alkohol in Gegenwart von etwas Schwefelsäure (M., H., Soc. 95, 1041). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 216°.
- 1-[3-Carboxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidasol $C_{18}H_{10}O_7N_4 = HO \cdot C_8H(NO_8)_8 N(C_8H_4 \cdot CO_8H) C \cdot CH_8$. B. Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) und 3-Amino-benzoessure in siedendem Alkohol (M., H., Soc. 95, 1042). Ockerfarbige Nadeln (aus Alkohol). F: 273°. Löslich in Eisessig, schwerer löslich in Alkohol. $Ag_2C_{18}H_8O_7N_4$. Hellrotes Pulver.
- 1-[3-Carbäthoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{17}H_{14}O_7N_4 = HO \cdot C_4H(NO_2)_3 \underbrace{N(C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)}_{N} \underbrace{C \cdot CH_3}_{C \cdot CH_4}$. B. Beim Kochen von 1-[3-Carboxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol mit Alkohol in Gegenwart von etwas Schwefelsäure (M., H., Soc. 95, 1042). Ockergelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 146°.
- 1-[4-Carboxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{1g}H_{10}O_7N_4=H_0\cdot C_gH(NO_g)_g = N(C_gH_g\cdot CO_gH) C\cdot CH_g$. B. Aus 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol (Bd. XIII, S. 533) und 4-Amino-benzoesäure in siedendem Alkohol (Meldola, Hay, Soc. 95, 1042). Ockergelbe Schuppen (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 283—284°. Löslich in Eisessig, schwer löslich in Alkohol. $Ag_gC_{1g}H_gO_7N_4$. Hellrotes Pulver.
- 1-[4-Carbäthoxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{17}H_{14}O_7N_4=HO\cdot C_6H(NO_8)_8$ $N = C\cdot CH_8$. B. Beim Kochen von 1-[4-Carboxy-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol mit Alkohol in Gegenwart von etwas Schwefelsäure (M., H., Soc. 95, 1042). Gelbliche Schuppen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 242° (Zers.).
- 1-[4-Sulfo-phenyl]-5.7-dinitro-6-oxy-2-methyl-benzimidazol $C_{14}H_{10}O_{2}N_{4}S=HO\cdot C_{4}H(NO_{2})_{2} \stackrel{N(C_{6}H_{4}\cdot SO_{2}H)}{N}C\cdot CH_{6}$. B. Beim Kochen von 2.3.6-Trinitro-4-acetaminophenol (Bd. XIII, S. 533) mit 2 Mol Sulfanilsäure in Wasser (M., H., Soc. 95, 1047). Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 260°. Unlöslich in Alkohol; die alkal. Lösung ist intensiv orange.
- 7. 2-Oxy-5 (bezw. 6) methylbenzimidazol C₂H₄ON₅. Formel I I. CH₃ NH C-OH II. CH₃ NH C-OH bezw. II, ist desmotrop mit 5-Methylbenzimidazolon, Syst. No. 3567.
- 2-Äthoxy-5(besw. 6)-methyl-bensimidasol C₁₀H₁₂ON₂=CH₃·C₆H₄ NH C·O·C₂H₅.

 B. Beim Eintragen von Kohlensäure-diäthylester-imid (Bd. III, S. 37) in eine Lösung von 4-Methyl-phenylendiamin-(1.2) und salzsaurem 4-Methyl-phenylendiamin-(1.2) in Wasser (Sandmeyer, B. 19, 2651). Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 163°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, etwas schwerer in Äther, schwer in Wasser. Löst sich in warmer Kalioder Natronlauge und wird daraus durch Kohlensäure unverändert gefällt. Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 140° 5-Methyl-benzimidazolon. Liefert mit Säuren Salze, die in Wasser sehr leicht löslich sind.
- 8. 6 (berw. 5) Owy 5 (berw. 6) III. CH₃ NH CH IV. CH₃ NH CH IV. CH₄ NH CH IV. CH₅ NH CH IV. CH₆ NH CH III bezw. IV.

1-Phenyl-6-äthoxy-5-methyl-benzimidazol C₁₆H₁₆ON₂, CH₃.

s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 5-Amino-4-anilino2-äthoxy-1-methyl-benzol mit wasserfreier Ameisensäure (JA.

COBSON, A. 267, 149). — Krystalle (aus Ligroin). F: 102°. — C₁₆H₁₆ON₂ + HCl. Nadeln (aus salzsaurer Lösung).

3. Oxy-Verbindungen CoH₁₀ON₂.

- 1. 2-Oxy-6-methyl-3.4-dihydro-chinazolin C₂H₁₀ON₂, CH₂ NH s. nebenstehende Formel.
- 8-p-Tolyl-2-methylmercapto-6-methyl-3.4-dihydro-chinazolin $C_{17}H_{18}N_{18}S=CH_{2}\cdot N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. B. Das jodwasserstoffsaure Salz entsteht beim Erhitzen von 3-p-Tolyl-2-thion-6-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (Syst. No. 3567) mit Methyljodid und Methanol im Rohr auf 130°; beim Behandeln mit alkoh. Natronlauge erhält man die freie Base (v. Walther, Bamberg, J. pr. [2] 73, 226). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 87°. Leicht löslich in Ather, Benzol und Essigester, schwerer in verd. Alkohol. Liefert bei der Reduktion mit Zink und verd. Schwefelsäure 3-p-Tolyl-6-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin (S. 110). Hydrochlorid. Stäbchen. F: 258°. $C_{17}H_{18}N_{18}S+HI$. Gelbe Stäbchen (aus 70°/oigem Alkohol). F: 260° (Zers.). Sulfat. Nadeln. F: 208°. Chloroplatinat. Krystalle. F: 222°. Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 168°.
- 2. 3-Oxy-6-methyl-1.2-dihydro-chinoxalin C₂H₁₀ON₂, CH₃ CH₃ s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 3-Oxo-6-methyl-1.2.3.4-tetrahydro-chinoxalin, Syst. No. 3567.
- 3. 2-[a-Oxy-āthyl]-benzimidazol C₀H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Hinsberg, B. 25, 2416; BISTRZYCKI, PRZEWORSKI, B. 45 [1912], 3484. B. Beim Erhitzen einer wäßr. Lösung von salzsaurem o-Phenylendiamin und Milchsäure im Rohr auf 130° (Georgescu, B. 25, 957). F: 177° (G.).
- 4. 2^1 Oxy 2.5 (bezw. 2.6) dimethyl- benzimidazol, 5 (bezw. 6)-Methyl-2-oxymethyl-benzimidazol $C_sH_{10}ON_s$, Formel I bezw. II.

I.
$$CH_3$$
 NH $C \cdot CH_4 \cdot OH$ II. $CH_3 \cdot CH_4 \cdot OH$

5 (besw. 6) - Methyl - 2 - phenoxymethyl - bensimidazol $C_{15}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot N_H > C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 3.4-Diamino-toluol mit Phenoxyessigsäure auf 150° (G. Cohn, J. pr. [2] 63, 192). — Krystalle (aus 60—70°/ $_0$ igem Alkohol). F: 170—171°. Leicht löslich in heißem Benzol. — Pikrat. Nadeln (aus Alkohol). F: 216° bis 217°. Ziemlich leicht löslich.

5 (besw. 6)-Methyl-2-[(2-methoxy-phenoxy)-methyl]-bensimidasol $C_{16}H_{16}O_2N_2=CH_2\cdot C_6H_3\cdot C_5H_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2$. B. Beim Erhitzen von 3.4-Diamino-toluol mit 2-Methoxy-phenoxyessigsäure (C., J. pr. [2] 63, 192). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 78° bis 80°. Sehr leicht löslich in Benzol und Alkohol, schwer in Äther. — Pikrat. F: 179°.

5 (besw. 6) - Methyl - 2 - [(2 - methoxy - 4 - allyl - phenoxy) - methyl] - bensimidasol $C_{19}H_{20}O_2N_2 = CH_2 \cdot C_6H_2 < N_{H} > C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_2(O \cdot CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. B. Beim Erhitzen von 3.4-Diamino-toluol mit 2-Methoxy-4-allyl-phenoxyessigsäure (C., J. pr. [2] 63, 192). — Blätter (aus Äther + Petroläther). F: 71—73°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol. — Pikrat. F: 132°.

- 4. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{12}ON_2$.
- 1. 3 Methyl 5 [2 oxy phenyl] Δ^2 pyrazolin $C_{10}H_{12}ON_2 = H_1C C \cdot CH_2$ $HO \cdot C_4H_4 \cdot HC \cdot NH \cdot N$

HO · C. H. · HC · N(C. H.) · N

BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXIII.

1-Phenyl-8-methyl-5-[2-oxy-phenyl]- Δ^{2} -pyrasolin $C_{16}H_{16}ON_{2}$ = H_2C — $C \cdot CH_2$. B. Beim Erwärmen von 2-Oxy-benzalaceton-phenylhydr-HO·C₆H₄·HC·N(C₆H₅)·N

azon mit Eisessig auf dem Wasserbad (Auwers, Müller, B. 41, 4231). — Würfel (aus Ligroin). F: 147—148°. Leicht löslich in Eisessig, Benzol und Chloroform, mäßig in Ather und Alkohol, schwer in Ligroin. Löst sich in Alkalien. Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Eisenchlorid intensiv blauviolett. H₂C———C·CH₃. B. Beim Er-Bensoylderivat $C_{22}H_{20}O_2N_2 = \frac{1}{C_0H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot HC \cdot N(C_0H_5) \cdot N}$. B. Beim Erwärmen von 2-Benzoyloxy-benzalaceton-phenylhydrazon mit Eisessig auf dem Wasserbad (Auwers, Müller, B. 41, 4232). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 125°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig, mäßig in Alkohol und Ather, schwer in Ligroin.

— Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge 1-Phenyl-3-methyl-5-[2-oxy-phenyl]-△³-pyrazolin. --- Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird auf Zusatz von Eisenchlorid intensiv blauviolett. 2. 2^1 -Oxy-5 (bezw. 6)-methyl-2-āthyl-benzimidazol, 5 (bezw. 6)-Methyl-2-[a-oxy-athyl]-benzimidazol $C_{10}H_{12}ON_8$, Formel I bezw. II. Zur Konstitution II. CHarr -NH C·CH(OH)·CH C·CH(OH)·CH3 vgl. Hinsberg, B. 25, 2417; Bistrzycki, Przeworski, B. 45 [1912], 3484. — B. Beim Erhitzen einer wäßr. Lösung von salzsaurem 3.4-Diamino-toluol mit Milchsäure im Rohr auf 130° (GEORGESCU, B. 25, 956). — Krystalle (aus Wasser). F: 176—177° (G.). Löslich in heißem Wasser und in Alkohol, schwer löslich in Äther. 5. Oxy-Verbindungen C₁₁H₁₄ON₂. 1. $3 - Athyl - 5 - f2 - oxy - phenyl] - \Delta^2 - pyrazolin C_{11}H_{14}ON_3 = H_1C - C_2H_5$ HO·C.H.· HC·NH·N 1-Phenyl-3-āthyl-5-[2-oxy-phenyl]- Δ^2 -pyrasolin $C_{17}H_{18}ON_2 =$ H_2 C C_2 H₈. B. Aus Äthyl-[2-oxy-styryl]-keton (Bd. VIII, S. 134) $\mathbf{HO} \cdot \mathbf{C}_{\mathbf{c}} \mathbf{H}_{\mathbf{s}} \cdot \mathbf{HC} \cdot \mathbf{N}(\mathbf{C}_{\mathbf{s}} \mathbf{H}_{\mathbf{s}}) \cdot \mathbf{N}$ und Phenylhydrazin in Alkohol + Eisessig (Auwers, Voss, B. 42, 4423). — Nadeln (aus 50% sigem Alkohol). F: 134°. — Wird beim Kochen mit Eisessig nicht verändert. — Gibt mit Risenchlorid oder Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure eine tiefviolette Färbung. 1-Phenyl-8-äthyl-5-[2-methoxy-phenyl]- Δ^2 -pyrasolin $C_{10}H_{20}ON_2 = H_2C$ $C \cdot C_2H_5$ And Athyl 12 methoxy strongly leader (Pd B. Aus Athyl-[2-methoxy-styryl]-keton (Bd. VIII, CH₂·O·C₂H₄·HC·N(C₂H₅)·N S. 134) und Phenylhydrazin in Alkohol + Eisessig (Au., V., B. 42, 4425, 5507). — Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 87—88°. Sehr leicht löslich in Benzol und Ligroin, leicht in Methanol und Alkohol. 2. 5 (bezw. 6)-Oxy-2-isobutyl-benzimidazol C₁₁H₁₄ON₂, Formel III bezw. IV.

III. HO. NH. C.CH₂·CH(CH₂)₂

IV. HO. NH. C.CH₃·CH(CH₂)₂ 5 (besw. 6) - Athoxy - 2 - isobutyl - bensimidasol $C_{12}H_{18}ON_2 =$ $C_9H_5 \cdot O \cdot C_9H_5 < NH > C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 3.4-Diamino-phenetol mit Isovaleriansaure (G. Cohn, B. 32, 2243). — Krystalle (aus Benzol + Petrolather). F: 135° bis 136°. Sehr leicht löslich in Aceton, Alkohol, Essigester und Schwefelkohlenstoff, sehr schwer in Wasser und Petroläther. 6. 3-Propyl-5-[2-oxy-phenyl]- Δ^2 -pyrazolin $C_{12}H_{16}ON_2 = H_1C_1 - C_1CH_2 \cdot C_2H_3$ HO · C.H. · HC · NH · N 1-Phenyl-8-propyl-5-[2-oxy-phenyl]- Δ^2 -pyrasolin $C_{18}H_{20}ON_2 = H_2C - C \cdot CH_2 \cdot C_2H_3$. Zur Konstitution vgl. Auwers, Voss, B. 42, 4424. —

- B. Beim Erwärmen von Propyl [2 oxy styryl] keton (Bd. VIII, S. 135) mit Phenylhydrazin in Alkohol + Eisessig auf dem Wasserbad (Harries, Busse, B. 29, 376). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 119° (H., B.). Leicht löslich außer in Ligroin und Wasser; 1 g löst sich in 1 cm² siedendem Alkohol (H., B.). Geht beim Kochen mit Eisessig in eine bei 98—99° schmelzende Verbindung [wahrscheinlich 1-Phenyl-3-propyl-5-[2-oxy-phenyl]-pyrazol] über, die bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol das ursprüngliche Pyrazolin zurückliefert (Au., V.). Die farblose Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit Eisenchlorid oder Natriumnitrit eine blauviolette Färbung (Au., V.).
- 7. $6-0 \times y-4$ -methyl-2-[(2.2.3-trimethyl-cyclo-penten-(3)-yl)-methyl]-pyrimidin $C_{14}H_{20}ON_{2}$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 4-Methyl-2-[(2.2.3-trimethyl-cyclopenten-(3)-yl)-methyl]-pyrimidon-(6), Syst. No. 3567.

7. Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-10}ON₂.

1. Oxy-Verbindungen $C_8H_6ON_2$.

- 1. 4-Oxy-cinnolin C₆H₆ON₅, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Oxy-cinnolin-carbonsäure-(3) (Syst. No. 3690) auf 260° (v. RICHTER, B. 16, 681). Krystalle (aus Wasser). F: 225° (v. R.). Ist sublimierbar (v. R.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kochendem Wasser; löslich in Alkaliauge, Alkalicarbonat und verd. Mineralsäuren (v. R.). Liefert beim Glühen mit Zinkstaub Ammoniak, Indol(?) und Cinnolin(?) (S. 173) (v. R.). Gibt beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid und wenig Phosphoroxychlorid 4-Chlor-cinnolin (S. 174) (Busch, Klett, B. 25, 2849). 2C₈H₆ON₂+2HCl+PtCl₄. Prismen (v. R.).
- 4-Äthoxy-cinnolin $C_{10}H_{10}ON_2=N_1C_8H_5\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Bei gelindem Erwärmen von 4-Chlor-cinnolin mit Natriumäthylat-Lösung (Busch, Klett, B. 25, 2852). Nadeln (aus Ligroin). F: 106°. Sehr leicht löslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.
- 2. 1-Oxy-phthalazin C_sH_eON_s, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit Phthalazon, Syst. No. 3568.
- 1-Methoxy-phthalazin C₅H₅ON₅ = N₂C₅H₅·O·CH₅. B. Beim Kochen on 1-Chlor-phthalazin (S. 175) mit Natriummethylat-Lösung (Gabriel, Neumann, B. 26, 525; v. Rothenburg, J. pr. [2] 51, 148). Gelbliche Nadeln (aus Ligroin). Riecht fruchtartig (G., N.). F: 60—61° (G., N.; v. R.). Schwer löslich in Ligroin, leicht in den üblichen Lösungsmitteln (G., N.).
- 1-Äthoxy-phthalaxin $C_{10}H_{10}ON_2 = N_2C_8H_5 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 1-Chlor-phthalaxin (S. 175) und Natriumäthylat-Lösung (v. Rothenburg, J. pr. [2] 51, 149). Prismen oder Blättchen. F: 29—31°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.
- 3. 2-Oxy-chinazolin C₈H₆ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit Chinazolon-(2), Syst. No. 3568.
- 2-Methoxy-chinasolin $C_bH_bON_a = N_aC_bH_b \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 2-Chlor-chinasolin (S. 176) mit Natriummethylat-Lösung (Bogert, Max, Am. Soc. 31, 512). Nadeln. Riecht angenehm. F: 55—56°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr entsteht Chinazolon-(2).
- 2-Äthoxy-chinazolin $C_{10}H_{10}ON_2 = N_2C_8H_5 \cdot O \cdot C_2H_5 \cdot B$. Beim Erwärmen von 2-Chlor-chinazolin mit Natriumäthylat-Lösung (Bogert, May, Am. Soc. 31, 512). Würfel. Ist mit Wasserdampf flüchtig.
- 2-Mercapto-chinazolin $C_8H_8N_2S$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit Chinazolthion-(2), Syst. No. 3568.
- 4. 4-Oxy-chinazolin C₆H₈ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit Chinazolon-(4), Syst. No. 3568.
- 4-Methoxy-chinasolin C₂H₃ON₂ = N₂C₃H₅·O·CH₃. B. Beim Behandeln von 4-Chlor-chinazolin (S. 176) mit Natriummethylat-Lösung (Bogert, May, Am. Soc. 31, 509). Krystalle. Riecht sehr angenehm. F: 35,4°. Ist mit Wasserdampf flüchtig.

- 4-Äthoxy-chinasolin $C_{10}H_{10}ON_2=N_2C_8H_5\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln von 4-Chlorchinasolin (S. 176) mit Natriumäthylat-Lösung (Bogert, May, Am. Soc. 31, 510). Krystalle. Riecht angenehm ätherisch. F: $42-44^\circ$.
- 4-Propyloxy-chinazolin $C_{11}H_{12}ON_2 = N_2C_2H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Chlor-chinazolin und Natriumpropylat in Alkohol (Bogert, May, Am. Soc. 31, 510). Öl. Kp: 257° bis 260°.
- **4-Butyloxy-chinazolin** $C_{18}H_{14}ON_2 = N_2C_8H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5 \cdot B$. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bogert, May, Am. Soc. 31, 510). Ol. Kp: 263—265°.
- 5. 2-Oxy-chinoxalin C₃H₆ON₂, Formel I, ist desmotrop mit Chinoxalon, Syst. No. 3568. I. No. OH II.
- 6. 6-Oay-chinoxalin C₈H₆ON₈, Formel II.

 B. Aus 3.4-Diamino-phenol (Bd. XIII, S. 564) und Glyoxal-natriumdisulfit in essigsaurer Lösung (AUTENRIETH, HINSBERG, B. 25, 494). Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 245°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Benzol, leichter in Alkohol, Äther und heißem Wasser. Die wäßr. Lösung ist gelb.
- 6-Methoxy-chinoxalin C₅H₅ON₂ = N₂C₅H₅·O·CH₂. B. Aus (nicht beschriebenem) salzsaurem 3.4-Diamino-anisol und der Bariumdisulfitverbindung des Glyoxals in Gegenwart von frisch gefälltem Bariumcarbonat in Wasser (Koerner, Atti della R. Accad. dei Lincei, Transunti [3] 8, 221; B. 17 Ref., 573). Aus 6-Methoxy-chinoxalin-dicarbonsäure-(2.3) (Syst. No. 3692) bei der trocknen Destillation im Vakuum oder beim Erhitzen für sich oder mit Eisessig oder mit Alkali (Höchster Farbw., D. R. P. 38322; Frdl. 1, 221). Nadeln (aus Wasser). Riecht angenehm aromatisch (K.). F: 57,5° (K.), 58° (H. F.). Sublimiert bei gewöhnlicher Temperatur (K.).
- 6-Äthoxy-chinoxalin $C_{10}H_{10}ON_2=N_cC_8H_5\cdot O\cdot C_cH_5$. B. Aus 3.4-Diamino-phenetol (Bd. XIII, S. 564) und einem geringen Überschuß von Glyoxal-natriumdisulfit (AUTENRIETH, HINSBERG, B. 25, 492). Nadeln (aus Wasser). Riecht anisähnlich. F: 81°. Ist mit Wasserdampf flüchtig und nahezu unzersetzt sublimierbar. Leicht löslich in Alkohol, Äther und siedendem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Wasser. Bei längerem Kochen mit Zinn und konz. Salzsäure entstehen 3.4-Diamino-phenetol und harzartige Produkte. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Gelb übergeht.

2. Oxy-Verbindungen C.H.ON.

1. $5(bezw.3)-Oxy-3(bezw.5)-phenyl-pyrazol C_9H_6ON_2 = \frac{HC---C\cdot C_6H_5}{HO\cdot C\cdot NH\cdot N}$

bezw. $\frac{HC = C \cdot C_0 H_5}{HO \cdot C : N \cdot NH}$ ist desmotrop mit 3 (bezw. 5)-Phenyl-pyrazolon-(5 bezw. 3), Syst. No. 3568.

- 5 Oxy 1.2 dimethyl 3 phenyl pyrazoliumhydroxyd $C_{11}H_{14}O_2N_3 = HC C \cdot C_6H_6$ bezw. desmotrope Form. Vgl. die Salze des Isoantipyrins, Syst. No. 3568.
- 1-Methyl-5-methylmercapto-3-phenyl-pyrazol, Isopseudothiopyrin, Pseudoisothiopyrin $C_{11}H_{12}N_2S=\frac{C\cdot C_6H_5}{CH_3\cdot S\cdot C\cdot N(CH_3)\cdot N}$. Bei der Destillation von Isopseudothiopyrin-jodmethylat (s. u.) unter vermindertem Druck (MICHAELIS, DORN, A. 352, 190). Farblose, leicht gelb werdende Flüssigkeit. Kp₁₀: 184°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Gibt mit salpetriger Säure 4-Nitroso-isopseudothiopyrin (S. 389). Beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100° bildet sich die Ausgangsverbindung zurück. $C_{11}H_{12}N_2S+HCl+H_2O$. Nadeln (aus verd. Salzsäure). Schmilzt wasserhaltig bei 106°, wasserfrei bei 158°. Wird durch Wasser hydrolysiert. $C_{11}H_{12}N_2S+HI+H_2O$. F: 174° (Braunfärbung). $2C_{11}H_{12}N_2S+2HCl+PtCl_4+H_2O$. Gelbe, leicht zersetzliche Krystalle (aus Alkohol). F: 204° (Zers.).
- 1.2-Dimethyl-5-methylmercapto-3-phenyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{1z}H_{16}ON_zS = HC C \cdot C_6H_5$ bezw. desmotrope Form. Jodid, Isothiopyrin-pseudo jodmethylat, Isopseudothiopyrin-jodmethylat $C_{12}H_{16}SN_2 \cdot I + H_2O$. B. Beim Kochen 25.*

von Isothiopyrin (Syst. No. 3568) mit Methyljodid in Alkohol (MICHAELIS, DORN, A. 352, 189). Beim Erhitzen von Isopseudothiopyrin (S. 387) mit Methyljodid auf 100° (M., D., A. 352, 191). — Nadeln (aus Wasser). F: 102,5°; zersetzt sich bei 148°; leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in kaltem Wasser. Spaltet bei der Vakuumdestillation Methyljodid ab unter Bildung von Isopseudothiopyrin.

- 5-Methylmercapto-1.3-diphenyl-pyrasol $C_{16}H_{14}N_2S = \frac{HC C_8H_5}{CH_3 \cdot S \cdot C \cdot N(C_6H_6) \cdot N}$. Farbloses Öl. Kp_{11} : 225° (Michaelis, Willert, A. 358, 174). Färbt sich beim Aufbewahren gelb. $-C_{16}H_{14}N_2S + HCl + 2H_2O$. Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 80°. Wird durch Wasser hydrolysiert.
- 1-[3-Nitro-phenyl]-5-methylmercapto-3-phenyl-pyrazol $C_{16}H_{13}O_2N_3S=HC$ $C\cdot C_6H_5$ $B. Beim Erhitzen von 2-Methyl-1-[3-nitro-phenyl]-CH_3\cdot S\cdot \overset{\circ}{C}\cdot N(C_8H_4\cdot NO_2)\cdot \overset{\circ}{N}$ 5-methylmercapto-3-phenyl-pyrazoliumjodid (s. u.) unter vermindertem Druck (Michaelis, Willert, A. 358, 181). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 106°.
- 5-Methylsulfon-1.3-diphenyl-pyrazol $C_{16}H_{14}O_{9}N_{2}S = \frac{HC C \cdot C_{6}H_{6}}{CH_{2} \cdot SO_{2} \cdot C \cdot N(C_{8}H_{5}) \cdot N}$.

 B. Bei der Oxydation von 5-Methylmercapto-1.3-diphenyl-pyrazol (s. o.) mit Permanganat in Eisessig (MICHAELIS, WILLERT, A. 358, 175). Nadeln. F: 162°.
- 1 [3 Nitro phenyl] 5 methylsulfon 3 phenyl pyrasol $C_{16}H_{13}O_4N_2S = HC C \cdot C_6H_6$. Nadeln (aus Essigsāure). F: 148° (MICHAELIS, WILLERT, $CH_3 \cdot SO_2 \cdot C \cdot N(C_6H_4 \cdot NO_3) \cdot N$. A. 358, 182). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.
- 8-Methylmercapto-1.5-diphenyl-pyrazol $C_{16}H_{14}N_2S = C_{16}H_{15} \cdot C_{18}H_{15}$. B. Bei der Destillation von 2-Methyl-1.5-diphenyl-pyrazolithion-(3) (Syst. No. 3568) oder von 2-Methyl-3-methylmercapto-1.5-diphenyl-pyrazoliumjodid (s. u.) im Vakuum (Michaelis, Willert, A. 358, 165). Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 62°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln und konz. Salzsäure. Liefert beim Einleiten von nitrosen Gasen in die Eisessig-Lösung 4-Nitroso-3-methylmercapto-1.5-diphenyl-pyrazol (S. 389).
- 3-Methylsulfon-1.5-diphenyl-pyrazol $C_{16}H_{16}O_2N_2S = \frac{HC = C \cdot C_6H_5}{CH_3 \cdot SO_3 \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5}$ Bei der Oxydation der vorhergehenden Verbindung mit Permanganat in Eisessig (MICHAELIS, WILLERT, A. 358, 166). Nadeln (aus Alkohol). F: 121°. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in heißem Wasser.
- 2-Methyl-5-methylmercapto-1.8-diphenyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{17}H_{18}ON_2S = HC C \cdot C_6H_5$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{17}H_{17}SN_2 \cdot I$. B. Aus $CH_3 \cdot S \cdot C \cdot N(C_9H_5) \cdot N(CH_9) \cdot OH$ 2-Methyl-1.3-diphenyl-pyrazolthion-(5) und Methyljodid (Michaelis, Willert, A. 358, 174). Nadeln (aus Wasser). F: 185°.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-Methyl-1-[3-nitro-phenyl]-5-methylmercapto-3-phenyl-pyrazoliumhydroxyd} \\ \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{17}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{3}\textbf{S} &= & & & & & & & & \\ \textbf{C}\textbf{C}_{18}\textbf{H}_{4} &\cdot \textbf{NO}_{2} &\cdot \textbf{N}(\textbf{C}_{8}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{NO}_{2}) \cdot \textbf{N}(\textbf{CH}_{3}) \cdot \textbf{OH} \\ \textbf{C}_{17}\textbf{H}_{16}\textbf{O}_{2}\textbf{S}\textbf{N}_{3} \cdot \textbf{I}. & & & & & & \\ \textbf{Gelbe Nadeln. F: 202° (MICHAELIS, WILLERT, A. 358, 181). & Schwer löelich in Wasser. \end{array}$
- 2-Methyl-3-methylmercapto-1.5-diphenyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{17}H_{18}ON_2S = HC = C \cdot C_0H_5$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{17}H_{17}SN_2 \cdot I$. Nadeln (aus Wasser). F: 213° (Zers.) (Michaells, Willert, A. 358, 164).

- 2-Methyl-5-äthylmercapto-1.3-diphenyl-pyrasoliumhydroxyd $C_{18}H_{20}ON_2S = HC C_{\cdot}C_{0}H_{5}$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{18}H_{10}SN_2 \cdot I$. Nadeln. F: 167° (Michaelis, Willert, A. 358, 174).
- 2-Methyl-3-äthylmercapto-1.5-diphenyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{18}H_{20}ON_2S = HC C_{\cdot}C_{6}H_{5}$ bezw. desmotrope Form. Jodid $C_{18}H_{19}SN_2 \cdot I$. Krystalle. F: 188° (Michaelis, Willert, A. 358, 164).
- 1-Methyl-4-nitroso-5-methylmercapto-8-phenyl-pyrasol, 4-Nitroso-isopseudo-thiopyrin $C_{11}H_{11}ON_3S = \begin{array}{c} ON \cdot C C \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot S \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot N \end{array}$. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in die alkoh. Lösung von Isopseudothiopyrin (S. 387) (MICHAELIS, DORN, A. 352, 192). Grüne Nadeln (aus Alkohol). F: 137°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Wasser, Äther und Benzol.
- 4 Nitroso 3 methylmercapto 1.5 diphenyl pyrazol $C_{16}H_{13}ON_3S = ON \cdot C = C \cdot C_6H_5$. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine Eisessig-Lösung von $CH_3 \cdot S \cdot C : N \cdot N \cdot C_6H_5$. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine Eisessig-Lösung von 3-Methylmercapto-1.5-diphenyl-pyrazol (S. 388) (MICHAELIS, WILLERT, A. 358, 166). Grüne Blättchen (aus Alkohol). F: 148° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Äther.
- 1-Methyl-5-methylselen-3-phenyl-pyrazol, Isopseudoselenopyrin $C_{11}H_{12}N_2Se = HC C \cdot C_6H_5$. B. Bei der Destillation von Isopseudoselenopyrin-jodmethylat $CH_3 \cdot Se \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot N$ (s. u.) unter vermindertem Druck (Michaelis, von der Hagen, A. 352, 196). Hellgelbe Flüssigkeit. Kp_{15} : 196—1979. Löslich in mäßig konzentrierten Säuren. Liefert mit Chlor ein Dichlorid (gelbgrünes Pulver; F: 1619), mit Brom ein Dibromid (F: 1779), das beim Kochen mit Soda-Lösung 4-Brom-isopseudoselenopyrin (s. u.) gibt. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in die salzsaure Lösung von Isopseudoselenopyrin entsteht 4-Nitroso-isopseudoselenopyrin (s. u.). $C_{11}H_{12}N_2Se + HCl$. Nadeln. F: $106^0 \cdot 2C_{11}H_{12}N_2Se + 2HCl + PtCl_4$. Rotbrauner Niederschlag. Ist bei 300° noch nicht geschmolzen.
- 1.2-Dimethyl-5-methylselen-8-phenyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{12}H_{16}ON_2Se = HC$ — $C\cdot C_6H_5$ bezw. desmotrope Form. Jodid, Isoselenopyrin-CH₃·Se· \dot{C} ·N(CH₃)·N(CH₃)·OH pseudojodmethylat, Isopseudoselenopyrin-jodmethylat $C_{12}H_{16}SeN_3\cdot I + 8H_2O$. B. Beim Erwärmen von Isoselenopyrin (Syst. No. 3568) mit Methyljodid in Alkohol (MICHARLIS, VON DER HAGEN, A. 352, 195). Krystalle. F: 152°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Zerfällt bei der Destillation unter vermindertem Druck in Isopseudoselenopyrin (s. o.) und Methyljodid.
- 1-Methyl-2-äthyl-5-methylselen-3-phenyl-pyrazoliumhydroxyd $C_{13}H_{18}ON_2Se = HC C \cdot C_8H_5$ bezw. desmotrope Form. Jodid, Isoselenopyrin-CH₃·Se·C·N(CH₃)·N(C₂H₅)·OH pseudojodāthylat, Isopseudoselenopyrin-jodāthylat $C_{13}H_{17}SeN_2 \cdot I$. Krystalle (aus Benzol). F: 118° (MICHAELIS, von der Hagen, A. 352, 195).
- 1-Methyl-4-brom-5-methylselen-3-phenyl-pyrazol, 4-Brom-isopseudoseleno-pyrin $C_{11}H_{11}N_2BrSe = \frac{C \cdot C_6H_5}{CH_3 \cdot Se \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot N}$. Beim Kochen des Dibromids von Isopseudoselenopyrin (s. o.) mit Soda-Lösung (Michaelis, von der Hagen, A. 352, 197). Krystalle (aus Ligroin). F: 129°.
- 1-Methyl-4-nitroso-5-methylselen-3-phenyl-pyrazol, 4-Nitroso-isopseudo-selenopyrin $C_{11}H_{11}ON_3Se = \begin{array}{c} ON \cdot C \cdots C \cdot C_6H_5 \\ CH_3 \cdot Se \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot N \end{array}$. B. Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine salzsaure Lösung von Isopseudoselenopyrin (s. o.) (MICHAELIS, von DEE HAGEN, A. 352, 197). Grüne Nadeln (aus Essigester). F: 136°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Essigester.

2. 4-Oxy-1-methyl-phthalazin C₉H₈ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 1-Methyl-phthalazon-(4), Syst. No. 3568.

4-Äthoxy-1-methyl-phthalazin C₁₁H₁₂ON₂ = N₂C₈H₄(CH₃)·O·C₂H₅. B. Beim Kochen von 4-Chlor-1-methyl-phthalazin (S. 183) mit Natriumāthylat-Lösung (Gabriel, Neumann, B. 28, 709). — Nadeln (aus Ligroin). F: 56—57°. Leicht löslich in Wasser und den üblichen Lösungsmitteln; leicht löslich in Säuren. Gibt in salzsaurer Lösung mit Kaliumdichromat, Platinchlorid, Kaliumferrocyanid und Pikrinsäure krystallinische Fällungen.

3. 4-Oxy-2-methyl-chinazolin C₃H₈ON₂, Formel I, ist desmotrop mit 2-Methyl-chinazolin C₃H₈ON₂, I. N Cl₃ II. Cl₃

Bz.Bz-Trichlor - 4 - methoxy - 2 - methyl - chinazolin C₁₀H₇ON₂Cl₃, Formel II (R = CH₃), B. Beim Erhitzen von 4.Bz.Bz.Bz-Tetrachlor-2-methyl-chinazolin (S. 184) mit Natriummethylat-Lösung auf 110° (Bogert, May, Am. Soc. 31, 511). — Nadeln. F: 87° bis 88°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Beim Erwärmen mit konz. Salzsäure entsteht Bz.Bz.Bz-Trichlor-2-methyl-chinazolon-(4).

Bz.Bz.Bz-Trichlor-4-äthoxy-2-methyl-chinazolin $C_{11}H_2ON_2Cl_3$, Formel II (R = C_2H_5). B. Neben Bz.Bz.Trichlor-2-methyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568) beim Erwärmen von 4.Bz.Bz.Bz-Tetrachlor-2-methyl-chinazolin (S. 184) mit alkoh. Kalilauge (Dehoff, J. pr. [2] 42, 353). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 75—76° (D.; Bogert, May, Am. Soc. 31, 511). — Wird durch alkoh. Kalilauge (D.) oder starke Salzsäure (B., M.) leicht in Bz.Bz.Bz-Trichlor-2-methyl-chinazolon-(4) übergeführt.

5-Nitro-4-äthoxy-2-methyl-chinazolin $C_{11}H_{11}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei gelindem Kochen von 5-Nitro-2-methyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568) mit Äthyljodid und alkoh. Alkalilauge (Bogert, Seil., Am. Soc. 29, 535). — Krystalle (aus Alkohol). F: 161° (korr.).

7-Nitro-4-äthoxy-2-methyl-chinazolin $C_{11}H_{11}O_3N_3$, Formel III (R = C_2H_3). B. Aus 7-Nitro-2-methyl-chinazolon-(4) (Syst. No. 3568) analog der vorhergehenden Verbindung (Bogert, Seil, Am. Soc. 29, 536). — Krystalle (aus Alkohol). F: 105—1060 (korr.).

7-Nitro-4-isoamyloxy-2-methyl-chinazolin $C_{14}H_{17}O_3N_3$, Formel III ($R=C_5H_{11}$). B. Beim gelinden Kochen von 7-Nitro-2-methyl-chinazolon-(4) mit Isoamyljodid in alkoh. Alkalilauge (Bogert, Seil, Am. Soc. 29, 536). — Platten. F: 104° (korr.).

6.8-Dibrom-4-äthylmercapto-2-methyl-chinazolin $C_{11}H_{10}N_2Br_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6.8-Dibrom-2-methyl-chinazolthion-(4) mit Äthyljodid und alkoh. Natronlauge im Rohr auf 100—104° (BOGERT, HAND, Am. Soc. 25, 947). — Gelbe Nadeln. Zersetzt sich von 305° ab, ist bei 360° noch nicht völlig geschmolzen.

Br . C2H5

OH

4. 3-Oxy-6-methyl-chinoxalin C₉H₈ON₂, s. nebenstehende CH₂. OH Formel, ist desmotrop mit 6-Methyl-chinoxalon-(3), Syst. No. 3568.

3-Methoxy-6-methyl-chinoxalin $C_{10}H_{10}ON_2 = N_2C_8H_4(CH_3)\cdot O\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Hinsberg, A. 248, 77. — B. Beim Erhitzen von 3-Chlor-6-methyl-chinoxalin (S. 184) mit Natriummethylat-Lösung (Leuckart, Hermann, B. 20, 30). — F: 71° (L., He.).

3-Äthoxy-6-methyl-chinoxalin $C_{11}H_{12}ON_2 = N_2C_8H_4(CH_3)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Leuckart, Hermann, B. 20, 30). — Nadeln. F: 67°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin; löslich in konz. Säuren.

 $\begin{array}{ll} C_{20}H_{18}N_4S = \begin{bmatrix} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & &$

Reagiert gegen Lackmus neutral (C., É., C. r. 88, 1001; Bl. [2] 34, 451). — Zersetzt sich bei der Destillation unter Abscheidung von Kohle und Entwicklung von Schwefelwasserstoff (C., É., C. r. 88, 1001; Bl. [2] 34, 451). Bei der Oxydation mit siedender verdünnter Salpetersäure entstehen Nicotinsäure und Schwefelsäure (C., É., C. r. 90, 276; Bl. [2] 34, 455). Liefert bei der trocknen Destillation über Silber oder Quecksilber oder besser über Kupfer Nicotyrin (S. 185) (C., É., C. r. 90, 277; Bl. [2] 34, 452). — Salze: C., É., C. r. 88, 1001; Bl. [2] 34, 451. — C₂₀H₁₂N₄S + 2 HCl. Nadeln. — C₂₀H₁₂N₄S + HCl + 2 HgCl₂. Mikrokrystalline Nadeln. — C₂₀H₁₂N₄S + 2 HCl + PtCl₄. Gelber, amorpher Niederschlag.

3. Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{10}ON_2$.

1. 4-Oxy-3-methyl-5-phenyl-pyrazol $C_{10}H_{10}ON_2 = \frac{HO \cdot C - C \cdot CH_3}{C_6H_5 \cdot C \cdot NH \cdot N}$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus 1 Mol Methylphenyltriketon und 2 Mol Hydrazinhydrat in Wasser unter Eiskühlung (Sachs, Röhmer, B. 35, 3318). — Nadeln (aus Wasser). F: 188°. Leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol, Äther und Wasser, schwer löslich in Chloroform.

Bis - [3 - methyl - 1.5 - diphenyl - pyrasolyl - (4)] - disulfid $C_{32}H_{26}N_4S_2 = -S \cdot C - C \cdot CH_3$ $\begin{bmatrix} -S \cdot C & C \cdot CH_3 \\ C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N \end{bmatrix}_2 \cdot B. \text{ Beim Erwärmen von 1 Mol Dithio-bis-benzoylaceton (Bd.VIII, S. 292) mit 2 Mol Phenylhydrazin in <math>80^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure auf dem Wasserbad (Vaillant, Bl. [3] 23, 37). — Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol-Ather). F: 162°.

2. **4-Oxy-1-āthyl-phthalazin** C₁₀H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 1-Äthyl-phthalazon-(4), Syst. No. 3568.

4-Methoxy-1-äthyl-phthalaxin $C_{11}H_{12}ON_2 = N_2C_3H_4(C_2H_5) \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von 4-Chlor-1-äthyl-phthalazin (S. 190) mit Natriummethylat-Lösung (DAUBE, B. 38, 208). — Krystalle (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 49°.

- 4-Äthoxy-1-äthyl-phthalazin $C_{13}H_{14}ON_2 = N_2C_3H_4(C_2H_5) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Daube, B. 38, 209). Krystalle (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 53°.
- 4-Phenoxy-1-äthyl-phthalazin $C_{16}H_{14}ON_2 = N_2C_8H_4(C_2H_5)\cdot O\cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von 4-Chlor-1-äthyl-phthalazin mit Natriumphenolat in Alkohol (Daube, B. 38, 209). Tafeln (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 89°.
- 3. 4-Oxy-2-āthyl-chinazolin $C_{10}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Åthyl-chinazolon-(4), Syst. No. 3568.

OH N ... C₂H₅

ОН

5-Nitro-4-āthoxy-2-āthyl-chinazolin $C_{12}H_{13}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 5-Nitro-2-āthyl-chinazolon-(4) mit überschüssigem Äthyljodid in alkoh. Alkalilauge (Boger, Seil, Am. Soc. 29, 536). — Krystalle. F: 148—149°. Geht bei wiederholtem Umkrystallisieren aus Alkohol in 5-Nitro-2.3-diāthyl-chinazolon-(4) über.

4. Oxy-Verbindungen C₁₁H₁₂ON₂.

1. 4.5 - Dimethyl - 2 - [2 - oxy - phenyl] - imidazol $C_{11}H_{12}ON_2 = CH_3 \cdot C - N$ $C \cdot C_0H_4 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Salicylaldehyd mit Diacetyl und alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad (Wadsworth, Soc. 57, 10). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 218°. Die alkoh. Lösung fluoresciert blau. — $2C_{11}H_{12}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe Nadeln.

2. $1 - [\beta - Oxy - propyl] - phthalazin$ $C_{11}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel.

1. $[\gamma, \gamma, \gamma - Trichlor - \beta - oxy - propyl] - phthalazin$ $C_{11}H_2ON_2Cl_3$ = CH_2

1- $[\gamma, \gamma, \gamma$ -Trichlor- β -oxy-propyl]-phthalasin $C_{11}H_0ON_3Cl_3 = N_3Cl_4 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CCl_4$. B. Beim Erwärmen von 1-Methyl-phthalazin (S. 183) mit Chloral auf ca. 60° (Gabriel, Eschenbach, B. 30, 3034). — Prismen (aus Alkohol). F: 180° (Zers.). — Liefert bei Einw. von siedender methylalkoholischer Kalilauge β -[Phthalasyl-(1)]-aorylsäure (Syst. No. 3648).

3. 8 - Oxy - 2.3.5 - trimethyl - chinoxalin C₁₁H₁₂ON₂, s. neben-CH₂

stehende Formel.

8 - Methoxy - 2.3.5 - trimethyl - chinoxalin C₁₂H₁₄ON₂ = N₂C₂H₂
(CH₃)₃·O·CH₃. B. Bei der Kondensation von 2.3-Diamino-p-kresol-methyläther (Bd. XIII, S. 611) mit Diacetyl in Alkohol (KAUFLER, WENZEL, B. 34,
2240). — Nadeln mit Krystallalkohol (aus verd. Alkohol). F: 125°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

4. 4'-Oxy-5'.6'.7'.8'-tetra-hydro-fnaphtho-1'.2': 4.5-inidazolj'\, 6 (bezw. 5)-Oxy-I.
$$_{\rm H_2C}$$
 $_{\rm H_3C}$ $_{\rm NH}$ $_{\rm NH}$ $_{\rm NH}$ $_{\rm NH}$ $_{\rm NH}$ $_{\rm H_2C}$ $_{\rm H_3C}$ $_{\rm NH}$ 1-Phenyl-6-äthoxy-4.5-tetramethylen-benzimidazol C₁₉H₂₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei längerem Kochen von 4-Amino-3-anilino-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)-äthyläther (Bd. XIII, S. 663) mit der 10-fachen Menge wasserfreier Ameisensäure (JACOBSON, TURNBULL, B. 31, 902). — Blättchen (aus Alkohol). F: 139°. Leicht löslich in Äther, Ligroin und Benzol. — Hydrochlorid. Nadeln. Löslich in viel Wasser. — Nitrat. Krystallinischer Niederschlag.

5. Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{14}ON_2$.

1. 3 (bezw. 5) - [α - Oxy - isopropyl] - 4 - phenyl - pyrazol $C_{12}H_{14}ON_2 = C_0H_5 \cdot C - C(CH_3)_2 \cdot OH$ bezw. $C_0H_5 \cdot C - C(CH_3)_2 \cdot OH$ B. Neben 4-Phenyl-pyrazol-carbonsaure-(3 bezw. 5) (Syst. No. 3647) bei der Oxydation von 3(bezw. 5)-Isopropyl-4-phenyl-pyrazol (S. 195) mit Permanganat in Wasser unter Einleiten von Kohlendioxyd (Knorr, B. 28, 700). — Krystalle (aus Wasser). F: 129—130°.

2. 4-Oxy-1-isobutyl-phthalazin C₁₂H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 1-Isobutyl-phthalazon-(4), Syst. No. 3568.

4-Äthoxy-1-isobutyl-phthalazin C₁₄H₁₈ON₂ = N₂C₈H₄(C₄H₉)· O·
C₂H₅. B. Beim Kochen von 4-Chlor-1-isobutyl-phthalazin (8. 196) mit

C₃H₅. B. Beim Kochen von 4-Chlor-1-isobutyl-phthalazin (S. 196) mit Natriumäthylat-Lösung (Wölbling, B. 38, 3926). — Nach Hyazinthen riechendes Öl. Leicht löslich in Mineralsäuren. — $2C_{14}H_{18}ON_2 + H_2SO_4$. Krystalle (aus Alkohol). F: 109°.

4-Phenoxy-1-isobutyl-phthalazin $C_{18}H_{18}ON_2 = N_2C_8H_4(C_4H_9) \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-1-isobutyl-phthalazin mit Natriumphenolat auf 100° (Wölbling, B. 38, 3926). — Nadeln (aus Alkohol). F: 108°.

3. 6 - Oxy - 2' - methyl - 1'.2'.5'.6' - tetrahydro - fpyridino - 3'.4':2.3- $indol f^1$), Dihydroharmalol, Tetrahydroharmol $C_{12}H_{14}ON_2$, Formel III.

 $\label{eq:continuous} \begin{tabular}{ll} Dihydroharmalol-methyläther, Dihydroharmalon, Tetrahydroharmin $C_{19}H_{16}ON_2$, Formel IV (R=H). Zur Konstitution vgl. Perkin, $T_{18}H_{18}ON_2$, $T_{18}H_{18$

Robinson, Soc. 115 [1919], 938; Kermack, P., R., Soc. 119 [1921], 1612; 121 [1922], 1872.

— B. Bei der Reduktion von Harmin (S. 400) mit Natrium und Alkohol (O. Fischer, B. 22, 637). Bei der Reduktion von Harmalin (S. 396) mit Natrium und Alkohol oder mit Zinkstaub und Salzsäure (F., B. 22, 638) oder besser mit Natrium und siedendem Amylalkohol (F., B. 30, 2484). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 199° (F., B. 22, 637). — Gibt in verd. Schwefelsäure mit Natriummitrit eine Nitrosoverbindung (F., B. 22, 637). — Die Lösungen zeigen schwach bläulichgrüne Fluorescenz, die durch Zusatz von Eisenchlorid oder Silbernitrat verstärkt wird (F., B. 22, 637). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure grünlichgelb, beim Erhitzen schmutzig braun. Die kochende salzsaure Lösung färbt einen Fichtenspan grün (F., B. 30, 2485).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

N(Py)-Acetyl-dihydroharmalin $C_{18}H_{18}O_2N_3$, Formel IV (S. 392) (R = CO·CH₃). Zur Konstitution vgl. Nishirawa, Perrin, Robinson, Soc. 125 [1924], 668. — B. Bei gelindem Erwärmen von Dihydroharmalin (S. 392) mit der 10—12-fachen Menge Essigsäureanhydrid (O. Fischer, B. 30, 2485). — Nadeln (aus Alkohol + etwas Benzol). F: 239° (F.). Schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol; die alkoh. Lösung wird von konz. Schwefelsäure intensiv grün gefärbt (F.).

N(Py)-Bensoyl-dihydroharmalin $C_{20}H_{20}O_2N_2$, Formel IV (S. 392) (R = CO·C₆H₅). B. Beim Schütteln von Dihydroharmalin (S. 392) mit Benzoylchlorid und Alkalilauge (O. FISCHER, B. 30, 2485). — Krystalle (aus Methanol). F: 158—159°. Färbt sich in alkoh.

Lösung mit konz. Schwefelsäure grün.

N(Py)-Nitroso-dihydroharmalin $C_{12}H_{15}O_2N_2$, Formel IV (S. 392) (R = NO). B. Aus Dihydroharmalin und Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure (O. FISCHER, B. 22, 637). — Hellgelb.

Tetrabrom-dihydroharmalin C₁₃H₁₂ON₂Br₄. Über eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei Dibromharmin (?), S. 401.

8. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}ON_2$.

1. Oxy-Verbindungen C₁₀H₈ON₂.

- 1. 6-Oxy-3-phenyl-pyridazin C₁₀H₈ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 3-Phenyl-pyridazon-(6), Syst. No. 3569.
- 6-Methoxy-3-phenyl-pyridazin $C_{11}H_{10}ON_2 = N_2C_4H_3(C_6H_5) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 6-Chlor-3-phenyl-pyridazin durch Kochen mit Natriummethylat-Lösung (Gabriel, Colman, B. 32, 400). Nadeln. F: 116—117°. Leicht löslich in Alkohol. Unlöslich in verd. Salzsäure.
- 2. 3 [4 Oxy phenyl] pyridazin C₁₀H₈ON₈, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Chlor-3-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-pyridazin (POPPEN-BERG, B. 34, 3261) oder aus 6-Chlor-3-[3-brom-4-āthoxy-phenyl]-pyridazin (GABRIEL, COLMAN, B. 32, 407) durch längeres Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor. Nadeln (aus schwefligsaurer Lösung durch Fällen mit Ammoniak). F: 227° (P.). Unlöslich in Benzol, sehr schwer löslich in Äther, schwer in siedendem Wasser, löslich in heißem Essigester, leicht löslich in Alkohol (G., C.). Liefert bei der Oxydation mit Käliumpermanganat in alkal. Lösung Pyridazin-carbonsäure-(3) (G., C.). Bei Einw. von Käliumnitrat in schwefelsaurer Lösung entsteht 3-[2(oder 3)-Nitro-4-oxy-phenyl]-pyridazin (P.).
- 3 [4 Bensoyloxy phenyl] pyridazin $C_{17}H_{12}O_2N_2 = N_2C_4H_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 179—180° (Рорренвекс, B. 34, 3262).
- 6 Chlor 3 [3 brom 4 methoxy phenyl] pyridazin

 C₁₁H₂ON₂ClBr, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-[3-Brom-4-methoxy phenyl] pyridazon (6) (Syst. No. 3635) durch Erwärmen mit

 Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Poppenberg, B. 34, 3260). Nadeln (aus Alkohol).

 F: 191°. Löslich in konz. Salzsäure. Liefert bei längerem Kochen mit Jodwassertoffsäure und rotem Phosphor 3-[4-Oxy-phenyl]-pyridazin. Beim Kochen mit Natriummethylat-Lösung erhält man 6-Methoxy-3-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-pyridazin.

6 • Chlor • 3 • [3 • brom • 4 • āthoxy • phenyl] • pyridazin $C_{12}H_{10}ON_2ClBr = N_2C_4H_3Cl \cdot C_4H_3Br \cdot O \cdot C_3H_3$. B. Aus 3 • [3 · Brom · 4 · āthoxy · phenyl] • pyridazon · (6) durch Kochen mit Phosphoroxychlorid (Gabriel, Colman, B. 32, 406). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152—153°. Löslich in konz. Salzsäure.

- 3-[2(oder 3)-Nitro-4-oxy-phenyl]-pyridazin $C_{10}H_7O_3N_3 = N_2C_4H_3 \cdot C_5H_3(NO_2) \cdot OH$. B. Aus 3-[4-Oxy-phenyl]-pyridazin bei Einw. von Kaliumnitrat in konz. Schwefelsäure unter Kühlung (POPPENBERG, B. 34, 3262). Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 205°. Schwer löslich in Wasser und Ligroin, löslich in Alkohol, Benzol und Essigester. Löslich in Säuren und in Alkalien. Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor 3-[2(oder 3)-Amino-4-oxy-phenyl]-pyridazin.
- 3. x-Oxy-[3-phenyl-pyridazin] vom Schmelzpunkt 177-180° C₁₀H₂ON₂ s. bei 3-Phenyl-pyridazin, S. 198.
- 4. 4-Oxy-2-phenyl-pyrimidin C₁₀H₂ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Phenyl-pyrimidon-(4), Syst. No. 3569.
- 4-Äthoxy-2-phenyl-pyrimidin $C_{12}H_{13}ON_2 = N_1C_4H_2(C_6H_5) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz des 4-Öxy-2-phenyl-pyrimidins durch Erhitzen mit überschüssigem Äthyljodid im Rohr auf 100° oder aus 4-Oxy-2-phenyl-pyrimidin durch

Erhitzen mit überschüssigem Äthyljodid und alkoh. Kalilauge auf 100° (RUHEMANN, HEMMY, B. 30, 2028). — Blau fluorescierendes Öl. Kp₃₄: 180°. D¹₁₈: 1,1204. — 2C₁₂H₁₂ON₂ + 2HCl+PtCl₄. Fleischfarbener, krystalliner Niederschlag. Zersetzt sich bei 200°.

5. 2-Oxy-findeno-1'.2':4.5-imidazolj') C10H2ON2, Formel I bezw. II.

2-Mercapto-[indeno-1'.2':4.5-imidazol]¹), 2-Mercapto-4.5-bensylen-imidazol C₁₆H₈N₈S, Formel III bezw. IV, ist desmotrop mit 4.5-Benzylen-imidazolthion-(2), Syst. No. 3569.



- 2. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_{10}ON_2$.
- 1. 6-Oxy-3-p-tolyl-pyridazin $C_{11}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 3-p-Tolyl-pyridazon-(6), Syst. No. 3569.
- 8-Methoxy-8-p-tolyl-pyridazin $C_{12}H_{12}ON_2 = N_2C_4H_2(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot O\cdot CH_2$. B. Aus 6-Chlor-3-p-tolyl-pyridazin durch Kochen mit Natriummethylat-Lösung (Katzenellen-Bogen, B. 84, 3831). Tafeln (aus Alkohol). F: 114—115°. Leicht löslich in Äther, löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser. $2C_{12}H_{12}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 177—179°. Schwer löslich.
- 6-Äthoxy-3-p-tolyl-pyridazin $C_{13}H_{14}ON_2 = N_2C_4H_2(C_8H_4 \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus 6-Chlor-3-p-tolyl-pyridazin durch Kochen mit Natriumäthylat-Lösung (KATZENELLENBOGEN, B. 34, 3831). Nadeln (aus Alkohol). F: 106°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Ligroin, Eisessig und Äther, fast unlöslich in Wasser. $C_{12}H_{14}ON_2 + HCl + AuCl_2$. Mikroskopische Krystalle. F: 150—151°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Wasser. $2C_{12}H_{14}ON_2 + H_2Cr_2O_7$. Orangerote Nadeln. Schmilzt zwischen 106° und 125° unter Zersetzung. $2C_{12}H_{14}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Goldgelbes Krystallpulver. F: ca. 146° (Zers.). Löslich in Alkohol und Wasser. Pikrat $C_{12}H_{14}ON_2 + C_8H_3O_7N_2$. Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 118°. Schwer löslich in Wasser.
- 6-Phenoxy-3-p-tolyl-pyridazin $C_{17}H_{14}ON_3 = N_2C_4H_3(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Aus 6-Chlor-3-p-tolyl-pyridazin durch Erwärmen mit Natriumphenolat auf 120—130° (Katzen-ellenbogen, B. 34, 3832). Nadeln (aus Äther). F: 135°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, löslich in Ligroin, fast unlöslich in Wasser; löslich in heißen Säuren.
- 2. 3-[2(oder 3) Oxy 4 methyl phenyl] pyridazin C₁₁H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-[2(oder 3)-Amino-4-methyl-phenyl]-pyridazin durch Erwärmen mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung auf dem Wasserbad (KATZENELLENBOGEN, B. 34, 3835). Krystalle (aus Alkohol). F: 210—211°. Dichromat. Orangegelbe Krystalle. 2C₁₁H₁₀ON₂ + 2HCl + PtCl₄. Orangegelbe Krystalle. F: 175° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Eisessig.
- 3. 6 Oxy 5 methyl 3 phenyl pyridazin $C_{11}H_{10}ON_2$, s. CH_3 nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 5-Methyl-3-phenyl-pyridazon-(6), Ho. N. Syst. No. 3569.
- **6-Methoxy-5-methyl-3-phenyl-pyridazin** $C_{12}H_{12}ON_2 = N_2C_4H(CH_3)(C_6H_5) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 6-Chlor-5-methyl-3-phenyl-pyridazin durch Kochen mit Natriummethylat-Lösung (Oppenheim, B. 34, 4233). Nadein (aus Alkohol). F: 60—61°.
- 6-Äthoxy-5-methyl-8-phenyl-pyridazin $C_{13}H_{14}ON_2=N_2C_4H(CH_3)(C_6H_5)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 6-Chlor-5-methyl-3-phenyl-pyridazin durch Kochen mit Natriumäthylat-Lösung (Oppen-Hem, B. 34, 4233). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 103—104°. Sehr leicht löslich in Benzol und Eisessig, leicht in Alkohol, löslich in Ligroin, sohwer löslich in Wasser. Pikrat. F: 150°.
- 4. 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin C₁₁H₁₀ON₈, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 4-Methyl-2-phenyl-pyrimidon-(6), Syst. No. 3569.

 6-Athoxy-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin C₁₂H₁₀ON₈ = N₂C₂H(CH₂)
- 6-Athoxy-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin $C_{18}H_{14}ON_8 = N_8C_4H(CH_8)$ $\frac{HO \cdot \bigcup_N \bigcup_{C_8H_8} OC_8H_8}{(C_8H_8) \cdot O \cdot C_8H_8}$. Aus 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin beim Erhitzen mit über-

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

CH.

schüssigem Äthylbromid und alkoh. Kalilauge im Rohr auf dem Wasserbad (PINNER, B. 23, 3823; P., Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 243). Aus 6-Chlor-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin durch Behandeln mit Natriumamalgam in alkoh. Lösung oder besser durch Kochen mit überschüssigem Natriumäthylat in Alkohol (P., B. 18, 2850; P., Die Imidoäther, S. 244). — Prismen. F: 30—31° (P., B. 18, 2851). Kp: 300—301° (P., B. 18, 2851). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, unlöslich in Wasser; unlöslich in Alkalien, leicht löslich in Säuren (P., B. 18, 2851). — Beim Erhitzen des Hydrochlorids auf ca. 150° erhält man 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin und Äthylchlorid (P., B. 18, 2851). — C12H14ON2+HCl+2H2O. Nadeln. Schmilzt wasserhaltig bei 86°, wasserfrei unter Zersetzung bei 148—149° (P., B. 18, 2851). Das wasserhaltige Salz ist sehr leicht löslich in Wasser. — C12H14ON2+HBr+2H2O. Prismen. Spaltet bei 100° Wasser ab und zersetzt sich bei ca. 150° (P., B. 23, 3823). — C12H14ON2+HI+0,5(?)H2O. Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 143,5° (P., B. 18, 2852). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — 2C12H14ON2+2HCl+PtCl4. Gelbrote Prismen. F: 197° (Zers.) (P., B. 18, 2851). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. Wird durch verd. Säuren zersetzt.

- 6-Acetoxy-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin $C_{13}H_{12}O_2N_2=N_3C_4H(CH_3)(C_6H_5)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2$. B. Aus 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin (Syst. No. 3569) durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (PINNER, B. 18, 762). Krystalline Masse. F: 40—41°. Unlöslich in Wasser.
- 6-Benzoyloxy-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin $C_{18}H_{14}O_2N_2=N_3C_4H(CH_3)(C_8H_5)\cdot O\cdot CO\cdot C_8H_5$. B. Aus 6-Oxy-4-methyl-2-phenyl-pyrimidin (Syst. No. 3569) durch Behandeln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Pinner, Die Imidosther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 243). Prismen (aus Alkohol). F: 150°. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser.
- 5. 4-Methyl-2-[4-oxy-phenyl]-pyrimidin $C_{11}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel.
- 6-Chlor-4-methyl-2-[4-methoxy-phenyl]-pyrimidin $C_{12}H_{11}ON_2Cl = \bigvee_N C_6H_4 \cdot OH N_2C_4HCl(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus 4 Methyl 2 [4 methoxy phenyl] pyrimidon-(6) (Syst. No. 3635) durch Erwärmen mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Gabriel, Colman, B. 32, 1528). Nadeln (aus Alkohol). F: 89—90°. Liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor 4-Methyl-2-[4-oxy-phenyl]-pyrimidon-(6).
- 6. 2-Oxy-[naphtho-1'.2':4.5-imidazolin] 1) $C_{11}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel.
- 1.3 Dimethyl 2 oxy [naphtho 1'.2': 4.5 imidazolin] $C_{12}H_{14}ON_2 = C_{10}H_4 < \frac{N(CH_3)}{N(CH_3)} > CH \cdot OH. \quad Vgl. \quad 1.3 Dimethyl-[naphtho-1'.2': 4.5 imidazoliumhydroxyd], S. 208.$

3. Oxy-Verbindungen C₁₂H₁₂ON₂.

- 1. 6-Oxy-4-methyl-2-p-tolyl-pyrimidin C₁₂H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 4-Methyl-2-p-tolyl-pyrimidon-(6), Syst. No. 3569.
- don-(6), Syst. No. 3569. Ho. $\frac{1}{N}$. CeH4. CH3. G-Rhodan-4-methyl-2-p-tolyl-pyrimidin C₁₂H₁₁N₂S = N₂C₄H(CH₃)(CeH₄·CH₃)·S·CN. B. Aus 6-Chlor-4-methyl-2-p-tolyl-pyrimidin durch Kochen mit Kaliumrhodanid in Alkohol (Johnson, Storey, Am. 40, 144). Krystalle (aus Alkohol). F: 123°. Geht bei $2^{1}/_{2}$ -stdg. Erhitzen auf 130—135° in eine Verbindung (C₁₃H₁₁N₂S)_x (s. u.) über; erhitzt man 2 Stdn. auf 130—135° und behandelt das Reaktionsprodukt mit wäßr. Ammoniak bei Zimmertemperatur, so erhält man 6-Thioureido-4-methyl-2-p-tolyl-pyrimidin (Syst. No. 3569). Liefert beim Erwärmen mit Thiobenzoesäure 4-Methyl-2-p-tolyl-thiopyrimidon-(6).

Verbindung (C₁₈H₁₁N₂S)_x. B. Aus 6-Rhodan-4-methyl-2-p-tolyl-pyrimidin durch 2¹/₂-stdg. Erhitzen auf 130—135° (Johnson, Storey, Am. 40, 145). — Prismen (aus Alkohol). F: 207—208°. Leicht löslich in heißem Alkohol. — Reagiert nicht mit Ammoniak.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. 4.6-Dimethyl-2-[4-oxy-phenyl]-pyrimidin C₁₂H₁₂ON₂, S. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6-Dimethyl-2-[4-methoxy-phenyl]-pyrimidin durch Kochen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) (Gabriel, Colman, B. 32, 1530). — Nadeln (aus 50°/0 jeem Alkohol). F: 178—179°. — CH3 CH3 CH3 CH3 CH4 OH COLMAN, B. 32, 1530). — Nadeln (aus 50°/0 jeem Alkohol). F: 178—179°. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 4.6-Dimethyl-pyrimidin-carbonsäure-(2). 4.6-Dimethyl-2-[4-methoxy-phenyl]-pyrimidin C₁₃H₁₄ON₂ = N₂C₄H(CH₃)₂·C₆H₄·O·CH₃. B. Aus der additionellen Verbindung von Anisamidin und Acetylaceton (Bd. X, S. 169) durch Erhitzen auf ca. 140° (Gabriel, Colman, B. 32, 1529). — Krystalle (aus Alkohol). F: 96—97°.

3. 2 - Oxy - 2 - methyl - [naphtho - 1'.2': 4.5 - imid-azolin] 1) C₁₂H₁₂ON₂, Formel I. I. NH C(CH₃) OH NH C(CH₃) OH

2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasolin] $C_{30}H_{30}ON_2$, Formel II. B. Beim Kochen von N¹-Äthyl-N²-phenyl-naphthylendiamin-(1.2) (Bd. XIII, S. 198) mit 6 Tln. Essigsäureanhydrid (O. FISCHER, B. 26, 190; 27, 2776). — Prismen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 197—198° (F., B. 26, 190). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol; unlöslich in Kalilauge (F., B. 26, 190).

4. $6-Oxy-2'-methyl-5'.6'-dihydro-[pyridino-3'.4':2.3-indol]^1)$ bezw. $6-Oxy-2'-methylen-1'.2'.5'.6'-tetrahydro-[pyridino-3'.4':2.3-indol]^1)$ $C_{12}H_{12}ON_2$, Formel III bezw. IV, Harmalol, Dihydroharmol. Zur Konstitution vgl.

Perkin, Robinson, Soc. 115 [1919], 940; Kermack, P., R., Soc. 121 [1922], 1876. — V. und B. Harmalol findet sich neben Harmin und Harmalin im Samen von Peganum Harmala; man extrahiert die Samen mit sehr verd. Schwefelsäure und fällt aus dem Extrakt durch Behandlung mit Kalilauge Harmin und Harmalin; aus der alkal. Lösung läßt sich ein Teil des Harmalols durch Eisessig und Natriumacetat fällen, der Rest durch Äther extrahieren (O. Fischer, C. 1901 I, 958). Harmalol entsteht beim Erhitzen von Harmalin mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° (F., Täuber, B. 18, 405; F., B. 22, 638). — Rote Nadeln (aus Wasser), braune, grünlichschimmernde Prismen (aus Alkohol). Krystallisiert aus verd. Alkohol mit 3 Mol Wasser, die bei 100—105° im Wasserstoffstrom entweichen (F., B. 22, 639). Zersetzt sich bei 212° (F., T.; F., C. 1901 I, 958). Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in Chloroform und Aceton, schwer in Benzol (F., B. 22, 639). Die Lösung in Wasser ist gelb und fluoresciert grün; durch Alkalien und Säuren wird die Fluorescenz schwächer (F., B. 18, 405; C. 1901 I, 958). — Beim Aufbewahren an der Luft scheiden sich aus wäßr. Lösungen dunkelbraune harzige Produkte ab (F., B. 22, 639). Beim Kochen mit Acetanhydrid erhält man ein Acetylderivat (gelbe Krystalle) (F., B. 22, 639). — Die wäßr. Lösung färbt die Faser intensiv gelb (F., T.). — C₁₂H₁₂ON₂ + HCl + 2H₂O. Gelbe Nadeln (F., T.; F., B. 22, 638). — 2C₁₂H₁₁ON₂ + 2HCl + PtCl₄ (F., B. 22, 639).

Harmalol-methyläther, Harmalin, Dihydroharmin C₁₃H₁₄ON₂, Formel V bezw. VI. Zur Konstitution vgl. Perkin, Robinson, Soc. 115 [1919], 940; Kermack, P., R., Soc.

121 [1922], 1876; MANSKE, P., R., Soc. 1927, 1. — V. Im Samen von Peganum Harmala (Goebel, A. 38, 363). — Darst. Man führt das Gemisch von Harmin und Harmalin (vgl. o. bei Harmalol) in die Hydrochloride über (O. FISCHER, C. 1901 I, 958); aus ihrer auf 50—60° erwärmten wäßr. Lösung fällt Ammoniak zuerst Harmin aus (FRITZSCHE, A. 64, 361; vgl. a. Fl., Täuber, B. 18, 400); eine Trennung des Harmalins von Harmin läßt sich auch durch Krystallisation aus Methanol + Benzol erzielen (Fl., C. 1901 I, 958). — Krystalle (aus Alkohol oder Alkohol + Benzol), Tafeln (aus Methanol). Rhombisch bipyramidal (v. Nordenskröld, J. pr. [1] 41, 41; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 991). Schmeckt bitter (G.; Fl., C. 1901 I, 959). F: 238° (Zers.) (Fl., T.). Schwer löslich in Wasser und Äther, löslich in Alkohol (G.; Fr., A. 64, 362). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe ohne Fluorescenz (Fl., C. 1901 I, 959). Die Salze sind gelb (Fr., A. 64, 362) und geben stark fluorescierende

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Lösungan (F1., T.). — Harmalin liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung Harmin (S. 400) (F1., B. 30, 2482); Harmin entsteht auch beim Erhitzen von chromsaurem Harmalin (Fa., A. 64, 365). Beim Erhitzen mit Chromtrioxyd in essigsaurer Lösung erhält man Harmalin erhält man je nach den Versuchsbedingungen Harmin (F1., von Salpetersäure auf Harmalin erhält man je nach den Versuchsbedingungen Harmin (F1., B. 22, 640; vgl. a. Fa., A. 64, 365), Nitroharmalin (Fa., A. 68, 355; 88, 329), Nitroharmin (F1., B. 22, 640; vgl. a. Fa., A. 64, 365), Nitroharmalin (F1., A. 68, 355; 88, 329), Nitroharmin (F1., A. 68, 329) oder Harminsäure und 3-Nitro-anissäure (F1., C. 1901 I, 959). Bei gleichzeitiger oder aufeinanderfolgender Behandlung mit Salpetersäure und Salzsäure bildet sich Chlornitroharmin (F1., A. 92, 331). Harmalin liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol oder in Amylalkohol Tetrahydroharmin (F1., B. 22, 638; B. 30, 2484). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 150° erhält man Harmalol (S. 396) (F1., T.; F1., B. 22, 638). Bei Einw. von Methyljodid entsteht Harmalin-Py-jodmethylat (s. u.) (F1., T.). Bei der Reaktion mit Blausäure in siedender alkoholischer Lösung bildet sich Cyandihydroharmalin (Syst. No. 3690) (F2., A. 68, 351). — Beim Lösen in konz. Schwefelsäure, Erwärmen mit Natronlauge und Verdünnen mit Wasser erhält man eine himmelblau fluorescierende Lösung (F1., T.). — C12H14ON2 + HCl+2H2O. Gelbe Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol (F2., A. 64, 362). — 2C13H14ON2 + 2HCl + PtCl4. Hellgelber, krystalliner Niederschlag (F2., A. 64, 363). — Weitere Salze: F2., A. 64, 363.

N(Py)-Methyl-harmalin C₁₄H₁₆ON₂, Formel I. Zur Konstitution vgl. NISHIKAWA, PERKIN, ROBINSON, Soc. 125 [1924], 657. — B. Harmalin-Py-jodmethylat (s. u.) entsteht bei Einw. von Methyljodid auf Harmalin (O. FISCHER, TÄUBER, B. 18, 405) und geht durch

Kochen mit Barytwasser in N(Py)-Methyl-harmalin über (F., B. 30, 2484). — Krystalle (aus Alkohol). F: 162° (teilweise Zersetzung) (F.). Leicht löslich in Methanol, Alkohol und Chloroform, löslich in Äther und Benzol, schwer löslich in Ligroin und Wasser (F.). — Einw. von Methyljodid: F.

Salze $\mathring{C}_{14}H_{17}ON_2\cdot Ac$, Formel II. — Jodid, Harmalin-Py-jod methylat $\mathring{C}_{14}H_{17}ON_2\cdot I$. B. s. o. Gelblich. F: 260° (F., T.). Ziemlich leicht löslich.

N(Py)-Acetyl-harmalin C₁₅H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. NISHIKAWA, PERRIN, ROBINSON, Soc. 125 [1924], 658; BARRETT, CH₃·O·N·CO·CH₃ P., R., Soc. 1929, 2942. — B. Aus Harmalin durch Behandeln mit Acetanhydrid und Natriumacetat bei CH₂

80° (O. FISCHEE, B. 30, 2483) oder mit Acetylchlorid und Pyridin in der Kälte (F., C. 1901 I, 959). — Nadeln (aus Alkohol). F: 204—205° (F., B. 30, 2484). — Wird durch alkoh. Kalilauge verseift (F., C. 1901 I, 959). Liefert beim Behandeln mit Salzsäure in siedendem Alkohol eine Verbindung C₁₅H₁₈O₃N₂ (s. u.) (F., C. 1901 I, 959). — Gibt mit konz. Salzsäure

30, 2484).

Verbindung C₁₅H₁₈O₃N₃. Zur Konstitution vgl. Nishikawa, Perkin, Robinson, Soc. 125 [1924], 659. — B. Aus N(Py)-Acetyl-harmalin durch Kochen mit alkoh. Salzsäure (O. Fischer, C. 1901 I, 959). — Nadeln oder Blättchen, zuweilen gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 164—1650; leicht löslich in heißem Wasser (F.). — Liefert bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge Harmalin (F.). Bei Einw. von Salzsäure bei 150—160° entsteht Harmalol (F.). — Löslich in Säuren mit gelber Farbe (F.). — Quecksilberchlorid-Doppelsalz. Krystalle (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (F.). — 2C₁₅H₁₈O₃N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Braune Nadeln. Zersetzt sich bei 210° (F.).

oder konz. Schwefelsaure orangerote Lösungen, die beim Kochen farblos werden (F., B.

Nitroharmalin $C_{13}H_{13}O_3N_3$, Formel III bezw. IV. Zur Konstitution vgl. O. FISCHER, Boesler, B. 45, 1932; F., B. 47, 99 sowie die bei Harmalin (S. 396) angeführte Literatur.

— B. Aus Harmalin durch Behandeln mit mäßig konz. Salpetersäure und konz. Schwefelsäure in Alkohol (Fritzsche, A. 68, 355) oder durch Behandeln in essigsaurer Lösung mit siedender Salpetersäure (D: 1,12) (Fr., A. 88, 329). Trennung von Harmalin oder Harmin mittels schwefliger Säure: Fr., A. 68, 356. — Orangegelbe Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen auf ca. 120° (Fr., A. 72, 308). Löslich in Alkohol, ziemlich schwer löslich in Äther, sehr schwer in kaltem Wasser (Fr., A. 68, 356). — Geht bei der Oxydation durch

Salpetersäure in Nitroharmin (S. 401) über (Fr., A. 88, 329). Liefert beim Behandeln mit warmer alkoholischer Blausäure Nitrocyandihydroharmalin (Syst. No. 3690) (Fr., A. 72, 307). — C₁₃H₁₂O₃N₃ + HCl. Gelbe Krystalle (Fr., A. 68, 357). — Sulfat. Hellgelbe Krystalle (Fr., A. 68, 358). — 2C₁₃H₁₃O₃N₃ + Ag₃O. Gelbroter, gallertiger Niederschlag. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (Fr., A. 72, 306). — Chloroplatinat. Hellgelbe Krystalle (Fr., A. 68, 357). — Weitere Salze: Fr., A. 68, 357, 358.

4. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{26}ON_2$.

1. [4.5 - Diāthyl - piperidyl - (2)] - [chinolyl - (4)] - carbinol(?) oder $\{\beta - [3 - Athyl - piperidyl - (4)] - athyl\}$ - [chinolyl - (4)] - carbinol(?) $C_{19}H_{16}ON_{29}$. Formel I oder II.

[4 - \mathbb{A} thyl - 5 - (α - jod - \mathbb{A} thyl) - piperidyl - (2)] - [chinolyl - (4)] - carbinol (?) oder $\{\beta$ - [8 - (α - Jod - \mathbb{A} thyl) - piperidyl - (4)] - \mathbb{A} thyl} - [chinolyl - (4)] - carbinol (?) $\mathbb{C}_{19}\mathbb{H}_{25}\mathbb{O}\mathbb{N}_2\mathbb{I}$, Formel III oder IV, \mathbb{H} ydrojod - α -cinchonhydrin. B. Beim Erhitzen von α -Cinchonhydrin.

III.
$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH_3 \cdot CHI \cdot HC - CH - CH_2} \\ \downarrow \operatorname{C}_2\operatorname{H}_5 \\ \downarrow \operatorname{H}_2\operatorname{C-NH - CH \cdot CH(OH)} \\ \end{array} \begin{array}{c} \operatorname{CH_3 \cdot CHI \cdot HC - CH - CH_2} \\ \downarrow \operatorname{C}_1\operatorname{H}_2 \\ \downarrow \operatorname{C}_1\operatorname{H}_2\operatorname{C-NH - CH_2 \cdot CH(OH)} \\ \end{array} \begin{array}{c} \operatorname{CH_3 \cdot CHI \cdot HC - CH - CH_2} \\ \downarrow \operatorname{C}_1\operatorname{H}_2 \\ \downarrow \operatorname{C}_1\operatorname{H}_2\operatorname{C-NH - CH_2 \cdot CH(OH)} \\ \end{array} \begin{array}{c} \operatorname{CH_3 \cdot CHI \cdot HC - CH - CH_2} \\ \downarrow \operatorname{C}_1\operatorname{H}_2\operatorname{C-NH - CH_2 \cdot CH(OH)} \\ \downarrow \operatorname{C}_1\operatorname{CH_2 \cdot CH(OH)} \\ \downarrow \operatorname{C}_1\operatorname{C}_1\operatorname{CH_2 \cdot CH(OH)} \\ \downarrow \operatorname{C}_1\operatorname{C}_$$

hydrin-bis-hydrojodid (S. 404) mit viel überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,95) im Wasserbad (Langer, M. 22, 163). — Weißes, amorphes Pulver. Wird durch Kochen mit wäßrigalkoholischer Silbernitrat-Lösung wieder in α -Cinchonhydrin übergeführt. — $C_{19}H_{15}ON_{2}I+2HI$. Hellgebe Nadeln (aus verd. Jodwasserstoffsäure), Blättehen (aus Wasser und Alkohol). F: 243—244°. Leicht löslich in Wasser; löslich in 4 Tln. heißem und in 30 Tln. kaltem $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol.

Die von Konek von Norwall, B. 28, 1638; 29, 801 durch Reduktion von Cinchonin mit Natrium in siedendem Amylalkohol erhaltene, als Tetrahydrocinchonin beschriebene Verbindung und deren Nitrosoderivat sind als Gemische anzusehen; vgl. dazu die Angaben über Reduktion von Cinchonin, S. 426, 427.

Die von Konek von Norwall, B. 29, 802 auf analoge Weise aus Cinchonidin gewonnene, als Tetrahydrocinchonidin aufgefaßte Verbindung und deren Nitrosoderivat waren wahrscheinlich auch Gemische.

9. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-14} ON_2$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{11}H_8ON_2$.

1. 4'-Oxy-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol]1) C11H3ON2, Formel V bezw. VI.

1-Phenyl-4'-āthoxy-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol]¹) C₁₉H₁₆ON₂, Formel VII. B. Aus 4-Amino-3-anilino-naphthol-(1)-āthylāther beim Kochen mit Ameisensäure (Witt, Schmidt, B. 25, 1017). — Nadeln (aus Ligroin). F: 184—186°. Sehr schwer löelich in Alkohol.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

 $\mathbf{O} \cdot \mathbf{R}$

2. 2-Oxy-perimidin $C_{11}H_3ON_2$, s. nebenstehende Formel (R=H), ist desmotrop mit 2-Oxo-2.3-dihydro-perimidin, Syst. No. 3570.

2-Äthoxy-perimidin C₁₃H₁₂ON₃, s. nebenstehende Formel (R=C₂H₅). B. Aus Naphthylendiamin-(1.8) beim Behandeln mit Orthokohlensäureäthylester bei 140° bis 180° (Sachs, A. 365, 137). — Nadeln (aus Alkohol). F: 125°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol; sehr leicht löslich in verd. Säuren. — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure 2-Oxo-2.3-dihydro-perimidin. — C₁₃H₁₂ON₂ + HCl. Zersetzt sich gegen 300°. Sehr leicht löslich. — Sulfat. Nadeln. F: 192°. Sehr leicht löslich.

3. 6-Oxy-[pyridino-3'.4':2.3-indol]¹), Oxynorharman, Norharmol C₁₁H₂ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Kermack, Perkin, Robinson, Soc. 119 [1921], 1603, 1619. — B. Aus Harmolsæure (Syst. No. 3690) bei der Destillation im Vakuum (O. Fischer, B. 22, 643). — Nadeln (aus Natronlauge durch Fällen mit Kohlendioxyd). Sehr schwer löslich in Åther, löslich in Alkohol; die alkoholische und die schwefelsaure Lösung fluorescieren violett (F.). — 2C₁₁H₈ON₃ + 2HCl + PtCl₄. Hellgelbe Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 180° (F.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in verd. Alkohol.

2. Oxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}ON_2$.

- 1. 2-Oxy-3.4-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin, 5-Oxy-1.6-dihydro-[naphtho-1'.2':2.3-pyrazin] C₁₂H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-5.6-benzo-chinoxalin, Syst. No. 3570.
 - N COH

C-OH

- 2. 3-Oxy-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin, 6-Oxy-4.5-dihydro-[naphtho-1'.2':2.3-pyrazin]¹) C₁₂H₁₀ON₂, 8. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 3-Oxo-1.2.3.4-tetrahydro-5.6-benzo-chinoxalin, Syst. No. 3570.
- 3. 4' Oxy 2 methyl fnaphtho 1'.2': 4.5 imidazolj 1) $C_{12}H_{10}ON_2$, Formel I bezw. II (R=H).

I.
$$\begin{array}{c} N \\ R \cdot O \end{array}$$

4'-Äthoxy-2-methyl-[naphtho-1'.2':4.5-imidasol] 1) C₁₄H₁₄ON₃, Formel I bezw. II (R = C₂H₅). B. Aus 3-Nitro-4-acetamino-naphthol-(1)-āthylāther (Bd. XIII, S. 670) bei der Reduktion mit Eisen in Essigsäure oder Salzsäure (Heermann, J. pr. [2] 45, 552). — Nadeln (aus Wasser), Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 179°. Löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser. — Addiert Brom in Eisessig.

- 4. 4(bezw. 9) Oxy 2 me thyl-perimidin C₁₂H₁₀ON₁, Formel III bezw. IV. B. Das Hydro HO Chlorid entsteht aus 1-Nitroso-8-acetamino-naphthol-(2) (Bd. XIV, S. 160) beim Behandeln mit Zinnehlorür und verd. Salzsäure (Kehrmann, Engelke, B. 42, 352). Alkalische Lösungen oxydieren sich unter Braunfärbung. Bei Einw. von Oxydationsmitten auf saure Löeungen entsteht die Verbindung der Formel V (Syst. No. 3571). C₁₂H₁₀ON₂ + HCl. Hellgelbe Krystalle (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit bräunlichgelber Farbe.
- 5. 2-Oxymethyl-perimidin C₁₂H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus Perimidin-carbonsäure-(2)-äthylester durch Behandeln mit Zinkstaub in siedendem Eisessig (R. MEYER, MÜLLER, B. 30, 777; SACHS, A. 365, 108).

 Aus Naphthylendiamin-(1.8) beim Kochen mit Chloressigsäure in Gegenwart von verd. Alkohol oder (in besserer Ausbeute) beim Erhitzen mit Glykolsäure auf 150° (S., A. 365, 111).

 Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 221° (M., M.), 222° (S.). Leicht löslich in fast allen Lösungsmitteln (S.).

 Pikrat C₁₂H₁₀ON₂ + C₂H₃O₂N₃. Gelbe Blättchen.

¹⁾ Zur Steilungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Zersetzt sich zwischen 230° und 240° (S.). — Acetat $C_{12}H_{10}ON_2 + C_2H_4O_2$. Citronengelber Niederschlag. Schmilzt zwischen 130° und 140° unter Zersetzung (S.). Leicht löslich in heißem Wasser. — Oxalat $C_{12}H_{10}ON_2 + C_2H_2O_4$. Gelbe Krystalle. F: 223° (S.). — Malonat $C_{12}H_{10}ON_2 + C_2H_4O_4$ (S.).

6. 6 - Oxy - 2' - methyl - [pyridino - 3'.4':2.3 - indol]¹), Oxyharman, Harmol C₁₃H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel.

Zur Konstitution vgl. Perkin, Robinson, Soc. 115 [1919], 933, 971;

Kermack, P., R., Soc. 119 [1921], 1602. — B. Aus Harmin (s. u.)

durch Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 140—170° (O. Fischer, Täuber, B. 18, 402; F., B. 30, 2489; C. 1901 I, 958). Durch Erhitzen von Harmin-N(Pl)(?)-sulfonsäure (S. 401) mit konz. Salzsäure unter Druck auf 150° (F., Buck, B. 38, 335). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 321° (F., T.). Sehr schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in verd. Alkohol (F., T.). Die Lösungen in Säuren fluorescieren violett (F., T.). — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Harminsäure (Syst. No. 3670) (F., C. 1901 I, 958; B. 30, 2486), bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung viel Oxalsäure und Ammoniak (F., B. 30, 2489). Gibt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd und wenig Wasser Harmolsäure (Syst. No. 3690) (F., B. 22, 642). Beim Erhitzen mit Chlorzinkammoniak und Ammoniumchlorid auf 250° unter Druck erhält man Aminoharman (Syst. No. 3718) (F., C. 1901 I, 958).

Harmol-methyläther, Harmin $C_{13}H_{12}ON_8$, Formel I bezw. II. Zur Konstitution vgl. Perkin, Robinson, Soc. 115 [1919], 937, 967; Kermack, P., R., Soc. 119 [1921], 1602;

I.
$$CH_3 \cdot O \cdot \bigcirc \stackrel{P_1}{\bigvee} \stackrel{P_2}{\bigvee} \stackrel{N}{\bigvee}$$

$$CH_3 \cdot O \cdot \bigcirc \stackrel{P_1}{\bigvee} \stackrel{P_2}{\bigvee} \stackrel{N}{\bigvee} \stackrel{N}{\bigvee}$$

$$CH_3 \cdot O \cdot \bigcirc \stackrel{P_1}{\bigvee} \stackrel{P_2}{\bigvee} \stackrel{N}{\bigvee} \stackrel{N}{\bigvee} \stackrel{C}{\bigvee} \stackrel{N}{\bigvee} \stackrel{C}{\bigvee} \stackrel{P_3}{\bigvee} \stackrel{P_4}{\bigvee} \stackrel{P_4}{\bigvee} \stackrel{N}{\bigvee} \stackrel{P_4}{\bigvee} \stackrel{P_4}{\bigvee} \stackrel{N}{\bigvee} \stackrel{P_4}{\bigvee}

121 [1922], 1872; Manske, P., R., Soc. 1927, 1. — V. Im Samen von Peganum Harmala (Fritzsche, A. 64, 360). — B. und Darst. Bei der Oxydation von Harmalin (S. 396) durch Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) in alkoholisch-salzsaurer Lösung (O. Fischer, Täuber, B. 18, 401; 22, 640; vgl. Fr., A. 64, 365) oder durch Erwärmen mit Permanganat in schwefelsaurer Lösung (Fi., B. 30, 2482). Durch Erhitzen von chromsaurem Harmalin auf 120° (Fr., A. 64, 365). Zur Gewinnung aus den Samen von Peganum Harmala vgl. den Artikel Harmalin (S. 396). — Nadeln (aus Methanol) (Fi., T.). Monoklin prismatisch (Schadus, J. 1854, 525; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 990). F: 257—259° (Fi., C. 1901 I, 958). Sublimiert teilweise unzersetzt (Fi., T.). Sehr schwer löslich in Wasser (Fr.), schwer in Ather (Fi., B. 30, 2482), löslich in Pyridin und den meisten organischen Mitteln (Fi., C. 1901 I, 958). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz (Fi., C. 1901 I, 958). Die alkoh. Lösungen der Salze fluorescieren blau (Fi., T.; Fi., C. 1901 I, 958). — Liefert bei der Oxydation mit Chromtrioxyd in schwefelsaurer oder essigsaurer Lösung Harminsäure (Syst. No. 3670) (Fi., T.; Fi., B. 22, 639; 30, 2485). Bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol entsteht Tetrahydroharmin (S. 392) (Fi., B. 23, 637). Beim Erhitzen mit Kaliumchlorat in salzsaurer Lösung bildet sich Dichlorharmin (S. 401) (Fr., J. 1862, 377). Beim Behandeln mit überschüssigem Brom in sehr verd. Schwefelsäure erhält man das Bishydrobromid des Dibromharmins(?) (S. 401) (Fi., B. 22, 638; vgl. Hasenfranz, C. 7, 154 (1912), 217; A. ch. [10] 7 [1927], 160, 173). Harmin liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 140—170° Harmol (Fi., T.; Fi., B. 30, 2489; C. 1901 I, 958). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf die kalte Lösung von Harmin in Acetanhydrid bildet sich Harmin-N(Pl)(?)-sulfonsäure und die kalte Lösung von Harmin in Kochen mit überschüssigem Methyljodid in Methanol erhält man Harmin-Py-jodmethylat (S. 401) (Fi., T.; Fi., B. 30, 2482; vgl. Perkin, Robi

N(Py)-Methyl-harmin C₁₄H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel.

Zur Konstitution vgl. Perkin, Robinson, Soc. 115 [1919], 942;

Kermack, P., R., Soc. 121 [1922], 1877; K., Slater, Soc. 1928,

789. — B. Aus Harmin-Py-jodmethylat (S. 401) beim Behandeln

mit Kalilauge in heißer wäßriger Lösung (O. Fischer, Täuber, B. 18, 402; Fi., B. 30, 2482; vgl. P., R., Soc. 115 [1919], 942, 947). — Krystalle (aus Wasser oder Benzol). F: 209° (Fi.).

Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Ather (Fi.). Die verdünnte alkoholische Lösung

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3,

fluoresciert gelblichgrün; die gelbe Lösung in konz. Schwefelsaure fluoresciert grün und wird beim Erwärmen erst rot, dann violett (Fr.). — Liefert beim Kochen mit Chromtrioxyd in essigsaurer Lösung N-Methyl-harminsaure (Syst. No. 3670) (Fr., B. 30, 2486). Beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol unter Druck erhält man N(Pl)-Methyl-harmin-Py-jodmethylst (s. u.) (Fr., B. 30, 2483).

methylat (s. u.) (Fi., B. 30, 2483).

Salze C₁₄H₁₅ON₂·Ac, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Perkin, Robinson, Soc. 115 [1919], 942, 947.—
Chlorid. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (Fi., B. 30, 2482).— Jodid, Harmin-Py-jodmethylat C₁₄H₁₅ON₂·I.

B. Beim Kochen von Harmin mit überschüssigem Methyljodid in Methanol (O. Fischer, R. 19, 2482). Nodels (over Methanol eder Alkohel). F.

B. Beim Kochen von Harmin mit überschüssigem Methyljodid in Methanol (O. FISCHER, TÄUBER, B. 18, 402; Fr., B. 30, 2482). Nadeln (aus Wasser, Methanol oder Alkohol). F: 298° (Fr., T.); schmilzt, rasch erhitzt, bei 305—307° zu einer schwarzen Masse (P., R.). — 2C₁₄H₁₅ON₂·Cl + PtCl₄ + 2 H₂O. Fleischfarbener Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser (Fr., B. 30, 2482).

N(Pl) - Methyl - harmin - Py - hydroxymethylat

C₁₅H₁₅O₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl.

KERMACK, PERKIN, ROBINSON, Soc. 121 [1922], 1877; K.,

SLATER, Soc. 1928, 790. — B. Das Jodid entsteht aus N(Py)
Methyl-harmin beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol unter Druck (O. Fischer, B. 30, 2483). — Jodid C₁₅H₁₇ON₂·I. Nadeln (aus Wasser). Die Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert grün und scheidet beim Erwärmen Jod ab (Fi.). — Nitrat C₁₅H₁₇ON₂·NO₃. Nadeln. Die wäßr. Lösung fluoresciert himmelblau (Fi.). — C₁₅H₁₇ON₂·Cl + AuCl₃. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (Fi.). — 2C₁₅H₁₇ON₂·Cl + PtCl₄. Gelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (Fi.).

Harmin - N(Pl) (P) - sulfonsäure C₁₃H₁₈O₄N₂S, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Hasenfratz, A. ch. [10] CH₃·O·N (?) 7 [1927], 183; vgl. dagegen auch Kermack, Perkin, Robinson, Soc. 121 [1922], 1896. — B. Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure auf die kalte Lösung von Harmin in Acetanhydrid (O. Fischer, Buck, B. 36, 334). — Nadeln (aus Ammoniak durch Fällen mit verd. Schwefelsäure). — Zersetzt sich beim Erhitzen (F1., B.). Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure Harmin und schweflige Säure (F1., B.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter Druck auf 150° erhält man Harmol (F1., B.).

Dichlorharmin $C_{13}H_{10}ON_{2}Cl_{2}$. B. Beim Erhitzen von Harmin mit Kaliumchlorat in salzsaurer Lösung (Fritzsche, J. 1862, 377). — Nadeln (aus Alkohol, Benzol, Äther oder Schwefelkohlenstoff). Schwer löslich in heißem Wasser; löslich in Natronlauge. — $C_{12}H_{10}ON_{2}Cl_{2} + HCl + 2H_{2}O$. Krystalle (aus Alkohol). Gibt bei 100° das Krystallwasser ab und wird bei höherer Temperatur unter Zersetzung dunkelgelb. — $C_{13}H_{10}ON_{2}Cl_{2} + 2I$ (?). Schmutzig grünblaue Nadeln. — Nitrat. Ziemlich schwer löslich in Wasser. — Oxalat. Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung bei 175—185°.

Dibromharmin (?) C₁₃H₁₀ON₂Br₂ (?). Zur Konstitution vgl. HASENFRATZ, C. r. 154 [1912], 217; A. ch. [10] 7 [1927], 160, 173. — B. Das Bishydrobromid (?) entsteht aus Harmin beim Behandeln mit überschüssigem Brom in sehr verd. Schwefelsäure (O. FISCHER, B. 23, 638). — C₁₃H₁₀ON₂Br₂ + 2 HBr(?). Flockiger, rotgelber Niederschlag (Fi.). Liefert beim Kochen mit Wasser das Monohydrobromid (H., A. ch. [10] 7, 173; vgl. Fi.).

Nitroharmin $C_{13}H_{11}O_3N_3=C_{13}H_{11}ON_3\cdot NO_3$. B. Bei der Einw. von Salpetersäure auf Harmalin (S. 396) oder auf Nitroharmalin (S. 397) (Fritzsche, A. 88, 329). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in Äther, ziemlich leicht in heißem Alkohol (Fr., A. 88, 331). — Beim Behandeln der Lösung eines Salzes mit Chlorwasser erhält man Chlornitroharmin (s. u.); analog entsteht bei Einw. von Bromwasser Bromnitroharmin (s. u.) (Fr., A. 92, 330, 335). — $C_{13}H_{11}O_3N_3 + HCl + 2H_3O$. Nadeln (Fr., A. 88, 332). — $C_{13}H_{11}O_3N_3 + 2I$. Gelbbraune Nadeln. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther (Fr., A. 88, 335). — Weitere Salze: Fr., A. 88, 332.

Chlornitroharmin $C_{18}H_{10}O_3N_3Cl=C_{13}H_{10}ON_2Cl\cdot NO_3$. B. Beim Behandeln der Lösung eines Nitroharminsalzes mit Chlorwasser (Fritzsche, A. 92, 330). Entsteht bei gleichzeitiger oder aufeinanderfolgender Einw. von Salpetersäure und Salzsäure auf Harmalin (Fr., A. 92, 331). — Hellgelbe Krystalle mit $2\,H_2O$ (aus Alkohol). Wird bei 100^0 unter Wasserabgabe orangegelb. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, sohwer in Äther. — Hydrochlorid. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $C_{12}H_{10}O_3N_3Cl+2I$. Krystalle (aus Alkohol). — $2C_{13}H_{10}O_3N_3Cl+2HCl+PtCl_4$. Gelbe Krystalle.

Bromnitroharmin $C_{18}H_{10}O_3N_8Br=C_{18}H_{10}ON_8Br\cdot NO_8$. Beim Behandeln der verd-Lösung eines Nitroharminsalzes mit verd. Bromwasser (Fritzsche, A. 92, 335). — Krystalle (aus Alkohol). — Einw. von Brom in Alkohol: Fr.



- 1. 2-Methyl-5-[2-oxy-styryl]-pyrazin C₁₃H₁₃ON₂: 8. HO·C₆H₄·CH:CH·N nebenstehende Formel. B. Aus 2.5-Dimethyl-pyrazin beim Erhitzen mit Salicylaldehyd in Gegenwart von Zinkchlorid im Rohr auf 170—180° (Franke, B. 38, 3727). Gelbes, krystallines Pulver (aus verd. Alkohol). F: 228°. Wenig beständig. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Wasser, Äther, Chloroform und Ligroin. Pikrat C₁₃H₁₃ON₂ + C₆H₃O₇N₃. Krystalliner Niederschlag (aus Alkohol). F: 227°. Leicht zersetzlich.
- 2. 2-Oxy-2-phenyl-benzimidazolin C₁₃H₁₂ON₂, s. neben-stehende Formel.
- 1.3 Dialkyl 2 oxy 2 phenyl benzimidazolin $C_6H_4 < \frac{N(Alk)}{N(Alk)} > C(C_9H_5) \cdot OH$. Vgl. 1.3-Dialkyl-2-phenyl-benzimidazoliumhydroxyde, S. 231 ff.
 - 3. 5 (bezw. 6) Oxy 2 phenyl benzimidazolin C13H12ON2, Formel I.

$$I. \quad \stackrel{HO}{\longleftarrow} \stackrel{NH}{\longleftarrow} \stackrel{CH + C_0H_\delta}{\longleftarrow} \qquad \qquad II. \quad \stackrel{C_2H_\delta + O + \cdots}{\longleftarrow} \stackrel{N(C_0H_\delta)}{\longleftarrow} \stackrel{CH + C_0H_\delta}{\longleftarrow}$$

- 6-Äthoxy-1.2-diphenyl-benzimidasolin $C_{21}H_{20}ON_2$, Formel II. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XIII, S. 565.
- 4. N.N'-Salicylal-o-phenylendiamin, 2-[2-Oxy-phenyl]-benzimidazolin C₁₂H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel.
- 1 Methyl 2 [2 oxy phenyl] benzimidazolin $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_4 < N(CH_3) > CH \cdot C_9H_4 \cdot OH$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XIII, S. 19.
- 1.3 Dimethyl 2 [2 oxy phenyl] benzimidazolin $C_{15}H_{16}ON_2 = C_0H_4 < N(CH_3) > CH \cdot C_0H_4 \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Dimethyl-o-phenylendiamin mit Salicylaldehyd auf dem Wasserbad (O. FISCHER, RIGAUD, B. 34, 4203). Krystalle (aus Methanol). F: 155°.
- 1.3 Dibensyl 2 [2 oxy phenyl] benzimidazolin $C_{27}H_{24}ON_2 = C_0H_4 < N(CH_2 \cdot C_0H_5) > CH \cdot C_0H_4 \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Dibenzyl-o-phenylendiamin mit Salicylaldehyd und Alkohol (O. FISCHER, B. 38, 324). Nadeln. F: 136°. Wird durch Mineralsäuren in die Komponenten gespalten.
- 1-Phenyl-6-brom-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazolin C_{1e}H₁₅ON₂Br, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XIII, S. 28.

4. Oxy-Verbindungen $C_{14}H_{14}ON_2$.

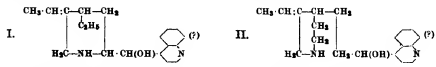
1. 2-[2-Oxy-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_{14}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel.

3-Phenyl-1-benzyl-2-[2-oxy-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_{27}H_{24}ON_2 = C_0H_4$ $N(CH_3\cdot C_0H_5)\cdot CH\cdot C_0H_4\cdot OH$ B. Aus [2-Benzylamino-benzyl]-anilin beim Erwärmen mit Salicylaldehyd auf dem Wasserbad (Busch, Roegglen, B. 27, 3244). — Prismen. F: 172°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer löslich in Ligroin. — Wird durch verd. Mineralsäuren in die Komponenten gespalten.

- 3-[2-Amino-bensyl]-2-[2-oxy-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin $C_{31}H_{31}ON_3 = C_{4} \cdot N \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH_{2}$. B. Aus 2.2'-Diamino-dibenzylamin und Salicylaldehyd in Alkohol (Busch, Birk, Lehrmann, J. pr. [2] 55, 369). Nadeln (aus Alkohol). F: 166°. Schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln.
- 2. 2-[4-Oxy-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinazolin C₁₄H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Amino-benzylamin durch Erwärmen mit 4-Oxy-benzaldehyd in Alkohol (Busch, Dietz, NH CH-C₄H₄-OH J. pr. [2] 58, 425). Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 167—168°. Sehr schwer löslich in Äther und Ligroin, schwer in Benzol, Chloroform und heißem Wasser, leicht in Alkohol. Wird durch verd. Mineralsäuren in die Komponenten gespalten.

3-[2-Amino-bensyl]-2-[4-oxy-phenyl]-1.2.3.4-tetrahydro-chinasolin $C_{21}H_{21}ON_3=C_4H_4\cdot N\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NH_3$. B. Aus 2.2'-Diamino-dibenzylamin und 4-Oxy-benzaldehyd (Busch, Birk, Lehemann, J. pr. [2] 55, 370). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 90°. Leicht löslich in Alkohol.

- 3. 2 Oxy 5 methyl 2 phenyl benzimidazolin $C_{14}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel.
- 1.3 Dialkyl 2 oxy 5 methyl 2 phenyl benzimidazolin $CH_3 \cdot C_6H_4 < \frac{N(Alk)}{N(Alk)} > C(C_6H_5) \cdot OH$. Vgl. 1.3-Dialkyl-5-methyl-2-phenyl-benzimidazoliumhydroxyde, S. 240ff.
- 4. 5(bezw. 6)-Methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimid-cH₃. CH₃. CH₄. OH azolin C₁₄H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel.
- 1.3.5 Trimethyl 2 [2 oxy phenyl] benzimidazolin $C_{18}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_8H_8 < \frac{N(CH_9)}{N(CH_9)} > CH \cdot C_8H_4 \cdot OH$. B. Aus N.N'-Dimethyl-asymm.-o-toluylendiamin durch Kondensation mit Salicylaldehyd (O. FISCHER, RIGAUD, B. 35, 1264). Gelbe Würfel (aus verd. Alkohol). F: 185°.
- 1-Äthyl-5-methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benximidazolin $C_{1e}H_{1e}ON_2$, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XIII, S. 156.
- 1-p-Tolyl-5-methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benz-imidazolin $C_{21}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XIII, S. 157.
- 1 [4 Dimethylamino phenyl] 6 methyl- CH3 · CH3 · CH4 · N(CH2)2 | 2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazolin $C_{22}H_{23}ON_3$, s. nebenstehende Formel. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XIII, S. 162.
- 5. 4.6-Dimethyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazolin CH_3 $C_{15}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. 1.3.4.6-Tetramethyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazolin CH_3 NH $CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ $C_{17}H_{10}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 < N(CH_3) > CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4.5-Bis-methylamino-m-xylol durch Kondensation mit Salicylaldehyd (O. FISCHER, RÖMER, J. pr. [2] 73, 431). Krystalle (aus Åther). F: 132—133°. Wird durch siedende Säuren in die Komponenten gespalten.
- 6. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{24}ON_2$.
- [4-Āthyl-5-āthyliden-piperidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-carbinol(?) oder {β-{3-Āthyliden-piperidyl-(4)}-āthyl}-[chinolyl-(4)]-carbinol(?) C₁₂H₂₄ON₂, Formel I oder II, Cinchonhydrin. Zur Formulierung vgl. Jungfleisch, Leger, A.ch. [9] 14 [1920], 183; Suszko, C. 1926 I, 1199. Existiert in zwei, wahrscheinlich diastereoisomeren Formen.



a) Niedrigerschmelzende Form, α-Cinchonhydrin (von Cordier v. Löwen-Hauft, M. 19, 472, v. Arlt, M. 20, 440 und Langer, M. 22, 157 als ,,δ-Cinchonin" beschrieben) C₁₉H₂₄ON₂, Formel I oder II. B. Neben anderen Verbindungen durch längeres Erhitzen von Cinchonin-bis-hydrochlorid mit Salzsäure (D: 1,16) im Wasserbad (v. Arlt, M. 20, 426, 439) oder von Cinchonin-bis-hydrobromid mit Bromwasserstoffsäure (Kp: 126°) im Wasserbad (Co. v. Lö., M. 19, 461, 480). Neben anderen Verbindungen beim Kochen von Hydrobromeinchonin (S. 408) mit alkoh. Kalilauge (Co. v. Lö., M. 19, 462, 467) oder mit alkoh. Silbernitrat-Lösung (Co. v. Lö., M. 19, 468, 472); das von Jungfleisch,

LÁGEB, C. r. 118, 30 durch Kochen von Hydrobromeinehenin mit 85% jegem Alkohol erhaltene, β-Cinchenin" ist ein Gemisch von α- und β-Cinchenhydrin (Lá., C. r. 169 [1919], 798; Bl. [4] 27 [1920], 58; J., Lá., A. ch. [9] 14, 159). α-Cinchenhydrin entsteht auch bei der Zersetzung von Hydrojedeinehenin mit Silbernitrat in wäßr. Alkohol (LANGER, M. 22, 167). — Zur Trennung von β -Cinchonhydrin unterwirft man das Gemisch der Hydrochloride einer fraktionierten Krystallisation aus 50 vol.- $^{0}/_{0}$ igem Alkohol, in dem das Salz des α -Cinchonhydrins schwer, das des β -Isomeren leicht löslich ist (Lź.; J., Lź., A. ch. [9] 14, 161). — Nadeln (aus Ather). F: 141° (v. A.), 141,5—142° (La.), 144° (Co. v. Lö.), 144,4° (L£.; J., L£., A. ch. [9] 14, 162). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton und Benzol, unlöslich in Wasser (J., Lé., A. ch. [9] 14, 162); leicht löslich in feuchtem, schwerer in trocknem Ather (v. A.). $[\alpha]_0^m$: +140,7° (absol. Alkohol; c = 1) (v. A.), +139,3° (98°/giger Alkohol; c = 1) (Co. v. Lö.), +141,3° [Alkohol (D²°: 0,7936); c = 1] (La.); $[\alpha]_0^n$: +139,8° (absol. Alkohol; c = 1) (J., Lé., A. ch. [9] 14, 162). — Beim Erhitzen des Bis-hydrojodids mit viel überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,95) im Wasserbad entsteht Hydrojod-α-cinchonhydrin (S. 398) (La., M. 22, 163). — $C_{19}H_{24}ON_9 + HCl + 1^1/2H_2O$ (J., Lé., A. ch. [9] 14, 163; vgl. Co. v. Lö.; v. A.; La.). Prismen (aus Wasser). F: 212,5° (Co. v. Lö.). Sehr schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (v. A.). — $C_{19}H_{24}ON_2 + HBr + 2H_3O$. Krystalle. F: 188° (J., Lé., A. ch. [9] 14, 163). — $C_{19}H_{24}ON_2 + 2HI$. Blättchen (aus Wasser). F: 228—232° (La.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser (La.).

 $\textbf{N-Nitrosoderivat} \quad C_{19}H_{23}O_2N_3 = ON \cdot NC_7H_{11}(:CH \cdot CH_3) \cdot CH(OH) \cdot C_9H_6N. \quad B. \quad \text{Beim}$ Behandeln von α-Cinchonhydrin-mono-hydrochlorid in verd. Salzsäure mit Natriumnitrit unter Eiskühlung (Langer, M. 22, 166). — Amorphes Pulver. Leicht löslich in Alkohol und Ather, unlöslich in Wasser und Ligroin. Gibt die Liebermannsche Nitroso-Reaktion.

- b) Höherschmelzende Form, β-Cinchonhydrin C₁₉H₂₁ON₂, Formel I oder II (S. 403). B. Neben α-Cinchonhydrin und anderen Verbindungen beim Kochen von Hydrobromeinchonin mit 85% igem Alkohol (Léger, C. r. 169 [1919], 798; Bl. [4] 27 [1920], 58; Jungfleisch, Léger, A. ch. [9] 14 [1920], 159, 165; vgl. J., L., C. r. 118, 30). Das von Cordier v. Löwenhauft, M. 19, 467, 473 beim Kochen von Hydrobromeinchonin mit alkoh. Kalilauge oder Silbernitrat neben α-Cinchonhydrin und anderen Verbindungen erhaltene "ε-Cinchon in "dürfte unreines β-Cinchonhydrin gewesen sein (vgl. Skraup, M. 20, 574). — Trennung von α-Cinchonhydrin s. bei diesem. — Nadeln (aus Ather). F: 155,8° (korr.); leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Wasser; in krystallisiertem Zustande schwer löslich in Åther; $[\alpha]_n^n$: +72,2° (absol. Alkohol; c = 1) (L., Bl. [4] 27 [1920], 62; J., L., A.ch. [9] 14, 165). — $C_{19}H_{24}ON_2 + HCl + 1^{1/2}H_2O$. Prismen (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser (J., L., A.ch. [9] 14, 166).
- 2. [5 Athyl chinuclidyl (2)] [chinolyl-(4)] C_2H_5 HC-CH-CH₂ carbinol $C_{19}H_{24}ON_2$, s. nebenstehende Formel 1). Tritt in zwei $C_{19}H_{24}ON_2$ als Hydrocinchonin und Hydrocinchonidin bezeichneten diastereoisomeren Formen auf, die sich durch die räumliche Anordnung an den beiden mit * bezeichneten Kohlenstoffatomen unterscheiden²). Zur Stereochemie der Cinchonin-Cinchonidin-Reihe vgl. RABE, A. 373 [1910], 89; 492 [1931], 250; 514 [1934], 62.

[5-Athyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]carbinol vom Schmelzpunkt 268-269° (sterisch dem Cinchonin entsprechend), Dihydrocinchonin, Hydrocinchonin, Cinchotin (von Jüngfleisch, Léger, Bl. [2] 49, 747 als Cinchonifin beschrieben) C₁₉H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. RABE, A. 364, 335; 365, 360.

V. und Darst. Kommt als Begleiter des Cinchonins (Syst. No. 3513) in der Chinarinde vor (vgl. Caventou, Willim, C. r. 69, 284; A. Spl. 7, 249; Hesse, A. 166, 256; 300, 42; SERAUP, A. 197, 363; FORST, BÖHRINGER, B. 14, 1266; 15, 520; JUNGFLEISCH, LEGER, C. r. 132, 828; Bl. [3] 25, 881), in relativ größeren Mengen in der Rinde von Remijia Purdieana

¹) Veränderungen im Chinolin-Rest des Moleküls werden in diesem Handbuch durch das Präfix Ch, solche im Chinnelidin-Rest durch das Präfix Chld ausgedrückt.

^{*)} Die beiden anderen aus der verschiedenen Anordnung an den mit * bezeichneten Kohlenstoffatomen sich ergebenden Isomeren, das durch die räumliche Lage des Hydroxyls sich von Hydrocinchonin unterscheidende Epihydrocinchonin und das entsprechende Epimere des Hydroemchonidins, das Epihydrocinchonidin, wurden nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Anfl. dieses Handbuches [1. I. 1910] von RABE und Mitarbeitern, A. 492, 243 dargestellt.

(HESSE, A. 300, 45). — Isolierung aus der Rinde von Remijia Purdieana: HESSE, A. 300, 45. Trennung des Hydrocinchonins von Cinchonin mittels der Bis-hydrojodide: Pum, M. 16, 70; Trennung durch Erhitzen mit mäßig verdünnter Schwefelsäure, die nur Hydrocinchonin unverändert läßt: J., Lá., Bl. [2] 49, 747; [3] 25, 881; vgl. a. H., A. 260, 213, 220; Trennung durch Behandlung mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung, wobei Cinchonin rasch, Hydrocinchonin nur allmählich oxydiert wird: Ca., W., C.r. 69, 284; A. Spl. 7, 247; vgl. a. F., Bö., B. 14, 1268.

Prismen oder Schuppen (aus Alkohol). F: 2680 (unkorr.) (CAVENTOU, WILLM, C. r. 69, 285; A. Spl. 7, 249), 268-269° (unkorr.) (Hesse, A. 300, 46), 277,3° (korr.) (Seraup, A. 197, 369; 300, 357), 2786 (korr.) (JUNGFLEISCH, LÉGER, C. r. 132, 410; Bl. [3] 25, 878). Löslich bei 16° in 1360 Tln. Wasser, ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser, löslich bei 20° in 534 Tln. Ather (H., A. 166, 255). Löslich bei 20° in 220 Tln. absol. Alkohol (v. Arlt, M. 20, 430). Alkohol löst bei 15° 7,25 g (Ca., W.). Viel schwerer löslich in Chloroform + Alkohol als Cinchonin (H., A. 300, 46). [α];: +199,5° (absol. Alkohol; c = 0,6) (J., L.); [α];: +204,5° (absol. Alkohol; c = 0,6), +188,2° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. absol. Alkohol; c = 5) (H., A. 300, 46); [α];: +227,7° (1 Mol Base + 4 Mol HCl in Wasser; c = 1), +226,2° (1 Mol Base + 2 Mol H₂SO₄; c = 1) (J., L.); [α];: +226,5° (1 Mol Base + 1 Mol H₂SO₄ in Wasser; c = 3) (H., A. 300, 46); vgl. a. die Angaben bei den Salzen.

Wird von Kaliumpermanganat nur langsam angegriffen (Skraup, M. 22, 1104). Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure bei 30° Hydrocinchoninon (Syst. No. 3571) (RABE, NAUMANN, A. 364, 349), bei Siedehitze Cincholoipon (Bd. XXII, S. 11) und Cinchoninsäure (Koenigs, Hoerlin, B. 27, 2292; A. 347, 161). Hydrocinchonin ist beständig gegen rauchende Salzsäure bei 85° (Sk., M. 18, 414), gegen Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) bei 100° (Pom, M. 16, 71) und gegen 50% ige Schwefelsäure bei 1000 (Sk., M. 18, 414); beim Stehenlassen mit konz. Schwefelsäure entsteht Hydrocinchoninschwefelsäure (S. 406) (Sk., M. 18, 414; Hesse, A. 300, 54; SCHMID, M. 22, 805). Erhitzen des bei 110° getrockneten Monohydrochlorids mit Phosphorpentachlorid in Chloroform führt zu Hydroeinchoninchlorid (S. 422) (Kor., Hor., B. 27, 2291).

C₁₉H₂₄ON₂ + HCl + 2H₂O (Forst, Böhringer, B. 14, 437). Nadeln (aus Wasser). F: 216,5° (v. Arlt, M. 20, 431). 1 Tl. krystallisiertes Salz löst sich bei 10° in 47,2 Tln. Wasser (F., B., B. 14, 1268). — $C_{19}H_{24}ON_2 + 2HCl$. Krystalle. Schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Wasser (F., B., B. 14, 437). Brechungsvermögen der wäßr. Lösung: v. MILLER, ROHDE, B. 28, 1076. — $C_{19}H_{24}ON_2 + HBr + 2H_2O$. Krystalle (F., B., B. 14, 437). — $C_{19}H_{24}ON_2 + 2HBr$. Prismen. Leicht löslich in Wasser, schwer in starkem Alkohol (F., B., B. 14, 438). — C₁₀H₂₄ON₂ + HI + H₂O. Nadeln (aus Wasser) (F., B., B. 14, 1267). F: 127° (Zers.) (v. Arlt, M. 20, 431). — $C_{19}H_{24}ON_2 + 2HI$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 260—262° (Zers.) (Pum, M. 16, 71), 258—259° (Zers.) (v. A.). Sehr schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (P.). — $C_{19}H_{24}ON_2 + HNO_3 + H_2O$. Tafeln (F., B., B. 14, 437). — Sulfat. Das wasserfreis Salz ist sehr hygroskopisch und zieht an der Luft 2H₂O an (Srraup, A. 197, 372). $-2C_{19}H_{24}ON_2 + H_2SO_4 + 2H_2O$ (Hesse, A. 300, 50; Junefleisch, Léger, C. r. 132, 411; Bl. [3] 25, 879). Prismen oder Blätter (aus heißer, konzentrierter wäßriger Lösung oder aus starkem Alkohol). Löslich in 37,6 Tln. Wasser von 12°, 34,8 Tln. Wasser von 36,5°, 10,7 Tln. Wasser von 101° (J., L., C. r. 132, 829; Bl. [3] 25, 882). $[\alpha]_{5}^{5}$: +164,4° (absol. Alkohol; c = 2,5), +140,9° (Chloroform; c = 3), +154,6° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. absol. Alkohol; c = 3) (H.). — $2C_{19}H_{24}ON_2 + H_2SO_4 + 6H_2O$. Nadeln (aus Wasser) (H.). — $2C_{19}H_{24}ON_2 + H_2SO_4 + 9H_2O$. Prismen oder Blätter (aus Wasser) (H.). — $2C_{19}H_{24}ON_2 + H_2SO_4 + 11$ oder 12 H₂O (vgl. SKRAUP, A. 197, 371; 300, 357; F., B., B. 14, 437; J., L., C. r. 132, 411; Bl. [3] 25, 879). Nadeln (aus Wasser), tafelförmige Prismen (aus Alkohol). Hexagonal pyramidal (WYRUBOW, Bl. [3] 25, 879; C. 1901 I, 1355; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 908). F (wasserfrei): 195° (J., L.). 1 Tl. löst sich bei 13° in 30,5 Tln. Wasser (F., B., B. 14, 1268; vgl. J., L.). Verwittert an der Luft (Sk., A. 197, 371; F., B., B. 14, 437). — $2C_{19}H_{24}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. B. Aus Hydrocinchonin-monohydrochlorid und Natriumchloroplatinat in wäßr. Lösung (H.). Orangefarbene Nadeln. Schwer löslich in Wasser. — $C_{10}H_{24}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. B. Beim Mischen der schwach angesäuerten wäßrigen Lösung von Hydrocinchonin-monohydrochlorid mit Platinchlorwasserstoffsaure (H.). Gelber, flockiger Niederschlag, der auch bei längerem Verweilen in der Mutterlauge seine Form nicht ändert (Unterschied vom entsprechenden Platinsalz des Cinchonins). — $C_{10}H_{34}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 4H_3O$. B. Beim Stehenlassen einer stark angesäuerten Lösung von Hydroeinchonin-monohydrochlorid mit Platinchlorwasserstoffsäure (H.). Orangefarbene Blätter oder Prismen. — Benzoat $C_{10}H_{34}ON_2 + C_7H_8O_2$. Nadeln (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (F., B., B. 14, 1267). — Oxalat $2C_{19}H_{34}ON_2 + C_2H_2O_4 + H_2O$. Nadeln oder Krystalldrusen (aus Wasser). 1 Tl. löst sich bei 10° in 86 Tln. Wasser (F., B., B. 14, 1267, 1268). — Rhodanid $C_{19}H_{34}ON_2 + HSCN$. Nadeln (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in beltam Wasser fast unblich in HSCN. Nadeln (aus Wasser). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in konz. Kaliumrhodanid-Lösung (F., B., B. 14, 438). — Salze der d. Weinsäure: 2C₁₈H₂₄ON₂ +C₄H₄O₅+2H₄O. Prismen (F., B., B. 14, 438). 1 Tl. löst sich bei 16° in 56,8 Tln. Wasser

(F., B., B. 14, 1268). — $C_{19}H_{24}ON_2 + C_4H_6O_6 + 4H_9O$. Nadeln. 1 Tl. löst sich bei 16° in 78 Tln. Wasser (F., B. 14, 1267, 1268).

O-Acetyl-hydrocinchonin $C_{21}H_{26}O_2N_2 = NC_7H_{11}(C_2H_5)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_9H_6N$. B. Durch Behandeln von Hydrocinchonin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid bei 85° (HESSE, A. 300, 53). — Firnisartige Masse. Sehr leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform, kaum löslich in Wasser. $[\alpha]_n^u$: +105,7° (absol. Alkohol; c = 3). Die alkoh. Lösung reagiert stark alkalisch. Leicht löslich in verd. Säuren, daraus durch Ammoniak amorph fällbar. Wird durch Alkalien rasch in Hydrocinchonin und Essigsäure gespalten. — $C_{21}H_{26}O_2N_2$ +2 HCl+ PtCl $_4+$ H $_2$ O. Krystalle. Wandelt sich beim Erwärmen mit verd. Salzsäure in das folgende Salz um. — C $_2$ 1 H $_2$ 6O $_2$ N $_2+$ 2 HCl+ PtCl $_4+$ 2 H $_2$ O. Orangerote Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Hydrocinehoninschwefelsäure $C_{19}H_{24}O_4N_2S = NC_7H_{11}(C_2H_3) \cdot CH(O \cdot SO_3H) \cdot C_9H_4N$. Zur Formulierung vgl. Giemsa, Oesterlin, B. 64 [1931], 57. — B. Beim Stehenlassen einer Lösung von Hydrocinchoninsulfat in konz. Schwefelsaure (Skraup, M. 18, 414; Hesse, A. 300, 55). — Nadeln mit 1 H₄O (aus Wasser oder 50% igem Alkohol) (H.). Schmilzt je nach der Schnelligkeit des Erhitzens zwischen 220% und 245% (Sk., A. 300, 358). Löslich bei 15% in 714 Tln. Wasser, leicht löslich in siedendem Wasser, sehr leicht in verdünntem, etwas schwerer in starkem Alkohol, unlöslich in Chloroform und Äther (H.). Die wäßr. Lösung reagiert sauer (H.). Leicht löslich in Säuren und Alkalien (H.). — Liefert bei der Oxydation mit siedender Chromschwefelsäure Cinchoninsäure (SCHMID, M. 22, 805). Wird beim Erwärmen mit konz. Salzsäure im Wasserbad glatt in Hydrocinehonin und Schwefelsäure gespalten (Sch.). Ist gegen wäßr. Kalilauge bei 100° beständig; beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd in Alkehol + Amylalkohol auf 140° entsteht ein Oxyhydrocinchonin C₁₀H₄₄O₂N₂ (s. u.), beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd in Amylalkohol auf 184° eine Base C₁₉H₄₀N₂ (s. u.) (Sch.). — C₁₀H₂₄O₄N₂S + HCl + 5H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (H.). — 2C₁₉H₂₄O₄N₂S + 8H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser; [a]₁¹⁵: +142,0° (Wasser; c. 3)(H.). — 2C₁₉H₂₄O₄N₂S + 2 HCl + PtCl₄ + 6H₂O. Orangefarbene Prismen. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (H.).

Verbindung C₁₉H₂₄O₂N₃, Oxyhydrocinchonin, Oxycinchotin. B. Beim Erhitzen von Hydrocinchoninschwefelsäure mit Kaliumhydroxyd in Alkohol + Amylalkohol auf 140° (Schmid, M. 22, 811). — Nur als Sirup erhalten. Wird durch siedende Chromschwefelsäure zu Cinchoninsäure oxydiert. — C₁₉H₂₄O₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄ (bei 105°). Gelbes, amorphes Pulver. — Pikrat C₁₉H₂₄O₂N₂ + 2C₆H₃O₇N₃. F: 156°.

Verbindung C₁₉H₂₀N₂. B. Beim Erhitzen von Hydrocinchoninschwefelsäure mit Kaliumhydroxyd und Amylalkohol auf 184° (Sch., M. 22, 809). — Pikrat C₁₉H₂₀N₂ + 2C₆H₃O₇N₃. Hellgelbes, undeutlich krystallinisches Pulver. F: 183°.

Hydrocinchonin - Chld - hydroxymethylat C₂₀H₃₀O₇N₂ = (HO)(CH₂)NC₂H₁₃(C₂H₁₃) spalten (Sch.). Ist gegen wäßr. Kalilauge bei 100° beständig; beim Erhitzen mit Kalium-

Hydrocinchonin - Chld - hydroxymethylat $C_{20}H_{28}O_2N_2 = (HO)(CH_3)NC_2H_{13}(C_2H_5)\cdot CH(OH)\cdot C_2H_6N$. — Jodid $C_{20}H_{27}ON_2\cdot I$. B. Aus Hydrocinchonin und Methyljodid beim Erwarmen in Methanol + Chloroform im Rohr auf 50° (v. Arlt, M. 20, 433) oder beim Stehenlassen in absol. Alkohol + Chloroform im Dunkeln (Koenigs, Bernhart, Ibele, B. 40, 2879). Farblose Prismen (aus Wasser), Nadeln (aus Alkohol). F: 244—246° (v. A.), 270° (Zers.) (K., B., I.). Sehr leicht löslich in 50°/oigem Alkohol, leicht in heißem Alkohol und Wasser (v. A.). Wird durch Behandeln mit kalter Kalilauge (Forst, Böhringer, B. 14, 436) oder Kochen mit Soda-Lösung (v. A.) nicht zersetzt. Liefert beim Kochen mit verd. Essigsäure bei Gegenwart von Natriumacetat N-Methyl-cinchotintoxin (Syst. No. 3570) (K., B., I.).

Hydrocinchonin-Ch-hydroxymethylat $C_{20}H_{38}O_2N_2 = NC_2H_{11}(C_2H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_9H_6N$ (CH₃) OH. — Jodid $C_{20}H_{21}ON_2 \cdot I + HI$. B. Beim Erhitzen von Hydrocinchonin-monohydrojodid mit Methyljodid in Methanol + Chloroform im Wasserbad (v. Arlt, M. 20, 434). Gelbe, wasserfreie Prismen (aus Methanol) (v. A.); gelbe Krystalle mit 1 H₂O (aus Wasser), die bei 242—243° schmelzen (Schöff, A. 465 [1928], 124). Löst sich in siedender Soda-Lösung mit brauner Farbe und erleidet bei etwas längerem Kochen tiefere Zersetzung (Unterschied von Hydrocinchonin-Chld-jodmethylat) (v. A.).

[5 - (a - Chlor - athyl) - chinuclidyl - (2)] - [chino- CH3 CHCI · HC—CH—CH3 lyl-(4)]-carbinol, Hydrochloreinchonin') ĊН3 C₁₉H₂₃ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus Cinchonin hydrochlorid bei mehrwöchigem Stehen-ĊН2 lassen mit Šalzsaure (bei —17° gesättigt) (Comstock, -ĆН·СН(ОН)· Koenics, B. 20, 2519), beim Erhitzen mit der gleichen Salzsäure im Rohr auf 140--150° (Zorn, J. pr. [2] 8, 280; Konek v. Norwall, M. 16, 331; SERAUP, M. 20, 583; vgl. HESSE, A. 205, 348; 276, 112), mit rauchender Salzsäure auf

¹⁾ Auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Goodson, Soc. 1935, 1094 ist diese Verbindung als ein Gemisch zweier diastereoisomerer Formen mit überwiegendem Gehalt an dem einen Isomeren zu betrachten.

85° (H., A. 276, 109) oder mit Salzsäure (D: 1,16) auf 80° (v. Arlt, M. 20, 426). Beim Erhitzen von Apocinchonin (S. 417) mit Salzsäure (bei -- 17° gesättigt) im Rohr auf 140° (H., A. 205, 348; 276, 112; vgl. Sk., M. 20, 583). Aus α- oder CH₃·CH·HC—CH—CH₂

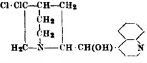
β-Isocinchonin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 4495) beim Erhitzen mit Salzsäure (bei 0° gesättigt) im Rohr auf 140—150° (H., A. 276, 101; vgl. Sk., M. 20,582), in geringer Menge beim Erhitzen mit konz. Salzsäure unter gewöhnlichem
Druck auf 100° (Sk., Zwerger, M. 25, 898, 903). — Nadeln
(aus Alkohol). F: 212—213° (Co., Kor.), 213° (Sk.). Löslich in ca. 100 Tln. siedendem

ĆH 2 ĊH2

absolutem Alkohol (Sk.), schwer löslich in Äther und Chloroform, fast unlöslich in Wasser (H., A. 205, 349). $[\alpha]_{0}^{H}: +211^{\circ}$ (97 vol.-%) iger Alkohol; c=0,5) (Oudemans, R. 1, 180); $[\alpha]_{0}^{H}: +205,4^{\circ}$ (97 vol.-%) iger Alkohol; c=0,5), $+208,0^{\circ}$ (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c=2) (H., A. 205, 349). Uber den Einfluß von Säuren auf das Drehungsvermögen vgl. Oudemans. Unlöslich in Natronlauge, sehr leicht löslich in verd. Säuren (H., A. 205, 349). — Wandelt sich beim Erhitzen mit bei 0° gesättigter Salzsäure im Rohr auf 100° in Hydrochlor-α-isocinchonin (Syst. No. 4495) um (Sk., Zw.). Beim Erhitzen des Bis-hydrochlorids mit Wasser im Rohr auf 140—150° entstehen α-Isocinchonin und Apocinchonin (Sk., M. 20, 576; vgl. H., A. 276, 116). Liefert beim Stehenlassen mit konz. Schwefelsäure Hydrochlorcinchoninschwefelsäure (s. u.) (H., A. 276, 112). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge erhält man ein Basengemisch, aus dem neben Apocinchonin hauptsächlich α-Isocinchonin isoliert wurde; erfolgt die Zersetzung durch Kochen mit Silbernitrat-Lösung in Gegenwart von Salpetersäure, so bildet sich mehr Apocinchonin als α-Isocinchonin (v. Arlt, M. 20, 442, 446; Sr., M. 22, 269, 273; vgl. a. Langer, M. 22, 169). — $C_{19}H_{23}ON_2Cl + HCl + H_2O$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol; $[\alpha]_{\rm b}^{16}$: +165,90 (Wasser; c = 0,005) (Ou., R. 1, 181). — C₁₉H₂₂ON,Cl + 2 HCl. Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 264—2650 (Ko. v. N., M. 18, 331). Schwer löslich in kaltem (ZORN), löslich in 5 Tln. siedendem Wasser (Sk., M. 20, 582), sehr schwer löslich in salzsäurehaltigem Wasser (Z.), unlöslich in Alkohol und Äther (H., A. 276, 110). [α]]: $+185.9^{\circ}$ (Wasser; c=3), 187° (1 Mol Salz +1 Mol Chlorwasserstoff in Wasser; c=2) (H., A. 278, 110); [α]]: $+185.0^{\circ}$ (Wasser; c=0.02) (Ou.). $-C_{19}H_{22}ON_2Cl+2HBr.$ Wasserfreie (?) Krystalle (Ou.). $-C_{19}H_{23}ON_2Cl+2H1+H_2O.$ Schwefelgelbe Prismen. Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser (H., A. 276, 111). $-C_{19}H_{25}ON_2Cl+HClO_3.$ [α]]: $+155.3^{\circ}$ (Wasser; c=0.005) (Ou.). $-C_{19}H_{25}ON_2Cl+HClO_4+xH_2O.$ Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr schwer löslich in Wasser (Ou.). $-2C_{19}H_{23}ON_2Cl+H_2SO_4+3H_2O.$ Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol; [α]]: $+156.6^{\circ}$ (Wasser; c=0.005) (Ou.). $-C_{19}H_{23}ON_2Cl+HNO_3.$ Nadeln. Schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol; [α]]: $+173.5^{\circ}$ (Wasser; c=0.005) (Ou.). $-C_{19}H_{23}ON_2Cl+2HCl+PtCl_4+2H_2O.$ Dunkelgelber, krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser und Salzsäure (H., A. 276, 111). - Oxalat $C_{19}H_{22}ON_3Cl+C_2H_2O_4+xH_2O.$ Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (Ou.). (Sk., M. 20, 582), sehr schwer löslich in salzsäurehaltigem Wasser (Z.), unlöslich in Alkohol

Hydrochlorcinchoninschwefelsäure $C_{19}H_{33}O_4N_9SCl = NC_7H_{11}(CHCl\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot SO_9H_0\cdot C_9H_6N_0)\cdot C_9H_6N_0$. Zur Formulierung vgl. Giemsa, Oesterlin, B. 64 [1931], 57. — Beim Stehenlassen einer Lösung von Hydrochloreinchonin in konz. Schwefelsäure (HESSE, A. 276, 112). - Prismen. F: 2270 (H.). Schwer löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in Wasser, unlöslich in Ather; leicht löslich in Säuren, kaum löslich in Ammoniak, leichter in Natronlauge (H.). — $C_{19}H_{29}O_4N_9SCl+HCl+3H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (H.). — $C_{19}H_{29}O_4N_9SCl+HI+2^1/_2H_2O$. Goldglänzende Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser (H.). — $2C_{19}H_{23}O_4N_2SCl+H_2SO_4+8H_2O$. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser (H.). — $C_{19}H_{23}O_4N_2SCl+H_2SO_4+8H_2O$. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser (H.). — $C_{19}H_{23}O_4N_2SCl+HCl+AuCl_3$. Goldglänzende Nadeln (H.). — $2C_{19}H_{23}O_4N_2SCl+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Hellorangefarbene Nadeln. Schwer löslich in Wasser (H.).

[5-Chlor-5-(α -chlor-äthyl)-chinuclidyl-(2)]- CH_3 -CHCl-ClC-[chinolyl-(4)] - carbinol, Apocinchonindichlorid, Allocinchonindichlorid C₁₀H₂₂ON₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Apocinchonin (Allocinchonin) (S. 417) in konz. Salzsäure mit Chlor im Wasser-



bad (Seraup, Zwerger, M. 25, 905). — Krystalle (aus Alkohol). F: 205—206°. — Bis-hydrochlorid. Krystalle (aus Wasser + Alkohol). Aus Wasser nicht krystallisierbar. F: 228—230° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol.

[5-(α.β-Dichlor-āthyl)-chinuclidyl-(2)]-[chino- CH₂Cl-CHCl-HC—CH—CH₂ lyl-(4)]-carbinol, Cinchonindichlorid C1. H23ON2Cl2, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Cinchonin in salzsaurer Lösung mit Chlor unter Kühlung (Comstock, Koenigs, B. 25, 1543) oder in der Wärme (Laurent, A. ch. [3] 24, 304; J. 1847/48,

618; vgl. Skraup, Zwerger, M. 25, 904). — Krystalle (aus Alkohol + Chloroform), mikroskopische Nadeln (aus Alkohol). Sintert, langsam erhitzt, bei 212° und schmilzt bei 215—217°; in einem auf 200° vorgewärmten Bade schmilzt die kalt bereitete Verbindung bei 217—218°, die warm bereitete bei 214—215° (S., Z.). — Gibt bei der Destillation mit Kaliumhydroxyd eine chlorfreie, wie Chinolin riechende Base (L.). — $C_{18}H_{22}ON_2Cl_2 + 2$ HCl. Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser, löslich in 50 Tln. Alkohol (L.). — $C_{19}H_{22}ON_2Cl_2 + 2$ HBr. Nadeln. Schwer löslich (L.). — Nitrat. Tetraeder (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (L.). — $C_{19}H_{22}ON_2Cl_2 + 2$ HCl + PtCl₄ + H₂O. Blaßgelbes Pulver (L.).

[5-(α-Brom-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[chino-CH₃-CHBr-HC-CH-CH₂ lyl-(4)]-carbinol, Hydrobromcinchonin C₁₉H₂₃ON₂Br, (H2 s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution und Kon-ĊН2 figuration vgl. Jungfleisch, Léger, A.ch. [9] 14 [1920], 185. — B. Aus Cinchonin-bis-hydrobromid durch Einw. von Bromwasserstoffsäure (bei —17° gesättigt) bei Zimmertemperatur (Comstock, Koenics, B. 20, 2520), im Rohr bei 100° (SKRAUP, A. 201, 324) oder Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure (Kp: 126°) im Wasserbad (CORDIER v. LÖWENHAUPT, M. 19, 461). Beim Erhitzen von α-Isocinchonin (Syst. No. 4495) (SK., ZWERGER, M. 25, 903) oder β-Isocinchonin (Syst. No. 4495) (SK., M. 21, 519; vgl. LEGER, Bl. [4] 23 [1918], 134; JUNGFLEISCH, LEGER, A. ch. [9] 14, 111) mit einem Gemisch gleicher Teile konstant siedender und bei 0º gesättigter Bromwasserstoffsäure. Beim Behandeln von Apocinchonin (S. 417) mit Brom in Alkohol + Chloroform (ZWERGER, M. 24, 127). — Schuppen (aus Alkohol). F: 182° (LANGER, M. 22, 153), 185° (Co. v. Lö.), 187° bis 188° (Sk., Z., M. 25, 903). Löslich in 270 Tln. kaltem absolutem Alkohol (Sk., M. 21, 519). - Bei der Oxydation mit Braunstein und Schwefelsäure entsteht Cinchoninsäure (Com., Koe.). Silberoxyd wirkt erst beim Kochen auf die wäßr. Suspension des Hydrobromcinchonins unter Bildung von Silberbromid und Abscheidung von Silber (Com., Kor.). Beim Kochen von Hydrobromcinchonin bezw. seinem Bis-hydrobromid mit wasserhaltigem Alkohol oder mit alkoh. Kalilauge entstehen α -Isocinchonin, Apocinchonin und α - und β -Cinchonhydrin (S. 403) (J., L£., A. ch. [9] 14 [1920], 159; vgl. Com., Koe.; J., L£., C. r. 118, 30; Co. v. Lö.; La.). Auch beim Erhitzen von Hydrobromcinchonin bezw. seinem Bis-hydrobromid mit Silbernitrat in waßr. Alkohol bilden sich Apocinchonin (La.), α-Isocinchonin und α-Cinchonhydrin (Co. v. Lö.). Das von Cordier v. Löwenhaupt (M. 19, 467, 473) bei der Spaltung mit alkoh. Kalilauge oder Silbernitrat erhaltene " ε -Cin cho n in" dürfte unreines β -Cinchonhydrin gewesen sein (vgl. Sx., M. 20, 574; J., Lk., A. ch. [9] 14, 165). Quantitativer Verlauf der Zersetzung mit alkoh. Kalilauge oder mit salpetersäurehaltiger Silbernitrat-Lösung: Sk., M. 22, 275, 276. — $C_{19}H_{23}ON_2Br + 2HBr$. Sechsseitige Platten (aus verd. Alkohol). F: $242-243^\circ$ (Z., M. 24, 128). Löslich in 57 Tln. kaltem Wasser (Sk., M. 21, 520), schwer löslich in kaltem Alkohol (Z.), unlöslich in verd. Bromwasserstoffsäure (Sk., A. 201, 325).

[5-(α.β-Dibrom-äthyl)-chinuclidyl-(2)][-chino-CH₂Br·CHBr·HC—CH—CH₂lyl-(4)]-carbinol, CinchonindibromidC₁₃H₂₂ON₂Br₂,

Formel I. B. Ein Gemisch von zwei diastereoisomeren

Formen des Cinchonindibromids entsteht beim Behandeln von Cinchonin mit 2 Mol Brom in Chloroform

+ Alkohol unter Kühlung; das Bis-hydrobromid der

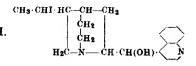
α-Form wird aus wäßr. Lösung durch einen kleinen Überschuß von Bromwasserstoffsäure schon in der Wärme ausgeschieden; das Salz der β -Form scheidet sich aus, wenn man die Mutterlauge bis zur Krystallisation einengt, heiß filtriert und erkalten läßt (Comstock, Koenigs, B. 17, 1995; 19, 2854; 20, 2515). α- und β -Cinchonindibromid entstehen auch beim Behandeln einer Lösung von Cinchonin in $80^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure und $45^{\circ}/_{\circ}$ iger Bromwasserstoffsäure (etwas über 2 Mol HBr) mit 2 Atomen Brom (Christensen, J. pr. [2] 68, 428; 71, 21; vgl. a. Ch., J. pr. [2] 63, 344, 346). Ältere Literatur über Cinchonindibromid: Laurent, A. 72, 305; J. 1849, 376; Strecker, A. 123, 380; Kopp, Ar. 209, 35; J. 1876, 822.

α) α-Form, α-Cinchonindibromid $C_{19}H_{22}ON_2Br_2$, Formel I (s. o.). Krystalle mit $1H_2O$ (aus Alkohol + Schwefelkohlenstoff, Alkohol + Chloroform oder Alkohol + Wasser) (Comstock, Koenigs, B. 17, 1995; 20, 2515); Pyramiden mit $1H_2O$ (aus Alkohol) (Christensen, J. pr. [2] 71, 22). Rhombisch (Muthmann, B. 25, 1540). Wird bei 100° wasserfrei; bräunt sich gegen 180° und zersetzt sich bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen (Co., K., B. 20, 2515, 2516). Schwer löslich in siedendem Alkohol sowie in den meisten neutralen Lösungsmitteln (Co., K., B. 17, 1995). [α] $^\circ$: $+179.4^\circ$ (2 Vol. Chloroform +1 Vol. 96° /oiger Alkohol; c = 2) (Ch., J. pr. [2] 71, 22). — Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Cinchoninsäure (Co., K., B. 17, 1996). Addiert Brom in Alkohol + Schwefelkohlenstoff unter Bildung der Verbindung $C_{19}H_{22}ON_2Br_2 + 2Br$ (S. 409) (Buraczewski,

Dziurzyński, C. 1909 II, 2084). Beim Behandeln von α-Cinchonindibromid mit überschüssigem Brom und 50% jigem Eisessig-Bromwasserstoff (Ch., J. pr. [2] 71, 28) oder von α-Cinchonindibromid-bis-hydrobromid in wäßr. Lösung mit 2 Atomen Brom (Ch., J. pr. [2] 68, 430) erhält man das Perbromid C1 H22ON2B72 + 2 HBr + 2 Br (s. u.). Liefert beim Stehenlassen mit konz. Schwefelsäure Cinchonindibromidschwefelsäure (Krystalle aus salzsäurehaltigem Wasser; schwer löslich in kaltem Wasser und verd. Säuren, leicht in verd. Alkalien; zerfällt beim Erhitzen mit verd. Bromwasserstoffsäure im Rohr auf 120—130% wieder in α-Cinchonindibromid und Schwefelsäure) (Co., K., B. 19, 2855; vgl. Ch., J. pr. [2] 71, 29). Die Lösung von α-Cinchonindibromid in verd. Schwefelsäure scheidet beim Erwärmen mit Silbernitrat allmählich Silberbromid ab (Co., K., B. 17, 1996). Beim Behandeln mit heißer alkoholischer Kalilauge entsteht zunächst Bromcinchonin (S. 437) (Ch., J. pr. [2] 68, 430; 71, 23), dann Dehydrocinchonin (S. 448) (Co., K., B. 19, 2856; Ch., J. pr. [2] 63, 348; vgl. Strecker, A. 123, 380). — C10 H22 ON2Br2 + 2 Br. B. Beim Versetzen der kalten alkoholischen Lösung von Cinchonin oder α-Cinchonindibromid mit Brom in Schwefelkohlenstoff (Bu., Dz., C. 1909 II, 2083, 2084). Hellgelbes Pulver. In den gewöhnlichen Lösungsmitteln nicht ohne Zersetzung löslich. Spaltet leicht 2 Atome Brom ab unter Rückbildung von α-Cinchonindibromid. — C10 H22 ON2Br2 + 2 HBr (Co., K., B. 19, 2855). Nadeln oder Prismen. Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in siedendem Wasser (Ch., J. pr. [2] 71, 27). — C12 H22 ON2Br2 + 2 HBr + 2 Br. Gelbe, mikroskopische Nadeln oder Prismen (Ch., J. pr. [2] 71, 28). Spaltet an der Luft Brom ab; beim Stehenlassen mit Wasser bildet sich Bromwasserstoff; beim Behandeln mit verdünnter schwefliger Säure erhält man α-Cinchonindibromid-bis-hydrobromid (Ch., J. pr. [2] 63, 345). Mikroskopische Nadeln. — C10 H22 ON2Br2 + 2 HDr2 + 2 HBr2 + 2 Br. B. Aus dem Hydrobromid-Perbromid und Quecksilber in Gegenwart von etwas Wasser (Ch., J

β) β-Form, β-Cinchonindibromid $C_{19}H_{22}ON_2Br_2$, Formel I (S. 408). Krystallisiert wasserfrei in lanzettförmigen Blättchen (Comstock, Koenigs, B. 25, 1540), in Nadeln (aus Alkohol) (Christensen, J. pr. [2] 71, 22). Bräunt sich gegen 190° und zersetzt sich bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen (Co., K., B. 20, 2516). Verhält sich gegen Lösungsmittel wie das α-Isomere (Co., K., B. 20, 2516). [α];; +107,5° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 96°/θ iger Alkohol; c = 1) (Ch.). — Einw. von Schwefelsäure: Ch., J. pr. [2] 71, 29. Wird durch Kochen mit Alkohol teilweise unter Abspaltung von Bromwasserstoff und Bildung von Bromcinchonin (S. 437) zersetzt (Ch.). Liefert bei kurzer Einw. von heißer alkoholischer Kalilauge Bromcinchonin (Ch., J. pr. [2] 71, 24), bei längerer Einw. Dehydrocinchonin (Co., K., B. 20, 2516). — $C_{19}H_{22}ON_2Br_2 + 2HBr$. Gelbliche, oktaederähnliche Krystalle (Ch.). — $C_{19}H_{22}ON_2Br_2 + 2HNO_3 + H_2O$. Tafeln (Ch.).

[5 - (α - Jod - äthyl) - chinuclidyl - (2)] - [chinolyl-(4)]-carbinol, Hydrojodcinchonin und Hydrojodapocinchonin C₁₉H₂₅ON₂I, Formel I. Zur Konstitution und Konfiguration von Hydrojodcinchonin und Hydrojodapocinchonin vgl. Jungfleisch, Léger, A. ch. [9] 14 [1920], 185.



α) Hydrojodcinchonin C₁₉H₂₃ON₂I, Formel I. B. Bei der Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf Cinchonin (Lippmann, Fleissner, B. 24, 2828; Pum, M. 12, 583) oder Cinchonin-bis-hydrojodid (Hlavnička, M. 22, 194) im Wasserbad. Beim Erhitzen von α-Isocinchonin-bis-hydrojodid mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) im Wasserbad (Skraup, Zwerger, M. 21, 539; vgl. Pum, M. 13, 687). — Farblose Prismen (aus Alkohol). F: 153° bis 156° (korr.) (Jungfleisch, Leger, A. ch. [9] 14 [1920], 136), 158—160° (Zers.) (Li., F., B. 24, 2829; M. 12, 662), 162—163° (S., Z.). Löslich bei Zimmertemperatur in 57 Tln. absol. Alkohol (S., Z.), sehr schwer löslich in Äther (Li., F., B. 24, 2829). — Beim Erhitzen des Bis-hydrojodids mit Wasser im Rohr auf 150—160° entstehen Cinchonin, α-Isocinchonin und Apocinchonin (Li., F., M. 14, 371; B. 26, 2005; vgl. P., M. 15, 450). Beim Kochen des Bis-hydrojodids mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge bilden sich α-Isocinchonin, Apocinchonin (S. 417) (S., Z., M. 21, 540; vgl. P., M. 13, 676, 688; 15, 447; S., M. 20, 573) und α- und β-Cinchonhydrin (J., Lέ., A. ch. [9] 14, 137). α-Isocinchonin, Apocinchonin und α-Cinchonhydrin erhält man auch bei der Zersetzung von Hydrojodcinchonin bezw. seinem Bis-hydrojodid in verd. Alkohol oder schwefelsäurehaltigem Wasser mit Silbernitrat (Langer, M. 22, 167; Hlavnička, M. 22, 194; vgl. P., M. 13, 680; S., M. 20, 573). Quantitativer Verlauf der Spaltung mit alkoh. Kalilauge und mit wäßrig-alkoholischer Silbernitrat-Lösung: S., M. 22, 279, 281. Beim Kochen mit wäßr. Phosphorsäure erhält man als Hauptprodukt Apocinchonin (Koenigs, Höppner, B. 31, 2360). — C₁₉H₁₂ON₂I + 2 HCl. Nadeln (Li., F.,

M. 13, 432). — $C_{19}H_{23}ON_2I + HI$. B. Beim Versetzen von Hydrojodeinchonin in wäßr. Suspension mit verd. Jodwasserstoffsäure bis zur neutralen Reaktion (Li., F., M. 13, 431) oder beim Behandeln des Bis-hydrojodids mit alkoh. Ammoniak (P., M. 12, 584). Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). Färbt sich am Licht gelb bis braun (P., M. 12, 584). F: 187—190° (P., M. 12, 585; Li., F., M. 13, 431). Löslich in 10—12 Tln. siedendem absolutem Alkohol (P., M. 12, 584). — $C_{19}H_{23}ON_2I + 2HI + H_2O$ (J., Lé., A. ch.. [9] 14, 135). Hellgelbe Prismen (aus verd. Alkohol). Bräunt sich am Licht (P., M. 12, 583). F: 230° (Zers.) (P., M. 12, 583; Li., F., M. 12, 662). Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser (Li., F., B. 24, 2828). Löslich in ca. 10 Tln. heißem $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol (P., M. 12, 583); löslich in 51 Tln. kaltem, in 11 Tln. heißem $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol (S., Z., M. 21, 539). — $2C_{19}H_{23}ON_2I + 2HI + H_2SO_4$. Krystalle (P., M. 12, 586). — $C_{19}H_{23}ON_2I + HI + HNO_3$. Gelbliche Krystalle (aus $25^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol) (P., M. 12, 585). — $C_{19}H_{23}ON_2I + 2HNO_3$. Nadeln (aus Wasser) (Li., F., M. 13, 432). — $C_{19}H_{23}ON_2I + 2HCl + PtCl_4$. Orangegelbe Nadeln (Li., F., M. 12, 663).

β) Hydrojodapoeinchonin, Hydrojodalloeinchonin C₁₉H₂₃ON₂I, Formel I (S. 409). B. Beim Erhitzen von Apoeinchonin (Hlavnička, M. 22, 198; vgl. Pum, M. 13, 683) oder von β-Isoeinchonin (Skraup, Zwerger, M. 21, 540; vgl. Léger, Bl. [4] 23 [1918], 240; Jungfleisch, Léger, A. ch. [9] 14 [1920], 115, 118) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) im Wasserbad. — F: 154° (S., Z., M. 21, 540). 1 Tl. löst sich bei Zimmertemperatur in 46 Tln. Alkohol (S., Z., M. 21, 540). Beim Kochen des Bis-hydrojodids mit alkoh. Kalilauge entstehen α-Isoeinchonin, Apoeinchonin (S., Z., M. 21, 540; H.) und α-Cinchonhydrin (J., L., A. ch. [9] 14, 120). — C₁₉H₂₃ON₂I + 2HI + H₂O (J., L., A. ch. [9] 14, 116). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 227° (H.), 229—230° (S., Z., M. 21, 540). Löslich bei Zimmertemperatur in 80 Tln. 53 vol. °/0 igem Alkohol (H.); 1 Tl. löst sich in 46 Tln. kaltem und in 10,8 Tln. heißem 50°/0 igem Alkohol (S., Z.).

b) [5- \ddot{A} thyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-carbinol vom Schmelzpunkt 229-230°, Dihydrocinchonidin, Hydrocinchonidin, Cinchamidin $C_{19}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel.

V. und Darst. Kommt als Begleiter des Cinchonidins (S. 437) in der Chinarinde vor (vgl. Forst, Böhringer, B. 14, 1270; 15, 520; Hesse, B. 14, 1683; A. 214, 1). — Gewinnung aus der Chinarinde: Hesse, A. 214, 2. Trennung des Hydrocinchonidins von Cinchonidin durch Behandlung mit Kaliumpermanganat, das Cinchonidin oxydiert, während Hydrocinchonidin unverändert bleibt: F., B., B. 15, 520.

Blättchen (aus verd. Alkohol), Prismen (aus starkem Alkohol). F: 229—230° (unkorr.) (Hesse, A. 214, 4). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, sehr schwer in siedendem Chloroform; in Alkohol viel schwerer löslich als Cinchonidin (H., A. 214, 5), leichter als Dihydrocinchonin (Forst, Böhringer, B. 14, 1270). [α][β: —98,4° (97 vol.-%]eiger Alkohol; c = 2) (H., A. 214, 15). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert nicht (H., A. 214, 5). Die alkoh. Lösung reagiert alkalisch (H., A. 214, 6). — Gibt bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Cinchoninsäure (F., B., B. 15, 520). Entfärbt in schwefelsaurer Lösung Kaliumpermanganat erst nach einiger Zeit (H., A. 214, 4). Beim Schmelzen von saurem schwefelsaurem Hydrocinchonidin erfolgt Umlagerung zu Hydrocincho. C2H5 HC—CH—CH2

toxin (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3570) (H., A. 214, 13; vgl. H., A. 243, 150). Gibt mit Chlor und überschüssigem Ammoniak keine Färbung (H., A. 214, 5). Schmeckt bitter; die Salze sind von äußerst bitterem Geschmack (H., A. 214, 6).

CH₂ CH₂ CH₂ CH₂ N

Salze: Hesse, A. 214, 6. — $C_{10}H_{24}ON_2 + HCl + 2H_4O$. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, noch leichter in Alkohol. [α] $_{0}^{b}$: — $72,4^{o}$ (97 vol.- o / $_{0}$ iger Alkohol; c=5), — $80,4^{o}$ (Wasser; c=2), — $109,4^{o}$ (1 Mol Salz + 2 Mol HCl in Wasser; c=5). — $2C_{10}H_{24}ON_2 + H_2SO_4 + 7H_2O$. Leicht verwitternde Nadeln (aus Wasser). Löslich in 57 Tln. Wasser bei 10°, leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol. [α] $_{0}^{b}$: — $75,2^{o}$ (Wasser; c=2), — $93,8^{o}$ (97 vol.- o / $_{0}$ iger Alkohol; c=2). — $C_{10}H_{24}ON_2 + H_2SO_4 + 4H_2O$. Prismen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_{10}H_{24}ON_2 + H_2SO_2 + H_2O$. Nadeln. Löslich bei 10° in 117 Tln. Wasser. — $2C_{10}H_{24}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 3H_2O$. Gelber, amorpher Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser. — $C_{10}H_{24}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangefarbene Blättchen. — Verbindung von Hydrocinchonidinsulfat mit Phenol $2C_{10}H_{24}ON_2 + H_2SO_4 + C_2H_2O_4$. Nadeln. — Rhodanid $C_{10}H_{24}ON_2 + H_2SON$. Nadeln (aus Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. — Salz der d-Weinsäure $2C_{10}H_{24}ON_2 + C_4H_2O_4$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem, etwas leichter in heißem Wasser, fast unlöslich in Seignettesalz-Lösung. — Salz der Chinasäure $C_{12}H_{24}ON_2 + C_7H_{12}O_6$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol.

O-Acetyl-hydrocinchonidin $C_{21}H_{36}O_2N_2=NC_7H_{11}(C_2H_5)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_9H_6N.$ B. Beim Erwärmen von Hydrocinchonidin mit Essigsäureanhydrid auf 60—80° (Hesse, A. 214, 12). — Weißes, hygroskopisches Pulver. F: ca. 42°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Säuren. [α];: —29,5° (97 vol.-°/ $_0$ iger Alkohol; c = 2), —50,9° (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 2). Die alkoh. Lösung reagiert basisch. Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge wird Hydrocinchonidin zurückgebildet. — Die Salze sind amorph und in Wasser leicht löslich. — $C_{21}H_{26}O_2N_2+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Gelber, flockiger, amorpher Niederschlag. Fast unlöslich in kaltem Wasser.

[5-(α-Chlor-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[chino-CH₃-CHCl-HC-CH-CH₂]
lyl-(4)]-carbinol, Hydrochlorcinehonidin, Hydrochlorapocinehonidin¹ C₁₉H₂₃ON₂Cl, s. nebenstehende
Formel. B. Beim Erhitzen von Cinchonidin, Apocinchonidin (S. 419) oder β-Cinchonidin (S. 419) mit
Salzsäure (bei -17° gesättigt) im Rohr auf 140-150° (HESSE, A. 205, 341, 346; vgl. ZORN, J. pr. [2] 8, 283). — Blättchen (aus Alkohol), F: 200° (unkor.) (H.). Schwer löslich in Alkohol, Äther und Chloroform; [α]₁₅: -142,2° (Wasser + 3 Mol HCl; c = 2) (H.). — C₁₉H₂₂ON₂Cl+2 HCl (bei 130°). Hygroskopische Krystalle (aus Wasser) (H.). — Sulfat. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (Unterschied vom Sulfat des Apocinchonidins) (H.). — C₁₉H₂₃ON₂Cl+2 HCl+PtCl₄+2 H₂O. Dunkelgelbe, amorphe Flocken (H.).

O-Acetylderivat $C_{21}H_{25}O_2N_2Cl = NC_7H_{11}(CHCl\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_9H_6N$. B. Durch Behandeln von Hydrochlorapocinchonidin mit Essigsäureanhydrid bei 60—80° (HESSE, A. 205, 350, 353). — Prismen (aus Äther). F: 150° (unkorr.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, sehr leicht in verd. Säuren. [α]_D: —54,3° (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c=2). Wird durch wäßrig-alkoholische Kalilauge leicht zu Hydrochlorapocinchonidin verseift. — $C_{21}H_{25}O_2N_2Cl + 2HCl + PtCl_4$. Dunkelgelber, krystallinischer Niederschlag.

[5 - (α.β - Dibrom - äthyl) - chinuclidyl - (2)][chinolyl-(4)]-carbinol, Cinchonidindibromid

C₁₀H₁₂ON₂Br₂, Formel I. B. Ein Gemisch von zwei I.

diastereoisomeren Formen entsteht beim Versetzen
einer bei 50—60° hergestellten Lösung von Cinchonidin in 80°/₀iger Essigsäure und etwas über 2 Mol 45°/₀iger Bromwasserstoffsäure mit

2 Atomen Brom; das ausgeschiedene Hydrobromid der α-Form reinigt man durch Umkrystallisieren aus Wasser, das in der sauren Mutterlauge in Lösung gebliebene Salz der β-Form zersetzt
man mit Ammoniak und reinigt die ausgeschiedene Base durch Überführung in das schwer
lösliche Nitrat (Christensen, J. pr. [2] 63, 334; 69, 193; 71, 2; vgl. Galimard, Bl. [3]

25, 85). Cinchonidindibromid entsteht auch beim Behandeln von Cinchonidin mit Brom
in Schwefelkohlenstoff (Ch., J. pr. [2] 63, 339; 69, 193; vgl. Skalweit, A. 172, 103).

a) Höherschmelzende Form, α-Cinchonidindibromid C₁₉H₂₂ON₂Br₂, Formel I (s. o.). Blätter (aus Alkohol). F: ca. 225° (Christensen, J. pr. [2] 71, 4). 100 cm³ 90°/₀iger Alkohol lösen 0,3036 g; optisch inaktiv (Ch., J. pr. [2] 71, 3, 4). — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Bromcinchonidin (S. 446), dann Dehydrocinchonidin (S. 448) (Ch., J. pr. [2] 71, 5; vgl. Ch., J. pr. [2] 69, 199, 205). Geht beim Stehenlassen mit konz. Schwefelsäure in [α-Cinchonidindibromid]-schwefelsäure (s. u.) über (Ch., J. pr. [2] 71, 17). — C₁₉H₂₃ON₂Br₂ + 2 HBr + 2 H₂O. Gelbliche, mikroskopische Prismen (Ch., J. pr. [2] 71, 10). — C₁₉H₂₃ON₂Br₂ + 2 HBr + 2 Br. Gelbe, quadratische Blätter (Ch., J. pr. [2] 71, 11; vgl. Ch., J. pr. [2] 63, 334). — 2C₁₉H₂₃ON₂Br₂ + H₂SO₄ + 3 H₂O. Nadeln oder Prismen. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (Ch., J. pr. [2] 71, 15). — C₁₉H₂₂ON₂Br₃ + 2 HNO₃ + 2 H₂O. Mikroskopische Nadeln. Leicht löslich in warmem Wasser (Ch., J. pr. [2] 71, 2, 7). — C₁₉H₂₂ON₂Br₃ + 2 HCl + PbCl₄ + 2 H₂O. Mikroskopische, gelbe Säulen. Wird durch Wasser zersetzt (Ch., J. pr. [2] 74, 163). — C₁₉H₂₂ON₂Br₃ + 2 HCl + MnCl₃ + 2 (?) H₂O. Grüne Krystalle (Ch., J. pr. [2] 74, 171). Spaltet im Sonnenlicht leicht Chlor ab; scheidet bei Zusatz von Wasser Manganoxyde, mit Salzsäure und Kaliumjodid ein Perjodid aus. — C₁₉H₂₂ON₂Br₂ + 2 HCl + FeCl₂ + 2 (?) H₄O. Gelbe Nadeln (Ch., J. pr. [2] 74, 178).

[α -Cinchonidindibromid]-schwefelsäure $C_{19}H_{12}O_4N_2Br_2S=NC_7H_{11}(CHBr\cdot CH_2Br)\cdot CH(O\cdot SO_3H)\cdot C_9H_6N$. Zur Formulierung vgl. Giemsa, Oesterlin, B. 64 [1931], 57. — B. Beim Stehenlassen von α -Cinchonidindibromid mit konz. Schwefelsäure (Christensen, J. pr. [2] 71, 17). — Das Hydrobromid wird durch Erwärmen mit Bromwasserstoff und Brom in $80^0/_0$ iger Essigsäure in α -Cinchonidindibromid-perbromid und Schwefelsäure über-

¹) Auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4, Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von GOODSON, Soc. 1935, 1094 ist diese Verbindung als ein Gemisch zweier diastereoisomerer Formen aufzufassen.

geführt; das Nitrat apaltet beim Kochen mit Ammoniak Schwefelsäure ab; Kochen mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge bewirkt keine Schwefelsäure-Abspaltung (CH.). — Bariumsalz. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (CH.). — $C_{19}H_{22}O_4N_2Br_2S + HBr + 2(?)H_2O$. Oktaeder (Ch.). — $C_{19}H_{22}O_4N_2Br_2S + HNO_3 + H_2O$. Schwer löslich (CH.).

β) Niedrigerschmelzende Form, β-Cinchonidindibromid $C_{19}H_{22}ON_2Br_2$, Formel I (S. 411). Prismen (aus Alkohol). F: ca. 210° (Christensen, J. pr. [2] 71, 4). [α] $_0^{17}$: —135° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 96°/ $_0$ iger Alkohol; c = 2,2) (Ch., J. pr. [2] 71, 3, 4). — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge dieselben Verbindungen wie die α -Form (CH., J. pr. [2] 71, 5). Beim Kochen des Nitrats mit Silbernitrat in verd. Salpetersäure wird Bromwasserstoff rascher abgespalten als beim Nitrat der α -Form (CH., J. pr. [2] 71, 9). Einw. von konz. Schwefelsäure: CH., J. pr. [2] 71, 15, 20. — $C_{19}H_{22}ON_3Br_2 + 2HBr + 3H_2O$. Nadeln (CH., J. pr. [2] 71, 10). — $C_{19}H_{22}ON_2Br_2 + 2HBr + 4Br + H_2O$. Rotbraune, prismatische Säulen (CH., J. pr. [2] 71, 12). — $2C_{19}H_{22}ON_2Br_2 + H_2SO_4 + 7H_2O$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser; bräunt sich beim Erhitzen auf 100—105° (CH., J. pr. [2] 71, 16). — $C_{19}H_{22}ON_2Br_2 + 2H_2SO_4$. Blätter. Schwer löslich (CH., J. pr. [2] 71, 16). — $C_{19}H_{22}ON_2Br_2 + 2H_NO_3 + H_2O$. Tafeln, die sich beim Umkrystallisieren aus sieden Wasser Wasser was den umwandeln; schwer löslich in kaltem Wasser (CH., J. pr. [2] 71, 2, 8). — $C_{19}H_{22}ON_2Br_2 + CH_2ON_2Br_2 + CH_2ON_$ 2HCl+MnCl₂+2(?)H₂O. Grüne Krystalle. Gibt sehr leicht Chlor ab, besonders im Licht (CH., J. pr. [2] 74, 172).

[5-(α -Jod-ätbyl)-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]- CH_3 - CH_1 -HC- CH_2 - CH_2 - CH_3 - CH_3 - CH_4 - CH_2 - CH_3 - CH_4 - CH_5 carbinol, Hydrojodcinchonidin C₁₉H₂₃ON₂I, s. neben-ĊH2 stehende Formel. B. Beim Erhitzen von Cinchonidin CH2 mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (NEUMANN, M. 13, 651). — Krystalle. F: 166° (N.). Sehr schwer löslich in -N----ĊH · CH(OH) · Alkohol (N.). — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge eine Verbindung C₁₀H₂₂ON₂ (β-Cinchonidin von Neumann) (s. u.); kocht man das Bis hydrojodid mit Silbernitrat in verd. Alkohol, so erhält man eine isomere Verbindung (y-Cinchonidin) (s. u.). $-C_{19}H_{23}ON_2I + 2HI$. Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 216° (Zers.) (N.). $-C_{19}H_{23}ON_2I + H_2SO_4$. Farb-

lose Blättchen (aus verd. Alkohol) (N.). Verbindung C₁₉H₂₂ON₂ (β-Cinchonidin von Neumann). B. Beim Kochen von Hydrojodeinehonidin mit alkoh. Kalilauge (Neumann, M. 13, 655; vgl. Lέger, Bl. [4] 25 [1919], 574). — Mikroskopische Tafeln (aus 90%) igem Alkohol). F: 244° (N.). Unlöslich in (1919), 574). — Mikroskopische Taiein (aus 90%) gem Alkohol). F: 244° (N.). Unloshen in Ather, fast unlöslich in 50% gem Alkohol; 100 cm³ absol. Alkohol lösen bei 14° 0,1690 g; $[\alpha]_0^{\rm m}$: —171,5° (Alkohol; p = 0,5) (N.). — Wird durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) in Hydrojodcinchonidin zurückverwandelt (N.). — $2C_{19}H_{22}ON_g + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbrotes Krystallpulver (N.). — $C_{19}H_{22}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelbrotes Krystallpulver (N.). — Pikrat. Federn. Wird bei 181° glasig und schmilzt bei 204°; in 100 cm³ absol. Alkohol lösen sich bei 15,5° 0,1741 g Salz (N.). — Oxalat $2C_{19}H_{22}ON_2 + C_2H_2O_4$. Mikroskopische Nadeln (aus Wasser). F: 118°; zersetzt sich bei 151° (N.). — Salz der d. Weinsäure C.-H.-ON, +C.H.O.. Mikroskopische Prismen (aus Wasser). F: 218° (N.). Schwer säure $C_{10}H_{22}ON_2 + C_4H_6O_6$. Mikroskopische Prismen (aus Wasser). F: 218° (N.). Schwer löslich in siedendem Wasser (N.).

Verbindung $C_{19}H_{22}ON_2$ (γ -Cinchonidin¹)). B. Beim Kochen von Hydrojodcinchonidin-bis-hydrojodid mit Silbernitrat in verd. Alkohol (Nrumann, M. 13, 659). — Krystalle (aus 97% gigem Alkohol). F: 238°. 100 cm² absol. Alkohol lösen bei 14°0,2230 g. $[\alpha]_0^m$: —164,6° (Alkohol; p = 0.5). — $2C_{19}H_{22}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Krystallpulver (aus salzsäurehaltigem Wasser). — $C_{19}H_{22}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Warzen (aus salzsäurehaltigem Wasser). — Pikrat. Nadeln. F: 203—204°. In 100 cm² absol. Alkohol lösen sich bei 15,5° 0,2210 g Salz. — Salz der d-Weinsäure C₁₉H₂₂ON₂+C₄H₆O₆.

7. Oxy-Verbindungen $C_{21}H_{28}ON_2$.

1. γ - Oxy - α - [3 - vinyl - piperidyl - (4)] - γ - [chinolyt - (4)] - piperidyl - (4)] - [chinolyt - (4)] - [chinolyt - (4)] - [chinolyt - (4)] - [chinolyt - (4)] - [chinolyt - (4)] - [chinolyt - (4)] - [chinolyt] - [chinoCH2: CH · HC-CH-CH2 CH₂ CH2 H2C-NH CH2 C(C2H5)(OH) toxin (Syst. No. 3571) mit Athylmagnesiumjodid in Ather (Comanducci, C. 1909 I, 1487; G. 40 I, 595, 598; vgl. Oddo, G. 41 I [1910], 321). Amorphes, gelbliches Pulver von bitterem Geschmack. Bräunt sich bei 80° und schmilzt bei 84° (C.).

¹⁾ Vielleicht identisch mit der vorangehenden Verbindung (Beilstein-Redaktion).

CH₂)·CH(OH)·C₂H₆(C₂H₅)N·C₂H₅. B. Durch Einw. von Athylmagnesiumbromid auf Cinchonin-Ch-jodäthylat (S. 436) in Ather (Freund, Mayer, H₃C-N-CH·CH(OH)·C
CH·CH'
C₂H₅

t bei 4720 and cobmilet bei co. 1870

B. 42, 4725). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 173° und schmilzt bei ca. 187°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Ligroin, löslich in Äther; leicht löslich in Säuren.

10. Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-16}ON₂.

1. Oxy-Verbindungen $C_{12}H_8ON_2$.

1. 2-Oxy-phenazin C₁₂H₈ON₂, Formel I.

Anhydro-[9-phenyl-2-oxy-phenaziniumhydroxyd], 9-Phenyl-phenazon-(2), Aposafranon (Safranon, "Benzolindon") $C_{18}H_{12}ON_2$, Formel II bezw. III. Die eingetragene

Stellungsbezeichnung bezieht sich auf die von "Aposafranon" abgeleiteten Namen. — B. Beim Erhitzen von N-Phenyl-N'-[2.4-dinitro-phenyl]-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 18) mit Benzoesäure zum Sieden (Kehrmann, Bürgin, B. 29, 1819). Aus 9-Phenyl-9.10-dihydrophenazin (S. 210) beim Trocknen bei 80—100° oder beim Aufbewahren in Lösung bei Abwesenheit von Säuren an der Luft (K., BECKER, CAPATINA, A. 322, 70). Beim Behandeln des N-Phenyl-phenazinium-Eisenchloriddoppelsalzes (S. 225) mit alkoholisch-wäßriger Natronlauge und Einleiten von Luft in die filtrierte Lösung (K., Schaposchnikow, B. 30, 2623; vgl. K., B. 29, 2317). Aus Aposafranin (Syst. No. 3719) beim Erhitzen mit Wasser unter Druck auf 180° (Fischer, Hepp, B. 28, 2286) oder mit 75° /oiger Schwefelsäure auf $170-180^{\circ}$ (Jaubert, B. 28, 275). Beim Kochen von salzsaurem Aposafranin mit vord. Natronlauge (K., B. 28, 1716; K., Bü.). Aus 6-Amino-aposafranon (Safraninon; Syst. No. 3770) durch Eliminieren der Aminogruppe (JAUBERT, B. 28, 275). — Braune, grünglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 248—249° (K., Bü.). Sehr leicht löslich in Alkohol, sehwer löslich in heißem Wasser mit fuchsinroter Farbe (J.). Löslich in verd. Mineralsäuren mit rotgelber Farbe (K., Bü.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in dünner Schicht grün, in dieker Schicht rot (K., Bü.; J.). Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2-Oxy-aposafranon (Syst. No. 3538) (F., H., B. 28, 2287). Beim Erhitzen mit konzentriertem alkoholischem Ammoniak und Ammoniumchlorid unter Druck auf 140° erhält man 2-Amino-aposafranon (Syst. No. 3770) (F., H., B. 38, 3436). Dieses entsteht auch beim Behandeln von Aposafranon mit Hydroxylamin in heißer alkoholisch-wäßriger Kalilauge (F., H., B. 38, 3436; vgl. B. 33, 1489). Gibt beim Behandeln mit Phosphoroxychlorid und 1 Mol Phosphorpentachlorid 9-Phenyl-2-chlorphenaziniumehlorid (F., H., B. 30, 1830). Beim Erwärmen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf dem Wasserbad bildet sich 2-Anilino-aposafranon (Syst. No. 3770) (F., H., B. 28, 2286).

2-Oxy-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-2-oxy-phenaziniumhydroxyd C₁₈H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Nitrat bildet sich beim Diazotieren von Anhydro-[10-phenyl-2-oxy-3-amino-phenaziniumhydroxyd] (Syst. No. 3770) mit Natriumnitrit und HO C₆H₅ verd. Schwefelsäure unter Eiskühlung, Behandeln der Reaktions-Lösung mit Alkohol und Zusatz von Natriumnitrat zu der verd. Lösung (Kehrmann, Schwarzenbach, B. 41, 476). — Nitrat. Rotbraune Krystalle. Leicht löslich in kaltem Wasser mit gelbroter Farbe. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. Gibt mit Natriumcarbonat- oder Ammoniak-Lösung in der Kälte eine blaue Färbung. — 2C₁₈H₁₃ON₂·Cl + PtCl₄. Dunkelbraunrote Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser mit gelbroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in dicker Schicht rot, in dünner olivgrün und wird auf Zusatz von Eis gelblichrot.

Anhydro - [9 - phenyl - 7 - chlor - 2 - oxy - phenaziniumhydroxyd], 9 - Phenyl - 7 - chlor - phenazon - (2), 6 - Chlor - aposafranon C₁₈H₁₁ON₈Cl, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Beim Kochen von 9-Phenyl - 2.7-dichlor-phenaziniumchlorid (S. 226) mit Natriumacetat-Lösung (FISCHER, HEPP, B. 31, 302). — Braune Prismen

oder Nadeln (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol mit fuchsinroter Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit braungelber Farbe und grünlichem
Dichroismus.

Phenyl-[phenazinyl-(2)]-sulfon C₁₈H₁₂O₂N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von Phenazin mit Benzolsulfinsäure in alkoholisch-wäßriger Salzsäure (Hinsberg, Himmelschein, B. 29, 2020). — Hellgelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 244° (unkorr.). Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Wird beim Erhitzen mit Alkalilaugen auf 100° nicht verändert. Beim Erwärmen mit Zinkstaub und Salzsäure bildet sich Thiophenol.

- 2. 4-Oxy-2.3-benzo-1.8-naphthyridin. 4-Oxy-[pyridino-2.3':2.3-chinolin] C₁₂H₂ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 4-Oxo-1.4-dihydro-2.3-benzo-1.8-naphthyridin, Syst. No. 3571.
- 3. 2-Oxy-3.4-benzo-1.8-naphthyridin, 1-Oxy-[pyridino-2'.3':3.4-isochinolin]¹) bezw. 2-Oxo-1.2-dihydro-3.4-benzo-1.8-naphthyridin, [Pyridino-2'.3':3.4-isochinolon-(1)]¹) C₁₂H₂ON₂, Formel I bezw. II. B. Aus 3-[2-Carboxy-phenyl]-pyridin-carbonsäure-(2)-amid (Bd. XXII, S. 174) I. und Brom in verd. Natronlauge auf dem Wasserbad (MARCEWALD, DETIMER, B. 35, 299). Nadeln. F:

 274—276°. Sublimiert unzersetzt bei höherer Temperatur. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, ziemlich schwer in den meisten organischen Lösungsmitteln. Gibt bei der Oxydation mit alkal. Kaliumpermanganat-Lösung Phthalsäure. Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 180° erhält man 2-Chlor-3.4-benzo-1.8-naphthyridin (S. 227). 2C₁₂H₆ON₂+2HCl+PtCl₄. Gelbe Krystalle. Schmilzt nicht bis 300°. Wird von Wasser zersetzt. Pikrat C₁₂H₆ON₂+C₆H₂O₇N₃. Gelbe Krystalle. F: ca. 260° (Zers.).
- 4. 2-Oxy-1.5-phenanthrolin
 bezw. 2-Oxo-1.2-dihydro111.

 1.5-phenanthrolin C₁₂H₆ON₂, Formel III bezw. IV. B. In geringer Menge beim Kochen von 3-Nitro-anilin mit Glycerin, Nitrobenzol und Schwefelsäure, neben 1.5-Phenanthrolin (La Coste, B. 16, 675). Nadeln (aus Benzol). F: 159—160°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Benzol, sehr schwer in Ligroin. Leicht löslich in kalter verdünnter Natronlauge. 2C₁₂H₆ON₂+2HCl+PtCl₄+1 oder 1½, H₆O. Gelbe Nadeln.

2. Oxy-Verbindungen $C_{13}H_{10}\mathrm{ON}_2$.

- 1. 2-[2-Oxy-phenyl]-benzimidazol $C_{13}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von Salicylsäure-[2-nitroanilid] mit Zinn und konz. Salzsäure in der Wärme (HÜBNER, MENSCHNING, A. 210, 345). Nadeln (aus Alkohol). F: 222,5°. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in Benzol, sehr schwer in kaltem Wasser. $C_{12}H_{10}ON_2 + HCl + H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Schwer löslich in konz. Salzsäure. $2C_{13}H_{10}ON_2 + H_2SO_4 + 4H_2O$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol.
- 2-[2-Phenoxy-phenyl]-bensimidazol $C_{10}H_{14}ON_2 = C_0H_4 < \stackrel{N}{NH} > C \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot C_0H_5$. B. Bei der Reduktion von 2-Phenoxy-benzoesäure-[2-nitro-anilid] mit Zinn und Salzsäure (Arbenz, A. 257, 81). Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 147°. $C_{10}H_{14}ON_2 + HCl$. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.
- 1-Methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazol $C_{14}H_{12}ON_2 = C_6H_4 \cdot N(CH_2) \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Bei wiederholtem Umkrystallisieren von N-Methyl-N'-salicylal-o-phenylendiamin (Bd. XIII, S. 19) aus Alkohol (FISCHER, B. 25, 2843). — Krystalle. F: 164—165°.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

2. 2-[4-Oxy-phenyl]-benzimidazol $C_{13}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel.

1-Anisyl-2-[4-methoxy-phenyl]-benzimidazol $C_{22}H_{20}O_2N_2 = C_6H_4 \cdot O\cdot CH_3 \cdot C\cdot C_6H_4 \cdot O\cdot CH_3$. B. Aus o-Phenylendiamin-hydrochlorid und

C₆H₄ N(CH₂·C₆H₄·O·CH₃) C·C₆H₄·O·CH₃. B. Aus o-Phenylendiamin-hydrochlorid und Anisaldehyd in verd. Alkohol (LADENBURG, RÜGHEIMER, B. 11, 1660). — Nadeln (aus Alkohol). F: 128,5—129°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol. — Hydrochlorid. Nadeln. Schwer löslich in Wasser.

3. 3-Oxy-2-methyl-phenazin C13H10ON2, Formel I.

Anhydro-[10-äthyl-3-oxy-2-methyl-phenaziniumhydroxyd], 10-Äthyl-2-methyl-phenazon-(8) C₁₅H₁₄ON₂, Formel II bezw. III, Apoäthotolusafranon. B. Beim Kochen

I.
$$CH_3$$
 III. CH_3 CH_5 CH_5 CH_5

von 10-Äthyl-2-methyl-phenazim-(3) (Syst. No. 3719) mit 75% jeger Schwefelsäure (JAUBERT, B. 31, 1188). — Braune Nadeln. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in heißem Wasser mit carminroter Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe; die Lösung ist dichroitisch.

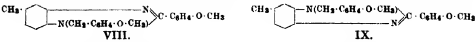
3. Oxy-Verbindungen C₁₄H₁₂ON₂.

- 1. 2-[a-Oxy-benzyl]-benzimidazol C₁₄H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Hinsberg, B. 25, 2416;
 BISTRZYCKI, PRZEWORSKI, B. 45 [1912], 3485.—B. Beim Kochen von o-Phenylendiamin-hydrochlorid mit Mandelsäure in wäßr. Lösung (Georgescu, B. 25, 952).—Blättchen (aus Alkohol). F: 201—202° (G.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in heißem Wasser (G.). Ist beständig gegen siedende Kalilauge (G.).
- 2. 5(bezw. 6)-Methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazol $C_{14}H_{12}ON_2$, Formel IV bezw. V. B. Beim Kochen der Verbindung $C_{14}H_{10}N_4$ (Formel VI bezw. VII; Syst. No. 4027)

IV.
$$CH_{3}$$
 NH $C \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$ $V \cdot CH_{3}$ NH $C \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$

mit verd. Schwefelsäure (NIEMENTOWSKI, B. 31, 317). — Nadeln (aus Alkohol). F: 241°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther.

- 1.5 Dimethyl 2 [2 oxy phenyl] benzimidazol CH3 · C15H14ON3, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3-Amino-4-methylamino-toluol (Bd. XIII, S. 153) mit Salicylaldehyd und wenig Alkohol auf dem Wasserbad und Umkrystallisieren des Reaktionsprodukts aus Alkohol (O. FISCHER, B. 26, 197). Nadeln (aus Alkohol). F: 180°.
- 1-Äthyl-5-methyl-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazol CH3 CH3 CH4 OH C16H16ON2, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Äthylamino-3-salicylalamino-toluol (Bd. XIII, S. 156) mit Quecksilberoxyd in Alkohol (O. Fischer, B. 26, 203). Nadeln (aus Benzol-Ligroin). F: 112—116°. Schwer löslich in Äther und Ligroin, löslich in Alkohol und Benzol. Wird von verd. Mineralsäuren nicht angegriffen.
- 1-Anisyl-5(oder 6) methyl-2-[4-methoxy-phenyl] benzimidazol C₂₃H₂₂O₂N₂, Formel VIII oder IX. Zur Konstitution vgl. HINSBERG, B. 19, 2026. B. Aus 3.4-Diamino-



toluol-hydrochlorid und Anisaldehyd in verd. Alkohol (LADENBURG, RÜGHEIMER, B. 11, 1660).—Nicht ganz rein erhalten. Nadeln. F: 152—156° (L., R.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Ligroin (L., R.).

1 - [4 - Dimethylamino - phenyl] - 6 - methyl-CH3· 2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazol $C_{22}H_{31}ON_3$, s. nebenstehende Formel, B. Beim Kochen von 4'-Dimethylamino-6-salinylalamino-3-methyl-diphenylamin (Bd. XIII, S. 162) mit Quecksilberoxyd und Alkohol (Boyd, Soc. 65, 885). — Würfel (aus Benzol). F: 234—235°. Unlöslich in Ligroin, leicht löslich in Benzol. Leicht löslich in verd. Säuren. Unlöslich in Alkalilaugen.

4. Oxy-Verbindungen C₁₅H₁₄ON₂.

1. 3 - Phenyl - 5 - [2 - oxy - phenyl] - Δ^2 - pyrazolin $C_{15}H_{14}ON_2 = H_2C - C \cdot C_6H_5$ $HO \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot NH \cdot N$

1.3 - Diphenyl - 5 - [2 - oxy - phenyl] - Δ^2 - pyrazolin $C_{21}H_{18}ON_2 = H_2C - C_0H_5$. Zur Konstitution vgl. Auwers, Voss, B. 42, 4424. — B.

 $HO \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot N(C_6H_5) \cdot N$ Aus ω-[2-Oxy-benzal]-acetophenon und Phenylhydrazin in Alkohol und 50% iger Essigsäure auf dem Wasserbad (HARRIES, BUSSE, B. 29, 378). - Krystalle (aus Alkohol). F: 136° (H., B.). Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln außer in kaltem Ligroin und Wasser; die Lösungen fluorescieren blau (H., B.). Ist beständig gegen Kochen mit Eisessig und gegen Einw. von 21/20/0 igem Natriumamalgam in Alkohol und Eisessig (Au., V.). Gibt beim Behandeln mit Eisenchlorid oder Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure eine blauviolette Färbung (Av., V.).

- und Benzoylchlorid in Pyridin (Auwers, Voss, B. 42, 4424). – Krystalle (aus Alkohol). F: 172°.
- 2. $2 [\beta Oxy \beta phenyl athyl] benzimidazol <math>C_{15}H_{14}ON_2 = C_6H_4 < NH > C \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. Bistrzycki, Przeworski, B. 45 [1912], 3495. — B. Beim Kochen von o-Phenylendiamin-hydrochlorid mit β-Oxyβ-phenyl-propionsaure in wäßr. Lösung (Georgescu, B. 25, 953). — Krystalle (aus Alkohol). F: 216° (G.).
- 3. 5 (bezw. 6)- Methyl-2- $[\alpha$ -oxy-benzyl]-benzimidazol $C_{15}H_{14}ON_2$. Formel 1 bezw. II. Zur Konstitution vgl. Hinsberg, B. 25, 2416; Bistrzycki, Przeworski, B. 45

$$I. \xrightarrow{\mathrm{CH_3}} \overset{\mathrm{N}}{\underset{\mathrm{N}}{\text{N}}} c \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{OH}) \cdot c_{6} \mathrm{H_5} \qquad \qquad II. \xrightarrow{\mathrm{CH_3}} \overset{\mathrm{CH_3}}{\underset{\mathrm{N}}{\text{N}}} c \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{OH}) \cdot c_{6} \mathrm{H_5}$$

[1912], 3485. — B. Beim Kochen von 3.4-Diamino-toluol-hydrochlorid mit Mandelsäure in konzentrierter wäßriger Lösung (Georgescu, B. 25, 952). — Blättchen. F: 200—201°; unlöslich in heißem Wasser, sehr schwer in Äther, löslich in Alkohol und Benzol (G.).

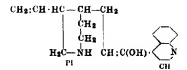
5. 5 (bezw. 6) - Methyl-2-[β -oxy- β -phenyl-äthyl]-benzimidazol $C_{16}H_{16}ON_2$, Formel III bezw. IV. Zur Konstitution vgl. Bistrzycki, Przeworski, B. 45 [1912], III. CH3-NH C-CH2-CH(OH)-C6H5 IV. CH3-NH C-CH2-CH(OH)-C6H5

III.
$$CH_3$$
 NH $C \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$ IV. $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_6H_5$

3495. — B. Beim Kochen von 3.4-Diamino-toluol-hydrochlorid mit β -Oxy- β -phenyl-propionsäure in wäßr. Lösung (Georgescu, B. 25, 953). - F: 240° (Zers.) (G.). Schwer löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Wasser und Ather (G.). Ist beständig gegen siedende alkoholische Kalilauge (G.).

6. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{22}ON_2$.

1. α -Oxy- γ -[3-vinyl-piperidyl-(4)]- α -[chinolyl-(4)]- α -propylen (Cinchotoxin, Cinchonicin) $C_{19}H_{22}ON_{2}$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit $\gamma \cdot 0 \times \alpha \cdot [3 \cdot \text{vinyl-piperidyl-}(4)] \cdot \gamma \cdot [\text{chinolyl-}(4)] \cdot \text{propan},$ Syst. No. 3571.



O-Benzoylderivat des N-Methyl-cinchotoxin-Pi-hydroxymethylats $C_{29}H_{22}O_2N_2 = (HO)(CH_3)_2NC_5H_6(CH:CH_2)\cdot CH_2\cdot CH:C(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_6N.$ — Jodid $C_{29}H_{21}O_2N_2\cdot I.$ B. Beim Schütteln von N-Methyl-cinchotoxin-Pi-jodmethylat (Syst. No. 3571) mit Benzoyl-chlorid und Natronlauge (RABE, Schneider, B. 41, 877). Zähflüssiges Öl, das beim Verreiben mit Äther fest wird.

2. 5 - Åthyl - 2 - [6 - oxy - lepidyliden] - chinuclidin, $C_2H_5 \cdot HC - CH - CH_2$ [5 - Åthyl-chinuclidyliden - (2)] - [6 - oxy - chinolyl - (4)] - CH_2 | H

[5-(α -Brom-äthyl)-chinuclidyliden-(2)]-[6-oxy-chino-lyl-(-1)]-methan, Hydrobromoxycinchen $C_{19}H_{21}ON_2Br=NC_7H_{10}(CHBr\cdot CH_2):CH\cdot C_9H_6(OH)N. B. Bei 2-wöchigem Stehenlassen von Chinen (Syst. No. 3514) in einer bei <math>-17^\circ$ gesättigten Lösung von Bromwasserstoff (Koenigs, B. 23, 2669). — Krystalle (aus Alkohol). F: 180—190°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, schwer in Äther, leichter in Chloroform, löslich in Benzol und Essigester. — Geht beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in Oxycinchen (S. 448) über. — $C_{19}H_{21}ON_3Br+2HBr$ (bei 100°). Schwefelgelbe Krystalle. F: 160—170°,

[5-(α . β -Dibrom-äthyl)-chinuclidyliden-(2)]-(θ -methoxy-chinolyl-(4)]-methan, Chinendibromid $C_{20}H_{22}ON_2Br_2 = NC_7H_{10}(CHBr\cdot CH_2Br):CH\cdot C_9H_8(O\cdot CH_2)N$. B. Bei der Einw. von Brom auf Chinen in Chloroform (Comstock, Koenigs, B. 20, 2516). — Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Dehydrochinen (S. 451). — $C_{20}H_{22}ON_2Br_2 + 2HBr + 2H_2O$. Citronengelbe Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure + Alkohol). Kann auch aus Chloroform + Alkohol umkrystallisiert werden. Schwer löslich in kaltem Wasser, in Alkohol und Bromwasserstoffsäure.

3. [5 - \tilde{A} thyliden - chinuclidyl - (2)] - [chinolyl-(4)]-carbinol $C_{19}H_{22}ON_2$, Formel I 1).

a) [5-Åthyliden-chinuclidyl-(2)]-[chino-I. | CH2 | CH2 | CH2 | CH2 | CH2 | CH2 | CH3 | CH3 | CH3 | CH3 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4 | CH4

CHa·CH:C-CH-CH2

ch. [9] 14 [1920], 181.

B. Aus Cinchonin (S. 424) bezw. dessen Hydrochlorid beim Erhitzen mit Salzsäure (D:1,125) im Rohr auf 140—150° (Hesse, A. 205, 322, 330; 276, 100, 115; vgl. Skraup, M. 20, 576). Bei längerem Erhitzen von Cinchoninsulfat mit einem Gemisch gleicher Teile Schwefelsäure (D: 1,84) und Wasser auf 120° (Jungfleisch, Léger, C. r. 114, 1192; vgl. J., Lé., C. r. 105, 1257; 117, 44; Bl. [2] 49, 747). Beim Kochen von Hydrochloreinchonin (S. 406) mit alkoh. Kalilauge (v. Arlt, M. 20, 442, 444; vgl. a. v. A., M. 20, 437) oder mit Silbernitrat in verd. Alkohol und etwas Salpetersäure (v. A., M. 20, 446, 448). Beim Erhitzen von Hydrochloreinchonin-bis-hydrochlorid mit Wasser im Rohr auf 140° (He., A. 276, 116; vgl. Sk., M. 20, 576). Aus Hydrobromeinchonin bezw. dessen Bis-hydrobromid beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (Cordier v. Löwenhaupt, M. 19, 462, 467; Langer, M. 22, 154) oder mit Silbernitrat in verd. Alkohol (La., M. 22, 154). Beim Kochen von Hydrojodeinchonin mit wäßr. Phosphorsäure (Koenigs, Höppner, B. 31, 2360), beim Erhitzen von Hydrojodeinchonin-bis-hydrojodid mit Wasser im Rohs auf 150—160° (Lippmann, Fleisner, M. 14, 371; B. 26, 2005) oder beim Kochen dieser Verbindung mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Sk., Zwerger, M. 21, 540, 541; vgl. Pum, M. 13, 689; Sk., M. 20, 573), in besserer Ausbeute beim Behandeln einer Lösung von Hydrojodeinchonin in schwefelsäurehaltigem Wasser mit Silbernitrat im Wasserbad (Hlavnička, M. 22, 194; vgl. P., M. 13, 680; Sk., M. 20, 573). Beim Kochen von Hydrojodapocinchonin-bis-hydrojodid (S. 410) mit alkoh. Kalilauge (Sk., Zw., M. 21, 540; Hl., M. 22, 199). Beim Erhitzen von α- oder β-Isocinchonin (Syst. No. 4495) mit Schwefelsäure (D: 1,76) auf 100° (Sk., M. 22, 186) oder mit Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140—150° (He., A. 276, 99; vgl. Sk., M. 20, 575).

Prismen (aus Alkohol). F: 214—216° (Lippmann, Fleisner, M. 14, 375), 216° (Hesse, M. 20, 200).

Prismen (aus Alkohol). F: 214—216° (LIPPMANN, FLEISSNER, M. 14, 375), 216° (HESSE, A. 276, 100; CORDIER V. LÖWENHAUPT, M. 19, 467; SKRAUP, M. 20, 575), 219° (unkorr.) (HLAVNIČKA, M. 22, 195). 1 Tl. löst sich bei 20° in 26 Tln. Alkohol (v. Arlt, M. 20, 438). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in Chloroform, unlöslich in Wasser (HE., A. 205, 331). Sehr schwer löslich in Benzol und Ligroin, in krystallisiertem Zustand sehr schwer löslich in Ather (Koenigs, Höppner, B. 31, 2360). [α] $^{\circ}$: +166,8° (absol. Alkohol; c=3) (He., A. 276, 100); [α] $^{\circ}$: +167,4° (absol. Alkohol; c=3) (Co. v. Lö., M. 19, 467), +164,8° (absol. Alkohol; c=3) (Sk., M. 20, 575), +163,2° (absol. Alkohol;

¹⁾ Vgl. hierzu S. 404 Anm. 1.

c = 1) (v. A., M. 20, 445); [α]⁶: +212,5° (1 Mol Base + 2 Mol HCl in Wasser; c = 2) (He., A. 205, 331). Einfluß von Säuren auf das Drehungsvermögen von Apocinchonin: Oudemans, R. 1, 176, 177. Brechungsvermögen des Bis-hydrochlorids in wäßr. Lösung: Zwerger, M. 24, 130.

Bei der Oxydation von Apocinchoninsulfat mit Chromschwefelsäure wurden Kohlendioxyd, Essigsäure, Ameisensäure, Cinchoninsäure, Kynurin (Bd. XXII, S. 83) und Allomerochinen (Bd. XXII, S. 20, 634) isoliert (Skraup, Zwerger, M. 23, 457). Zur Einw. von Kaliumpermanganat in verd. Schwefelsäure vgl. Sk., Zw., M. 23, 463. Apocinchonin liefert bei der Einw. von Chlor in konz. Salzsäure im Wasserbad Apocinchonindichlorid (S. 407) (Sk., Zw., M. 25, 905). Gibt beim Behandeln mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff ein unbeständiges, in orangegelben Prismen krystallisierendes Perbromid, in Chloroform + Alkohol das Bishydrobromid des Hydrobromeinchonins (S. 408) (Zw., M. 24, 127, 129; vgl. Léger, Bl. [4] 23 [1918], 140; Jungfleisch, Léger, A. ch. [9] 14 [1920], 149). Beim Erhitzen von Apocinchonin mit Salzsäure (bei —17° gesättigt) im Rohr auf 140° entsteht Hydrochloreinchonin (Gemisch zweier diastereoisomerer Formen; vgl. Goodson, Soc. 1935, 1094) (S. 406) (Hesse, A. 205, 348; 276, 112; vgl. Sk., M. 20, 581); geringe Mengen Hydrochloreinchonin entstehen auch bei längerem Erhitzen mit konz. Salzsäure im Wasserbad (Sk., Zw., M. 25, 903). Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) im Wasserbad führt zu Hydrojodapocinchonin (S. 410) (Hlavnička, M. 22, 198; vgl. Pum, M. 13, 683; Lé., Bl. [4] 23 [1918], 242; J., Lé., A. ch. [9] 14 [1920], 152). Beim Erhitzen des bei 100° getrockneten Monohydrochlorids mit Phosphorpentachlorid in Chloroform im Wasserbad entsteht Apocinchoninchlorid (S. 249) (v. Pecsics, M. 23, 447). Erhitzt man saures Apocinchoninsulfat (C₁₉H₂₂ON₂ + H₂SO₄) auf 130—140°, so erhält man Apocinchotoxin (s. nebenstehende CH₃-CH:C—H—CH₂ CH₂ CO; H₂ CN₃ + H₂SO₄) bei 100° einwirken, so entsteht β-Isocinchonin (Syst. No. 3571) (He., A. 205, 330; Hl., M. 22, 201); läßt man 63°/ojge Schwefelsäure auf Apocinchoninsulfat (CH₂ CH₂ CN₃ CH₂ CO; N

liefert beim Erhitzen mit 1 Mol Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100° Apocinchonin-Chld-jodmethylat, mit 2 Mol Methyljodid in Chloroform im Rohr auf 100° Apocinchonin-bis-jodmethylat; erhitzt man Apocinchonin-monohydrojodid mit 1 Mol Methyljodid in Methanol im Rohr auf 100°, so erhält man Apocinchonin-Ch-jodmethylat (v. Pe., M. 23, 449, 450, 451). Beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid entsteht O-Acetylapocinchonin (He., A. 205, 335, 338; v. Pe., M. 23, 444). Geschwindigkeit der Acetylierung von saurem Apocinchoninsulfat mit Eisessig + Essigsäureanhydrid: Sk., M. 24, 331. Durch Einw. von Phenylisocyanat in Xylol im Rohr bei 100° erhält man O-Anilinoformyl-apocinchonin (HL., M. 22, 200).

C19H22ON2 + HCl+2H2O. Nadeln. [\alpha]_{0}^{6}: +139^{0} (Wasser; c = 0,006) (OUDEMANS, R. 1, 176). — C19H22ON2 + HBr + H2O. Nadeln. [\alpha]_{0}^{6}: +126^{0} (Wasser; c = 0,008) (OU.). — C19H22ON2 + HBr + H2O. Saulen (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Methanol (v. Pecsics, M. 23, 451). [\alpha]_{0}^{6}: +117,2^{0} (Wasser; c = 0,006) (OU.). — C19H210N2 + 2HI + H2O. Gelbe Nadeln (aus Wasser) (Lippmann, Fleisner, M. 14, 374). F: 236^{0} bis 239^{0} (Hlannicka, M. 22, 198). Löslich bei Zimmertemperatur in ca. 25 Tln. 53 vol. \(\frac{9}{2}\) (sigm Alkohol (HL.). — C19H22ON2 + HClO2. [\alpha]_{0}^{6}: +129^{0} (Wasser; c = 0,007) (OU.). — C19H22ON2 + H2O. [\alpha]_{0}^{6}: +124,9^{0} (Wasser; c = 0,005) (OU.). — 2C19H22ON2 + H2SO4. Nadeln mit \(\frac{1}{2}\)_{0}^{6}: +124,9^{0} (Wasser; c = 0,005) (OU.). — 2C19H22ON2 + H2SO4. Nadeln mit \(\frac{1}{2}\)_{0}^{6}: +124,9^{0} (Wasser; c = 0,005) (OU.). — 2C19H22ON2 + H2SO4. Nadeln mit \(\frac{1}{2}\)_{0}^{6}: +124,9^{0} (Wasser; c = 0,005) (OU.). — 2C19H20ON2 + H2SO4. Nadeln mit \(\frac{3}{2}\)_{0}^{6}: +124,9^{0} (Wasser; c = 0,005) (OU.). — 2C19H20ON2 + H2SO4. Nadeln mit \(\frac{3}{2}\)_{0}^{6}: +124,9^{0} (Wasser; c = 0,005) (OU.). — 2C19H20ON2 + H2SO4. Nadeln mit \(\frac{3}{2}\)_{0}^{6}: +124,9^{0} (Wasser; c = 0,005) (OU.). — 2C19H20ON2 + H2SO4. Nadeln mit \(\frac{3}{2}\)_{0}^{6}: +124,9^{0} (Wasser; c = 0,005) (OU.). — C19H20ON2 + H2O1 + H2O2. Nadeln mit \(\frac{3}{2}\)_{0}^{6}: +130^{0} (Wasser; c = 0,005) (Salz mit \(\frac{3}{2}\)_{0} (OU.). — C19H20ON2 + H2SO4. + H2SO4 + H2O2. M200 (Wasser; c = 0,005) (OU.). — C19H220N2 + H20O2. + H20O2. + H20O2. M200 (Wasser; c = 0,005) (OU.). — C29H220N2 + H20O2. M200 (Wasser; c = 0,005) (OU.). — C29H220N2 + H20O2. M200 (Wasser; c = 0,005) (OU.). — C29H220N2 + H20O2. M200 (Wasser; c = 0,005) (OU.). — C29H220N2 + H20O2. M200 (Wasser; c = 0,005) (OU.). — C29H220N2 + H20O2. M200 (Wasser; c = 0,005) (OU.). — C29H220N2 + H20O2. M200 (Wasser; c = 0,005) (OU.). — C29H220N2 + H20O2. M200 (Wasser; c = 0,0

O-Acetyl-apocinchonin $C_{21}H_{24}O_2N_2=NC_7H_{10}(:CH\cdot CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_9H_6N$. B. Beim Erwärmen von Apocinchonin mit Essigsäureanhydrid auf 60—80° (HESSE, A. 205, 335, 338) oder auf 100° (v. Pecsics, M. 23, 444). — Platten (aus Ligroin). F: 92—94° (v. P.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (v. P.). [α]; + 71,4° (97 vol.-°/oiger Alkohol; c = 2) (H.). Wird durch Kochen mit alkoh. Kalilauge zu Apocinchonin und Essigsäure verseift (H.; v. P.). — $C_{21}H_{24}O_2N_2+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Blaßgelbe Flocken (H.).

O-Benzoyl-apocinchonin $C_{28}H_{28}O_2N_3 = NC_7H_{10}(:CH\cdot CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_8H_3)\cdot C_8H_4N$. B. Beim Schütteln von Apocinchonin mit Benzoylchlorid in Benzol (v. Pecsics, M. 23, 445).

— Nadeln (aus Äther). F: 118—119°. — $C_{26}H_{26}O_2N_2 + HCl + 2H_2O$. Säulen (aus 50°/oigem Alkohol). Verwittert bei längerem Verweilen an der Luft. F: 223°. Leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol.

O - Anilinoformyl - apocinchonin $C_{26}H_{27}O_2N_3 = NC_7H_{10}(:CH\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot NH\cdot H_2)$ CaH5) CaH6N. B. Beim Erhitzen von Apocinchonin mit Phenylisocyanat in Xylol im Rohr auf 100° (Hlavnička, M. 22, 200). — Mikroskopische Prismen (aus 60°/0 igem Alkohol). F: 191,5° bis 192°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin.

Apocinchonin - Chld - hydroxymethylat $C_{20}H_{20}O_2N_3 = (HO)(CH_3)NC_7H_{10}(:CH\cdot CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6N.$ — Jodid $C_{20}H_{25}ON_3\cdot I + \frac{1}{2}H_3O$. B. Beim Erhitzen von Apocinchonin mit 1 Mol Methyljodid in Methanol im Rohr im Wasserbad (v. Pecsics, M. 23, 449). Farblose Platten oder Nadeln (aus Wasser). F: 245°. Leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol, schwer in Methanol. — $C_{20}H_{25}ON_2 \cdot I + HI$. Bernsteingelbe Platten (aus Wasser). F: ca. 232°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser; leichter löslich in Alkohol als in Methanol.

Apocinchonin - Ch - hydroxymethylat $C_{20}H_{20}O_2N_2 = NC_7H_{10}(:CH\cdot CH_3)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6N(CH_3)\cdot OH$. — Jodid. B. Entsteht in Form des Hydrojodids bei der Einw. von 1 Mol Methyljodid auf Apocinchonin-monohydrojodid in Methanol im Rohr bei 100° (v. Pecsics, M. 23, 451). — $C_{20}H_{25}ON_2 \cdot I + HI + \frac{1}{2}H_2O$. Citronengelbe Nadeln (aus Wasser). F: 2506 bis 253°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Methanol, unlöslich in Ather. Wird durch Ammoniak oder Kalilauge zersetzt.

Apocinchonin - bis - hydroxymethylat $C_{21}H_{30}O_3N_2 = (HO)(CH_3)NC_7H_{10}(:CH\cdot CH_3)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_9N(CH_3)\cdot OH.$ — Dijodid $C_{21}H_{26}ON_2I_2 + 2H_2O$. B. Aus 1 Mol Apocinchonin und 2 Mol Methyljodid in Chloroform im Rohr bei 100° (v. Presics, M. 23, 450). Rote Nadeln (aus Wasser) oder granatfarbene Krystalle (aus Alkohol). F: 235°. Leicht löslich in heißem Wasser und warmem Alkohol.

b) [5 - Athyliden - chinuclidyl - (2)] - [chino - CH3 CH: C-CH-CH2 lyl-(4)]-carbinol aus Cinchonidin bezw. dessen Derivaten C₁₉H₂₁ON₂, Formel I.

ĆH2 сня -N----Ċн·С**н(он**)-

a) Apocinchonidin C₁₉H₂₂ON₂, Formel I. Zur Konstitution und Konfiguration vgl. LEGER, Bl. [4] 25 [1919], 578; JUNGFLEISCH, LÉGER, A. ch. [9] 14 [1920], 182.— B. Bei 6—10-stdg. Erhitzen von Cinchonidin (S. 437) mit Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140—150° (Hesse, A. 205, 323, 327).— Blättchen (aus Alkohol). F: 225° (unkorr.) (Zers.) (H.), 254,7—256,7° (korr.) (L., Bl. [4] 25 [1919], 574). Sehr schwer löslich in kaltem verdünntem Alkohol, schwer in Ather und Chloroform, fast unlöslich in kaltem Wasser (H.). $[\alpha]_0^{15}:-129,2^{\circ}$ (97 vol. °/oiger Alkohol; c = 0,8), $-160,4^{\circ}$ (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 2) (H.); $[\alpha]_0^{15}:-134,4^{\circ}$ (absol. Alkohol; c = 1), $-166,6^{\circ}$ (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 0,8) (L.). Die Lösungen fluorescieren nicht (H.). Die neutrale salzsaure Lösung gibt mit Seignettesalz keinen Niederschlag (H.). — Beim Erhitzen mit Salzsäure (bei —17° gesättigt) im Rohr auf 140—150° entsteht Hydrochlora pocinchonidin (S. 411) (H., A. 205, 340, 346). — Die Lösungen schmecken stark bitter (H.). — $C_{19}H_{22}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Krystallinischer Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser (H.).

Das von Hesse, A. 243, 149 beim Lösen von Cinchonidinsulfat in konz. Schwefelsäure erhaltene Isocinchonidin $C_{19}H_{22}ON_2$ war vermutlich unreines Apocinchonidin (vgl. Paneth, M. 32 [1911], 260, 270; Léger, Bl. [4] 25, 573, 574).

O-Acetylderivat $C_{s1}H_{s4}O_2N_2=NC_7H_{10}(:CH\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_9H_6N.$ B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf Apocinchonidin bei 60—80° (Hesse, A. 205, 335, 338). — Amorph. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, sehr schwer in Wasser. [α]; -61,8° (97 vol.-°/₀iger Alkohol; c = 2), -87,9° (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 2). — $C_{s1}H_{s4}O_2N_2 + 2$ HCl + 2 AuCl₃ + H₂O. Gelbe, amorphe Flocken. Unlöslich in kaltem Wasser. — $C_{s1}H_{s4}O_2N_2 + 2$ HCl + PtCl₄ + 2 H₂O. Dunkelgelber, krystallinischer Niederschlag.

β) β-Cinchonidin C₁₉H₃₂ON₂, Formel I (s. o.). Wahrscheinlich diestereoisomer mit Apocinchonidin in bezug auf die Doppelbindung (Leger, Bl. [4] 25, 578; JUNGFLEISCH, LEGER, A. ch. [9] 14, 182). — B. In geringer Menge neben Apocinchonidin bei 6-stdg. Erhitzen von Cinchonidin mit Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140-1500 (HESSE, A. 205, 323, 327). — Prismen (aus starkem Alkohol), Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 206-2070 323, 327). — Prismen (aus starkem Alkohol), Blattchen (aus verd. Alkohol). F: 206—207° (unkorr.) (Zers.) (H.), 240—241° (korr.) (Zers.) (L., Bl. [4] 25, 574). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, sehr schwer in Ather (H.). $[\alpha]_{\rm b}^{\rm h}$: —126,6° (absol. Alkohol; c = 0,5) (L.); $[\alpha]_{\rm b}^{\rm h}$: —181,4° (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 1,3) (H.); $[\alpha]_{\rm b}^{\rm h}$: —181,5° (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 1,3) (L.). — Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure (bei —17° gesättigt) im Rohr auf 140—150° Hydrochlorapocinchonidin (S. 411) (H., A. 205, 340, 346). — $C_{19}H_{22}ON_3+2HCl+PtCl_4+H_2O$. Dunkelgelber, krystallinischer Niederschlag (H.). — Basisches Salz der d-Weinsäure. Prismen. Sehr schwer löslich in Wasser (H.). Uber das vielleicht β -Cinchonidin enthaltende "Homocinchonidin" von HESSE vgl. die Angaben bei Cinchonidin, S. 438.

 γ) β -Cinchonidin von Neumann und γ -Cinchonidin s. bei Hydrojodeinchonidin, S. 412.

4. 5 - Vinyl - 2 - [6 - oxy - lepidyl] - chinuclidin, [5 - Vinyl - chinuclidyl - (2)] - [6 - oxy - chinolyl - (4)] - methan C₁₉H₂₂ON₂, s. nebenstehende Formel. Derivate dieser Formel existieren in zwei diastereoisomeren, sterisch dem Chinidin und dem Chinin entsprechenden Formen, die

sich durch räumliche Anordnung an dem mit * bezeichneten Kohlenstoffatom unterscheiden (vgl. Rabe, A. 373 [1910], 90).

a) Sterisch dem Chinidin entsprechende Reihe.

[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-methan, Desoxychinidin, Desoxyconchinin $C_{20}H_{24}ON_2=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH_2\cdot C_9H_6(O\cdot CH_3)N$. B. Beim Stehenlassen einer Lösung von Chinidinchlorid in verd. Schwefelsäure mit Eisenfeile (Koenics, B. 28, 3147). — Trikline (Mutemann) Krystalle mit $2H_2O$ (aus Äther); wird im Vakuum über Schwefelsäure wasserfrei (K., B. 28, 3147). F: 80—82° (K., B. 28, 3147). In alkoh. Lösung stark rechtsdrehend (K., B. 28, 3148). Sehr verdünnte Lösungen in Alkohol oder Weinsäure fluorescieren intensiv violettblau (K., B. 28, 3148). Gibt mit Chlorwasser und Ammoniak eine grüne Färbung (K., B. 29, 373). — Stark giftig (Тарреппев, B. 31, 2358).

[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-chlormethan, Chinidin-chlorid, Conchininchlorid C₂₀H₃₂ON₂Cl = NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CHCl·C₂H₃(O·CH₃)N. B. Beim Erhitzen von bei 110° getrocknetem Chinidin-monohydrochlorid (Syst. No. 3538) mit Phosphorpentachlorid in Chloroform (Comstock, Koenics, B. 18, 1223). — Krystalle (aus Benzol + Äther). F: 131—132° (C., K.). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, ziemlich schwer in Äther, schwer in Ligroin (C., K.). In alkoh. Lösung rechtsdrehend (K., B. 29, 373). — Liefert bei der Reduktion mit Eisenfeile und verd. Schwefelsäure Desoxychinidin (K., B. 28, 3147). Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge Chinen (S. 449) (C., K.). Wird durch Chlorwasser und Ammoniak grün gefärbt (C., K.).

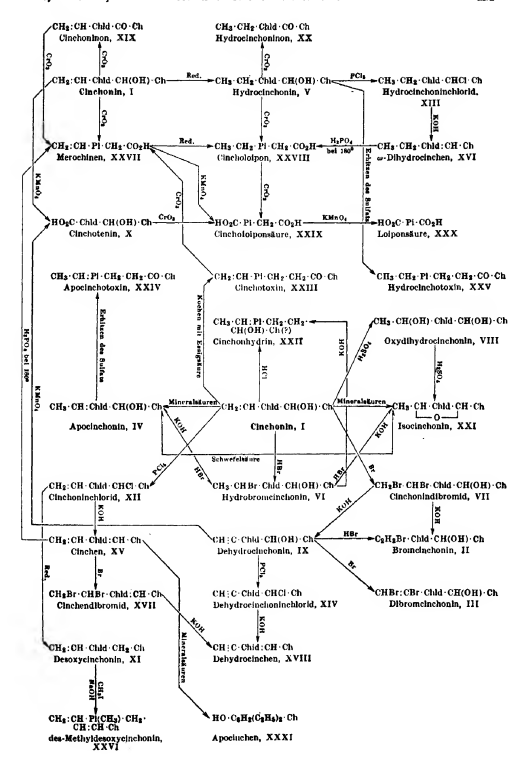
b) Sterisch dem Chinin entsprechende Reihe.

[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-methan, Desoxychinin $C_{20}H_{24}ON_2 = NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH_2\cdot C_9H_8(O\cdot CH_3)N$. B. Durch Reduktion von Chininchlorid mit Eisenfeile und verd. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur (Koenigs, B. 29, 372). — Nadeln mit $2^{1}/_2H_2O$ (aus verd. Alkohol oder aus Ather); schmilzt wasserhaltig bei ca. 52°; wird bei 100° wasserfrei (K.). Kaum löslich in Wasser, leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, etwas schwerer in Ligroin (K.). In alkoh. Lösung linksdrehend (K.). Verdünnte Lösungen fluorescieren blau (K.). Wird durch Chlorwasser und Ammoniak grün gefärbt (K.). — Stark giftig (Tappeiner, B. 31, 2358). — $C_{20}H_{24}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ bei 100°). Krystalle (aus verd. Salzsäure). Schmilzt noch nicht bei 260° (K.).

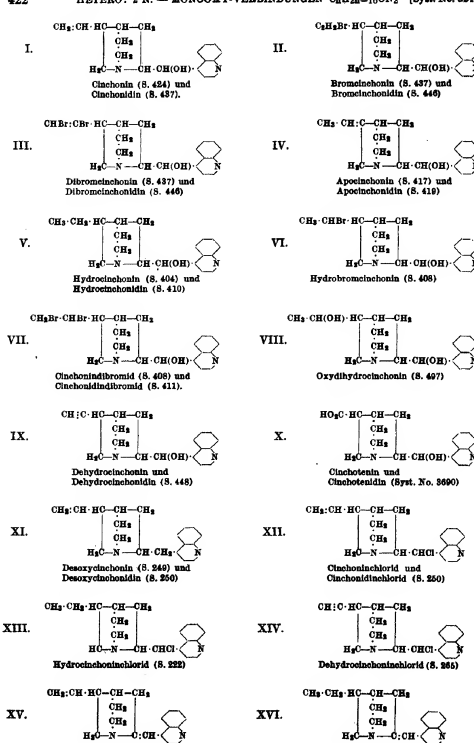
[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-chlormethan, Chininchlorid $C_{20}H_{23}ON_2Cl=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CHCl\cdot C_9H_5(O\cdot CH_2)N$. B. Beim Erwärmen von getrocknetem salzsaurem Chinin (Syst. No. 3538) mit Phosphorpentachlorid in Chloroform (Comstock, Koenigs, B. 17, 1988). — Krystalle (aus Benzol + Äther). Monoklin (bisphenoidisch) (Grünling, Z. Kr. 13, 39; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 936). F: 151° (C., K.). In alkoh. Lösung rechtsdrehend (K., B. 29, 373). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert nicht (C., K.). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge entsteht Chinen (S. 449) (C., K.). Mit Chlorwasser und Ammoniak tritt eine gelbgrüne Färbung auf (C., K.).

Tabellarische Übersicht über die Umwandlungen des Cinchonins.

Vorbemerkung. Die römischen Zahlen hinter den Namen weisen auf die betreffenden Strukturformeln auf S. 422 und 423 hin. Die Bedeutung der in dieser Tabelle gebrauchten Abkürzungen ergibt sich aus folgender Zusammenstellung:

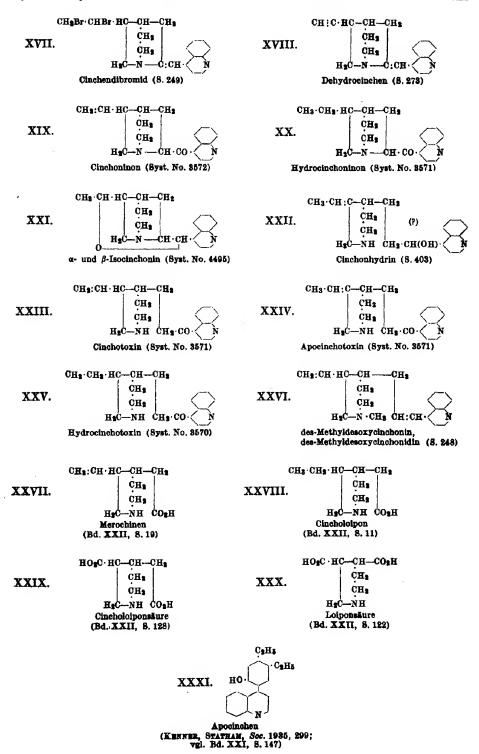






ω-Dihydrocinchen (S. 248)

Cinchen (S. 266)



[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-inal C.H.ON.. s. nebenstehende Formel). Tritt carbinol C₁₆H₂₅ON₂, s. nebenstehende Formel). Tritt in zwei, als Cinchonin und Cinchonidin bezeichneten diastereoisomeren Formen auf, die eich durch die räumliche Anordnung an den beiden mit * bezeichneten Kohlen-stoffatomen unterscheiden 1). Zur Stereochemie der Cinchonin-Cinchonidin-Reihe vgl. RABE, A. 873 [1910], 89; 492 [1931], 251; 514 [1934],

a) [5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]- CH:CH-HC-carbinol vom Schmelzpunkt 264°, Cinchonin, C19 H22 ON2, S. nebenstehende Formel 3). Literatur: E. COMAN-DUCCI, Die Konstitution der Chinaalkaloide [Stuttgart 1911].

Geschichtliches.

Gomes ("Ensaio sobre a cinchonino", Lisboa 1810; Memoria de Mathematica e Physica da Academia Real das Sciencias de Lisboa, Bd. III [1812], Tl. 1, S. 202) isolierte als erster aus peruanischer Chinarinde eine krystallinische Substanz von fieberherabsetzender Wirkung, die er Cinchonin nannte. Pelletter, Caventou, A. ch. [2] 15 [1820], 291, 342 erhielten das Cinchonin in reinerer Form und wiesen seine basische Natur nach. Die Zusammensetzung des Cinchonins wurde von LAURENT, A. ch. [3] 19, 365 festgestellt und von SKRAUP, A. 197, 357 und HESSE, A. 205, 213 bestätigt. Die Aufklärung der Konstitution erfolgte hauptsachlich durch die Arbeiten von Koenigs, Skraup und Rabe (vgl. Koenigs, A. 347, 143; RABE, B. 41, 63; A. 864, 330; 365, 359).

Vorkommen, Bildung und Darstellung.

Cinchonin findet sich neben Chinin und anderen Alkaloiden in der Rinde vieler Cinchona-Arten, vorherrschend (bis ca. 5,5%) in der Huanuco-China (aus Cinchona micrantha und anderen peruanischen Rinden) (vgl. Pelletter, Caventou, A. ch. [2] 15, 291, 360; Reichardt, Über die chemischen Bestandteile der Chinarinden [Braunschweig 1855]; ERDMANN, A. 100, 345; HESSE, A. 166, 254; PAUL, Pharm. J. [3] 18, 897; TSCHIRCH, Handbuch der Pharmakognosie, Bd. III, Abt. I [Leipzig 1923], S. 543 ff.; WEHMER, Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl., Bd. II Jena 1931], S. 1152 ff.). Als Nebenalkaloid in der Rinde von Remijia pedunculata (HESSE, B. 4, 820; 16, 59) und Remijia Purdicana (Arnaud, C. r. 93, 594; A. ch. [6] 19, 94; Hesse, A. 225, 218).

Cinchonin entsteht in geringer Menge bei der Reduktion von Cinchoninon (Syst. No., 3572) mit Natrium + Alkohol oder mit Eisenfeile + Essigsaure (RABE, B. 41, 67).

Darstellung und Trennung von anderen Chinaalkaloiden: Man fällt aus den Mutterlaugen von der Darstellung des Chininsulfats mit verd. Natronlauge die freien Basen, löst sie bei Siedehitze in verd. Schwefelsäure (so daß die Reaktion gegen Lackmus schwach sauer ist), trennt nach mehrtägigem Stehen von noch ausgeschiedenem Chininsulfat und läßt die Mutterlauge in ein warmes Gemisch von Toluol und verd. Natronlauge fließen; das ungelöst zurückbleibende rohe Cinchonin reinigt man durch Umkrystallisieren des Sulfats aus Wasser unter Zusatz von Entfärbungskohle (Emde in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. III [Berlin-Wien 1929], S. 188, 191; vgl. HESSE, A. 122, 227). — Man scheidet aus den Chininsulfat-Mutterlaugen mit konz. Seignettesalz-Lösung das Cinchonidintartrat ab, fällt aus dem Filtrat mit Kaliumjodid-Lösung das jodwasserstoffsaure Chinidin, behandelt die Mutterlauge von diesem mit Kalkmilch oder Natronlauge, zieht den Niederschlag mit siedendem Alkohol aus und reinigt das beim Erkalten ausgeschiedene rohe Cinchonin durch Überführung in das Sulfat, Umkrystallisieren desselben, Zersetzung mit Alkali und Umkrystallisieren der Base aus Alkohol (Vogtherr in Ullmanns Enzyklopädie, 2. Aufl., Bd. I [Berlin-Wien, 1928], S. 219). Trennung des Cinchonins von Hydrocinchonin: Forst, Böhringer, B. 15, 520; Jungfleisch, Liger, C. r. 132, 829; Bl. [3] 25, 881; vgl. Skraup, M. 21, 519. Zur Trennung des Cinchonins von Chinin und anderen Chinaalkaloiden vgl. a. die Angaben bei Chinin, S. 520.

Die beiden anderen ans der verschledenen Anordnung an den mit * bezeichneten Kohlenstoffatomen sich ergebenden Isomeren, das durch die räumliche Lage des Hydroxyls sich von Cinchonin unterscheidende Epicinchonin und das entsprechende Epimere des Cinchonidins, das Epicinchonidin, wurden nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von RABE und Mitarbeitern, A. 492, 262 dargestellt. 3) Vgl. hierzu S. 404 Anm. 1.

Physikalische Eigenschaften.

Prismen (aus Alkohol). Monoklin sphenoidisch (Schabus, J. 1854, 509; Täuber, Z. Kr. 83, 78; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 909). F: 260° (unkorr.), 268,8° (korr.) (Skraup, A. 197, 355), 264,3° (korr.) (Jungfleisch, Léger, C. r. 182, 830; Bl. [3] 25, 883). Sublimiert zum Teil unzersetzt (HESSE, A. 122, 230), namentlich beim Erhitzen im Wasserstoff- oder Ammoniakstrom, in gut ausgebildeten Prismen (Hlasiwetz, A. 77, 49). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2543,8 kcal/Mol (Berthelot, Gaudechon, C. r. 136, 181; A. ch. [7] 29, 470). Brechung der Krystalle: KLEY, R. 22, 376; Fr. 48, 164. Ist triboluminescent (TSCHU-GAJEW, B. 34, 1823; TRAUTZ, Ph. Ch. 53, 61). Löslich bei 10° in 3810, bei 20° in 3670 Tln. Wasser (HE., A. 122, 228), bei 18-220 in 4183 Tln. Wasser (BECKURTS, MÜLLER, C. 1903 I, 1141), bei Zimmertemperatur in ca. 23000 Tln. Wasser (Hatcher, C. 1902 I, 939); die Lösichkeit von Cinchonin in Wasser schwankt sehr je nach Alter, Herstellungsmethode des Alkaloids usw. (SCHARFER, C. 1910 I, 1837). 100 cm³ der gesättigten Lösung von Cinchonin in Methanol enthalten bei 25° 0,9245 g (SILL, Ph. Ch. 51, 588). 100 g der gesättigten Lösung in Alkohol (D: 0,852) enthalten bei 19° 0,78 g, bei 11° 0,72 g (He., A. 122, 228); 100 cm³ der gesättigten Lösung in absol. Alkohol enthalten bei 25° 0,692 g (SILL). 100 cm³ der gesättigten Lösung in Amylalkohol enthalten 1,3 g (MATOLCSY, C. 1906 II, 172). 100 cm³ der gesättigten Lösung in Xiber authalten bei 25° 0,000 g (SILL). Lösung in Ather enthalten bei 25° 0,040 g (SILL; vgl. a. Ma., C. 1906 II, 172); 1 Tl. Cinchonin löst sich bei 18—22° in 1000 Tln. Äther (D: 0,720), in 3985 Tln. mit Äther gesättigtem Wasser, in 811 Tln. mit Wasser gesättigtem Äther (Beck., Mü.); 1 Tl. löst sich bei 18—20° in 656 Tln. Ather (D17: 0,718), in 741 Tln. mit Wasser gesättigtem Ather, in 743 Tln. 40/0 Alkohol enthaltendem Ather (Hille, Ar. 241, 59, 61, 62). 1 Tl. löst sich bei 18—22° in 143 Tln. Chloroform (D: 1,487) (BECK., MÜ.); 100 Tle. Chloroform lösen bei 50° 0,565 Tle. (Köhler, Fr. 18, 242); 100 Tle. absol. Chloroform lösen bei 170 0,28 Tle.; 100 Tle. eines Gemisches von 77,2 Tln. Chloroform und 22,8 Tln. absol. Alkohol lösen bei 17° 5,88 Tle. (OUDEMANS, Fr. 11, 288; A. 166, 75); 100 Tle. eines Gemisches von 2 Vol. Chloroform (D: 1,492) und 1 Vol. 97 vol. % jeem Alkohol lösen bei 15° 5,85 Tle., 100 Tle. eines Gemisches von 2 Vol. Chloroform und 1 Vol. 90 vol. % jeem Alkohol lösen bei 15° 6,2 Tle. (Hr., A. 176, 204). 1 Tl. Cinchonin löst sich bei 18—22° in 2770 Tln. Tetrachlorkohlenstoff (Beck., Mü.). 100 cm³ der gesättigten Lösung in Aceton enthalten bei 25° 0,0715 g (SILL). 1 Tl. Cinchonin löst sich bei 18—22° in 1390 Tln. Essigester, in 1834 Tln. Benzol (Beck., Mü.). 1 Tl. löst sich bei 15° in 7407 Tln., bei 138° in 170 Tln. Xylol (Swaving, R. 4, 186); 1 g löst sich bei 138—139° in cs. 70 cm³ Xylol (Skraup, Zwerger, M. 21, 552 Anm.). 1 Tl. löst sich bei 18—22° in 2986 Tln. Petrolather (Kp: 59—64°) (Beck., Mt.). [2]: $+230.5^{\circ}$ (97 vol.-%) iger Alkohol; c=0.7); [2]: $(\alpha)^{\circ}$: ather (Kp: 59—64°) (Beck., Mr.). $[\alpha]_b^a$: +230,5° (97 vol.-°/ $_0$ iger Alkohol; c = 0,7); $[\alpha]_0^a$: +226,4° (97 vol.-°/ $_0$ iger Alkohol; c = 0,5) (He., A. 182, 130, 143); $[\alpha]_0$: +222,9° (absol. Alkohol; c = 0,5) (Pum, M. 13, 683); $[\alpha]_0^a$: +234,9° (absol. Alkohol; c = 0,5); $[\alpha]_0^a$: +223,3° (absol. Alkohol; c = 0,5—0,75) (Ou., A. 182, 44, 45), +229,6° (absol. Alkohol; c = 0,6) (Ju., Lá., C. r. 132, 830; Bl. [3] 25, 883); $[\alpha]_0^a$: +222,0° (Alkohol; c = 0,5) (Hilderten, Soc. 93, 710); $[\alpha]_0^a$: +214,8° (Chloroform; c = 0,46), +209,6° (Chloroform; c = 0,56) (Ou., A. 182, 44); $[\alpha]_0^a$: +237,3° (2 Vol. Chloroform +1 Vol. 97 vol.-°/ $_0$ iger Alkohol; c = 1), +231,5° (2 Vol. Chloroform +1 Vol. 97 vol.-°/ $_0$ iger Alkohol; c = 5) (He., A. 176, 228); $[\alpha]_0^a$: +234,5° (2 Vol. Chloroform +1 Vol. 97 vol.-°/ $_0$ iger Alkohol; c = 2,7) (Lenz, Fr. 27, 572). Über Drehungsvermögen in Chloroform-Alkohol-Gemischen vgl. a. Ou., A. 166, 71. $[\alpha]_0^a$: +201.0° (1 Mol Base +1 Mol HCl in Wasser: c = 1,5), +254.1° (1 Mol Base +1 Mol Base +1 Mol HCl in Wasser: c = 1,5), +254.1° (1 Mol Base 71. $[\alpha]_{\rm b}^{\rm w}$: +201,0° (1 Mol Base + 1 Mol HCl in Wasser; c = 1,5), +254,1° (1 Mol Base + 2 Mol HCl in Wasser; c = 1.5), $+258.7^{\circ}$ (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 1.5), $+257.7^{\circ}$ (1 Mol Base + 4 Mol HCl in Wasser; c = 1.5) (Ou., A. 182, 55; R. 1, 28); $[\alpha]_{\rm p}$: $+261.3^{\circ}$ (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 1) (He., A. 182, 145); $[\alpha]_{\rm p}^{\rm p}$: $+263.4^{\circ}$ (1 Mol **Base** + 4 Mol HCl in Wasser; c = 1) (Ju., Lé., C, C, 132, 830; BL, [3] 25, 883); $[\alpha]_{3}^{15}$: +255,7° (1 Mol Base + 1 Mol H₂SO₄ in Wasser; c = 1,5), +258,7° (1 Mol Base + 2 Mol H₂SO₄ in Wasser; c = 1,5) (Ou., A. 182, 55; R. 1, 28). Uber das Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., A. 182, 55; R. 1, 28; über Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., R. 182, 55; R. 1, 28; über Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., R. 182, 55; R. 1, 28; über Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., R. 182, 55; R. 1, 28; über Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., R. 182, 55; R. 1, 28; über Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., R. 182, 55; R. 1, 28; über Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., R. 182, 55; R. 1, 28; über Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., R. 182, 55; R. 1, 28; über Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., R. 182, 55; R. 1, 28; über Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., R. 182, 55; R. 1, 28; über Drehungsvermögen von Cinchonin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren vgl. Ou., R. 182, 55; R. 1, 28; R. vermögen von Salzen des Cinchonins s. die Angaben bei den Salzen. Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: Dobbie, Lauder, Soc. 83, 624. Zeigt in schwefelsaurer Lösung offenbar nur sehr schwache blaue Fluorescenz, die daher im zerstreuten Tageslicht nicht bemerkbar ist (HERSCHEL, Phil. Trans. 1845, 145) und erst im konvergenten Sonnenlicht oder im ultravioletten Licht beobachtet wird (RABE, MARSCHALL, A. 382 [1911], 363). Elektrolytische Dissoziationskonstante der 1. Stufe bei 18° k₁: 1,2×10⁻⁶ (berechnet aus der Leitfähigkeit von Cinchonin in Wasser) (MAUZ, Dissert. [Tübingen 1904], S. 119), bei 15° k₁: 1,6×10⁻⁷ (berechnet aus dem durch Initialfällung mit Borax ermittelten Hydrolysengrad des Monohydrochlorids), der 2. Stufe bei 15° k₂: 3,3×10⁻¹⁰ (ermittelt aus dem durch Farbveränderung von Methylorange gemessenen Hydrolysengrad des Bis-hydrochlorids) (Veley, Soc. 93, 2116; 95, 764, 766). Leitfähigkeit des Monohydrochlorids: Bredig, Ph. Ch. 18, 212. Cinchonin wird aus der wäßr. Lösung seiner Salze durch Ammoniak gefällt (He., A. 122, 220). Gleichgewichte von Cinchonin mit organischen Säuren in organischen Lösungsmitteln bei 250: Sill,

Ph. Ch. 51, 588. Warmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure und Schwefelsäure: Berthelot, Gaudechon, C. r. 186, 182; A. ch. [7] 29, 471.

Chemisches Verhalten 1).

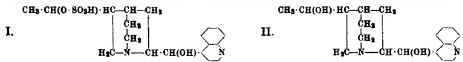
Cinchonin lagert sich beim Kochen mit amylalkoholischer Kalilauge teilweise in Cinchonidin um (Koenics, Husmann, B. 29, 2186). Cinchoninsalz-Lösungen zersetzen sich im Sonnenlicht unter Rotbraunfärbung (Pasteur, C. r. 37, 114; J. 1853, 475; vgl. a. Hesse, A. 186, 275). Beim Erhitzen von Cinchonin mit Glycerin auf 210 (He., A. 186, 277), von saurem Cinchoninsulfat ($C_{10}H_{20}ON_2 + H_2SO_4$) für sich auf 130—145° (PA., C. r. 37, 110; J. 1853, 473; Hr., A. 178, 253; v. Miller, Rohde, B. 38, 1071), von Cinchoninsulfat ($2C_{10}H_{22}ON_2$ + H.SO4) mit Glycerin (HOWARD, Soc. 25, 102), beim Kochen von Cinchonin mit verd. Essigsaure (v. Mr., Ro., B. 27, 1279; 28, 1064) oder Erhitzen von saurem Cinchonintartrat auf 170° (Pa., C. r. 87, 163; J. 1858, 422) erfolgt Umlagerung CH2: CH·HC--CH--CH2 in Cinchotoxin (Formel I; Syst. No. 3571). Kocht man eine Losung von Cinchoninsulfat mit Bleiperoxyd unter Zusatz I. CH₂ von verd. Schwefelsäure, so entsteht eine amorphe, tiefviolette ĊH2 Masse (sog. Cinchonetin), die in Wasser und Alkohol mit NH CH2 CO roter Farbe löslich, in Äther unlöslich ist und sich mit Alkalien purpurrot färbt (MARCHAND, Berzelius' Jahresber. 25, 508; vgl. HE., A. 178, 256). Beim Behandeln von Cinchonin mit siedender alkalischer Kaliumpermanganat-Lösung erhält man: Ammoniak, Kohlensäure, Oxalsäure, Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure (Hoogewerff, van Dorp, A. 204, 88, 114; vgl. DOBBIE, RAMSAY, Soc. 35, 189; CAMPS, Ar. 240, 358) und Cinchoninsäure (SKRAUP, M. 2, 601 Anm.). Bei dieser Oxydation gehen $41^{\circ}/_{\circ}$ des Cinchonin-Stickstoffs in Ammoniak, $20^{\circ}/_{\circ}$ des Kohlenstoffs in Oxalsäure und $32^{\circ}/_{\circ}$ des Kohlenstoffs in Kohlensäure über (Hoo., v. Dorp, A. 204, 90, 91, 92). Oxydiert man HO2C·HC-CH-CH2 Cinchonin in schwach schwefelsaurer Lösung mit Kaliumфн3 permanganat, so erhält man Cinchotenin (Formel II; Syst. No. 3690) (CAVENTOU, WILLM, C. r. 69, 284; A. Spl. 7, 248; ĊH2 HE., A. 176, 232; Sk., A. 197, 376; RATZ, M. 15, 787),
Cinchoninsäure (Weidel, A. 173, 116; Sk., B. 12, 230) und
Ameisensäure (Sk., A. 197, 381). Geschwindigkeit der Oxydation von Cinchonin in verd.
Schwefelsäure mit Kaliumpermanganat: Sk., Zweeger, M. 23, 466. Als Produkte der Oxydation von Cinchonin mit Chromschwefelsäure wurden CHg: CH·HCisoliert: Cinchoninon (Formel III; Syst. No. 3572) (RABE, B. 40, 3281 Anm. 3, 3655; 41, 62), Cinchoninsaure (Kornics, III. B. 12, 97; Sk., B. 12, 231; A. 201, 294), 4-Oxy-chinolin сн, сна (Bd. XXI, S. 83) (Sk., M. 9, 821), Merochinen (Bd. XXII, -¢**н** ⋅ со S. 19) (Koz., B. 27, 1501; A. 347, 196), d-β-Cincholoiponsaure (Bd. XXII, S. 128) (Sk., M. 9, 789), Loiponsäure (Bd. XXII, S. 122) (Sk., M. 17, 377), Ameisensaure und Kohlensaure (Sk., A. 201, 295, 299). Nach Weidel, Hazura, M. 3, 770 liefert die durch Oxydation von Cinchonin mit Chromschwefelsäure nach Abscheidung von Cinchoninsäure erhaltene sirupõse Masse beim Kochen mit Salpetersäure ein Nitro-oxy-chinolin (Bd. XXI, S. 100), bei der Destillation mit Zinkstaub β -Athyl-pyridin (Bd. XX, S. 242), Chinolin, sehr geringe Mengen Pyridin und pyrrolartige Zersetzungsprodukte; Comstock, Kornies (B. 17, 1991; vgl. Koz., B. 28, 1988; A. 847, 198, 218) erhielten beim Behandeln der von Cinchoninsaure befreiten Mutterlauge mit Bromwasser ein Tribromoxylepidin und bromwasserstoff-saures Brommerochinen (Formel IV; Syst. No. 4272). Beim Kochen von CH-Br. HC.—0.—00 CH₂Br·HC-Cinchonin mit Salpetersäure (D: 1,4) entstehen Cinchoninsäure, Chinolsäure (Bd. XXII, S. 75), Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure und Pyridin- $\beta.\gamma$ -dicarbonsaure (Cinchomeronsaure) (WEL., A. 178, 77; WEL., v. SCHMIDT, ĊН3 B. 12, 1152 Anm. 3); als basisches Reaktionsprodukt isolierte Weidel ĆHa (J. 1875, 771) bei dieser Oxydation eine Verbindung C₁₆H₁₈O₅N₈ (?) (S. 433), während Rabe, Ackermann (B. 40, 2016) beim Erhitzen von Cinchonin mit Salpetersäure (D: 1,3) auf 100—110° eine Base C₁₀H₂₀O_eN₄ (S. 434) erhielten.

Elektrolytische Reduktion von Cinchonin in schwefelsaurer Lösung an Bleikathoden: TAFEL, NAUMANN, B. 34, 3299*). Bei der Reduktion mit Natrium und Amylalkohol erhielt

¹⁾ Tabellarische Übersicht über die Umwandlungen des Cinchonins a. S. 421.

^{*)} Nach FREUND, BREDENBERG (A. 407 [1915], 45, 53) entstehen hierbei swei in bezug auf das in nebenstehender Formel mit * bezeichnete Kohlenstoffatom stereoisomere Py-Dihydrodesoxycinchonine.

KONEK v. NORWALL (B. 28, 1638) "Tetrahydrocinchonin" 1). Hydrierung von Cinchonin mit Natrium + Äthylalkohol: Kon. v. N., *M.* 16, 322; mit Natriumamalgam + Essigsäure: Zorn, *J. pr.* [2] 8, 293; Seraup, *B.* 11, 311; *A.* 197, 369; Kon. v. N., *M.* 16, 325; Hesse, *B.* 28, 1424; mit Zink + Schwefelsäure: Schützenberger, *A.* 108, 348; Howard, *Soc.* 26, 1178. Bei der Zinkstaub-Destillation wurden Wasserstoff, Ammoniak und geringe Mengen Chinolin und Lepidin beobachtet (Fileri, G. 11, 20). — Cinchonin verbindet sich in salzsaurer Lösung mit Chlor zu Cinchonindichlorid (S. 407) (LAURENT, A. ch. [3] 24, 304; J. 1847/48, 618; Comstock, Koenigs, B. 25, 1543; Sk., Zwerger, M. 25, 904). Beim Behandeln von Cinchonin mit Brom in Chloroform + Alkohol (Com., Koe., B. 17, 1995; 19, 2854; 20, 2515) oder in Essigsäure + Bromwasserstoffsäure (Christensen, J. pr. [2] 68, 428; 71, 21) entsteht ein Gemisch zweier diastereoisomerer Formen von Cinchonindibromid (S. 408). Altere Literatur über die Bildung von Cinchonindibromid: Lau., A. 72, 305; J. 1849, 376; STRECKER, A. 123, 380; Kopp, Ar. 209, 35; J. 1876, 822. Zur Einw. von Brom und Wasser auf Cinchonin im Rohr bei 150° vgl. Fl., B. 12, 424. Beim Behandeln von Cinchonin mit Jod erhält man IM Kohr dei 190° vgi. Fl., B. 123, 424. Deim denandein von Chiendrin ihr 300 einste man je nach den Versuchsbedingungen die Verbindung $C_{10}H_{22}ON_2 + HI + I + 2H_2O(?)$ (S. 429) (BAUER, Ar. 205, 299, 300; J. 1874, 860) oder die Verbindung $C_{10}H_{22}ON_2 + 2I$ (S. 428) (Koźniewski, C. 1909 II, 989, 990) oder die Verbindung $C_{10}H_{22}ON_2 + HI + 2I + H_2O$ (S. 429) (Jörgensen, J. pr. [2] 3, 147; Koź.; vgl. Bau., Ar. 205, 301; J. 1874, 861). — Cinchonin liefert bei der Einw. von Salzsäure ein Gemisch zweier diesterooisomerer Formen des Hydrochloreinehonins (S. 406) (ZORN, J. pr. [2] 8, 280; HESSE, A. 205, 348; 276, 109, 112; COM., KOE., B. 20, 2519; Kon. v. N., M. 16, 330; v. Arlt, M. 20, 426; Sk., M. 20, 576, 581; Goodson, Soc. 1935, 1094), α-Isocinchonin (Syst. No. 4495) (JUNGFLEISCH, LÉGER, C. r. 114, 1193; HE., A. 276, 91; Sk., M. 20, 580, 586), β-Isocinchonin (Syst. No. 4495) (Ju., Lé., C. r. 114, 1193; V. ARLT, M. 20, 441; Sk., M. 20, 594), Apocinchonin (S. 417) (Hr., A. 205, 323; A. 276, 100, 115; v. A., M. 20, 437; vgl. Sk., M. 20, 576) und a-Cinchonhydrin (S. 403) (v. A., M. 20, 439). Quantitativer Verlauf dieser Reaktion: Sk., M. 18, 412; 20, 587, 595; vgl. a. Wegscheider, M. 21, 361; Ph. Ch. 34, 290. Beim Erhitzen von Cinchonin mit Zinn und konz. Salzsäure entsteht ein bei 228° konstant schmelzendes Gemisch äquimolekularer Mengen von Hydrochloreinchonin und Cinchonin, das durch Umkrystallisieren nicht, wohl aber durch Überführung in die salzsauren Salze zu trennen ist (Kon. v. N., M. 16, 328). Als Einwirkungsprodukte von starker Bromwasserstoffsäure wurden isoliert: Hydrobromeinchonin (Sk., A. 201, 324; Com., Koe., B. 20, 2520), a-Isocinchonin (Cordier v. Löwenhaupt, M. 19, 461, 480), β -Isocinchonin (Langer, M. 22, 159) und α -Cinchonhydrin (Cor. v. Lö.; vgl. Lź., Bl. [4] 28 [1918], 136). Quantitativer Verlauf dieser Reaktion: Sk., M. 20, 602. Konz. Jodwasserstoffsäure erzeugt Hydrojodeinchonin (Lippmann, Fleissner, B. 24, 2828; Pum, M. 12, 583; HLAVNIČKA, M. 22, 194); daneben werden α-Isocinchonin und β-Isocinchonin erhalten (Sk., M. 20, 608). Quantitativer Verlauf dieser Reaktion: Sk., M. 20, 611. — Cinchonin wird beim Stehenlassen mit rauchender Schwefelsäure in Oxyhydrocinchoninschwefelsäure, Formel I (Syst. No. 3537) übergeführt (Schützenberger, C. r. 47, 235; A.



108, 353; He., A. 267, 140; vgl. Sk., M. 22, 172, 189). Bei der Einw. von konzentrierter bezw. mäßig verdünnter Schwefelsäure auf Cinchonin wurden α- und β-Isocinchonin, Apocinchonin, Oxyhydrocinchoninschwefelsäure und α- und β-Oxyhydrocinchonin (Formel II) (Syst. No. 3537) erhalten (vgl. He., A. 243, 149; 260, 213; 267, 141; 276, 89, 98, 121; Ju., Lé., Bl. [2] 49, 747; C. r. 114, 1192; A. ch. [9] 14 [1920], 62, 175; Léger, Bl. [4] 23 [1918], 333; 25 [1919], 268; Sk., Copony, Medanich, M. 21, 515; Sk., M. 22, 172; 24, 326). Uber den Einfluß der Säurekonzentration, Temperatur und Einwirkungsdauer auf den Verlauf dieser Reaktion vgl. Sk., M. 22, 174, 180. Erwärmen mit Phosphorpentasulfid in Chloroform im Wasserbad führt zu Thiocinchonin (C₁₂H₃₁N₃)₂S (S. 437) (Comanducci, Pescitelli, G. 36 II, 785). Beim Behandeln von Cinchonin-monohydrochlorid mit einem Gemisch von Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid bei 50—60° (Com., Kor., B. 17, 1985; vgl. Kor., B. 13, 286) oder

wahrscheinlich auch ein Gemisch zweier stereoisomerer Formen darstellt, erkannt (JACOBS, HRIDEL-BERGER, Am. Soc. 44 [1922], 1083, 1088; vgl. v. BRAUR, LEMKE, A. 478 [1930], 179, 187).

[&]quot;) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl.
dieses Handbuchs [1. I. 1910] wurde das Reduktionsprodukt als ein Gemisch zweier in bezug auf das in
nebenstehender Formei mit * bezeichnete Kohlenstoffatom stereoisomerer Py-Tetrahydrodesoxycinchonine und von Py-Tetrahydrocinehonin, das

mit Phosphorpentachlorid in siedendem Chloroform (Com., Kom., B. 25, 1545; Sk., M. 21,

542) entsteht Cinchoninchlorid (S. 250).

Cinchonin bleibt bei 8-stündigem Kochen mit 10°/0iger äthylalkoholischer Kalilauge im wesentlichen unverändert (Skraup, M. 22, 283). Bei der Destillation mit Kaliumhydroxyd entsteht ein Gemisch von Basen, von denen folgende genauer charakterisiert wurden: Methylamin (Obchener de Coninck, A. ch. [5] 27, 454, 457), 3-Athyl-pyridin (Williams, J. 1855, 549; 1864, 437; Wyschnegrader, Ж. 11, 184; B. 12, 1480; Oe. de Co., A. ch. [5] 27, 463; Weidel, Hazura, M. 3, 787), 4-Methyl-3-äthyl-pyridin (Wi., J. 1855, 549; Oe. de Co., A. ch. [5] 27, 469; vgl. Koenigs, A. 347, 147), Chinolin (Gerhardt, A. ch. [3] 7, 251; A. 44, 279; Wi., J. 1855, 550; 1856, 532; Wy., Butlerow, Ж. 10, 245; B. 11, 1254; Oe. de Co., A. ch. [5] 27, 487) und Lepidin (Wi., J. 1855, 550; Oe. de Co., A. ch. [6] 27, 487; Hoogewerff, van Dorp, R. 2, 2). Über die bei dieser Reaktion sich bildenden Fettsäuren vgl. Wy., Bu., Ж. 10, 245; B. 11, 1254; Ljubawin, Ж. 10, 247; B. 11, 1254. Zur Einw. von Natriumhydroxyd bei ca. 200° in Gegenwart von überhitztem Wasserdampf vgl. Krakau, Ж. 17, 358; B. 18, 1935. Beim Erhitzen von Cinchonin mit Kaliumhydroxyd in Gegenwart von Kupferoxyd entsteht neben einem löslichen Harz nur Chinolin (kein Lepidin) (Wy., Ж. 18, 379; B. 13, 2318). Destillation mit Bleioxyd führt zu Lepidin (Hoo., v. D., R. 2, 3).

Cinchonin liefert beim Kochen mit 1 Mol Athyljodid in Alkohol Cinchonin-Chid-jodäthylat (S. 435) (JÖRGENSEN, J. pr. [2] 3, 152; Howard, Soc. 26, 1180; Claus, Kemperdick,
B. 13, 2286), beim Erhitzen mit 2 Mol Athyljodid im Rohr auf 150—160° Cinchonin-bisjodäthylat (S. 436) (Cl., Ke., B. 13, 2289). Erhitzt man Cinchonin-monohydrojodid mit
1 Mol Athyljodid im Rohr, so erhält man Cinchonin-Ch-jodäthylat (S. 436) (Seraup, Konen
v. Norwall, M. 15, 40). Beim Erhitzen von Cinchonin mit Natriumhydroxyd und absol.
Alkohol im Rohr auf 130—135° entsteht eine ölige, nicht destillierbare Base, die ein
in mikroskopischen Tafeln krystallisierendes Chloroplatinat liefert [wahrscheinlich N-Äthylcinchotoxin (Syst. No. 3571); Beilstein-Redaktion] (Michael, Am. 7, 184). Cinchonin
verbindet sich in alkoh. Lösung nicht mit Phenol (Hesse, A. 182, 163). Geht durch Behandeln
mit Essigsäureanhydrid bei 60—80° in O-Acetyl-cinchonin über (He., A. 205, 317). Geschwindigkeit der Acetylierung von saurem Cinchoninsulfat mit Essigsäureanhydrid in Eisessig: Seraup, M. 24, 331. Bei der Einw. von Benzoylchioti auf Cinchonin (SchützenBerger, A. 108, 351; Léger, Bl. [3] 9, 714) in Benzol (Sk., M. 16, 163) wird O-Benzoylcinchonin gebildet. Erhitzen mit Phenylisocyanat in Benzol im Rohr im Wasserbad führt
zu O-Anilinoformyl-cinchonin (Sk., Zwerger, M. 21, 552).

Physiologische Wirkung.

Cinchonin schmeckt schwach bitter; wirkt fieberherabsetzend; die antipyretische Wirkung ist unsicherer und schwächer als bei Chinin, die Giftigkeit geringer, die krampferregende und herzschädigende Wirkung stärker; zum physiologischen Verhalten vgl. Fränkel, Die Arzneimittel-Synthese, 5. Aufl. [Berlin 1921], S. 63, 136, 234; Rohde in Hefftebs Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II, S. 94.

Identifizierung, Nachweis und Bestimmung.

Cinchonin gibt mit Chlorwasser und Ammoniak keine Grünfärbung (Unterschied von Chinin) (SOUBEIRAN, HENRY, C. 1836, 270). Liefert beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd eine blaugrüne Schmelze (Lenz, Fr. 25, 32). Gibt mit einem Gemisch von Ammoniummolybdat und konz. Schwefelsäure sogleich eine dunkelblaue Färbung; erwärmt man diese Mischung mit etwas Ammoniumpraulfat, so entsteht eine intensiv gelbe Flüssigkeit, die sich mit 40% jeer Formaldehyd-Lösung und einem Tropfen starker Kaliumrhodanid-Lösung intensiv rotbraun färbt (Unterschied von Chinin) (Reichard, C. 1905 I, 1438). Über weitere Farbreaktionen vgl. Reichard, C. 1905 I, 1438. Fällungsreaktion mit Methylarsinsäure: VITALI, C. 1905 I, 1700. Mikrochemischer Nachweis auf Grund der Doppelbrechung: Kley, R. 22, 376; Fr. 43, 164. Zum mikroskopischen Nachweis vgl. ferner Herder, Ar. 244, 130; Seka in Kleins Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV [Wien 1933], S. 566. — Quantitative Bestimmung mit Kaliumquecksilberjodid: Heikel. Ch. Z. 32, 1162, 1212. Zur quantitativen Bestimmung von Cinchonin in der Chinarinde vgl. Seka in Kleins Handbuch der Pflanzenanalyse, S. 564. Trennung von anderen Chinaslkaloiden s. S. 424.

Salze und additioneile Verbindungen des Cinchonins.

Verbindungen mit Halogenen und mit einfachen anorganischen Säuren.

 $C_{19}H_{22}ON_3+2I$. B. Aus Cinchonin und Jod in Alkohol + Schwefelkohlenstoff (Koź-Niewski, C. 1909 II, 989). Orangegelbe Prismen. F: 147—149° (Zers.). Unlöslich in Ligroin, kaum löslich in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff, etwas leichter in Aceton, Alkohol und Chloroform; unlöslich in nicht allzu konz. Alkalilaugen, Ammoniak und Mineralsäuren. Alkohol Kalilauge regeneriert Cinchonin. — $C_{19}H_{29}ON_3+2HF+\frac{1}{3}H_{2}O$. Säulen (aus verd. Alkohol)

(ELDERHORST, A. 74, 80). — $C_{19}H_{22}ON_2 + HCl + 2H_2O$. Krystalle. Monoklin (sphenoidisch) (Wyrubow, A. ch. [7] 1, 71; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 910). D: 1,234 (Hesse, A. 122, 234). Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823; Trautz, Ph. Ch. 53, 61). 1 Tl. löst sich bei 10° in 24 Tln. Wasser und bei 16° in 1,3 Tln. 78°/0 igem Alkohol (H.; vgl. a. Schwabe, J. 1860, 363). [α] 16 : +164,5° (Wasser; c = 0,5), +158,2° (Wasser; c = 3), +172,7° (97 vol.-°/0 iger Alkohol; c = 1), +165,6° (97 vol.-°/0 iger Alkohol; c = 4), +163,6° (97 vol.-°/0 iger Alkohol; c = 2) (H., A. 176, 230; vol. a. H.. A. 166. 258). Optisches Drehungsvermögen in Salzsäure verschiedener Konzentration vgl.a. H., 4.166, 258). Optisches Drehungsvermögen in Salzsäure verschiedener Konzentration vgl. a. H., A. 166, 268). Upusches Drehungsvermogen in Salzsaure verschiedener Konzentration bei 15°: H., A. 166, 258; 176, 230. — $C_{19}H_{22}ON_2 + HCl + CH_3 \cdot OH$. Krystalle (aus Methanol). Rhombisch (bisphenoidisch) (Wyrubow, A. ch. [7] 1, 61; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 910). Leicht löslich in Methanol. [α]₀: +175,6° (Methanol). — $C_{19}H_{22}ON_2 + HCl + \frac{1}{2}C_2H_5 \cdot OH$. Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch (bisphenoidisch) (W., A. ch. [7] 1, 70; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 910). [α]₀: +173,3° (Alkohol; c = 1,2). — $C_{19}H_{22}ON_2 + 2HCl$. Tafeln (Laurent, A. ch. [3] 19, 366; A. 62, 100; Hesse, A. 276, 91). Rhombisch (bisphenoidisch) (L., A. ch. [3] 24, 303; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 913). Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol (L.; H.), unlöslich in Ather (H.) Diehte und Brechungsindiese siniger wäße. Lögungen bei 169 und 169 und 180; v. MULUE. in Ather (H.). Dichte und Brechungsindices einiger wäßr. Lösungen bei 16° und 18°: v. MILLER, ROHDE, B. 28, 1076. [α]¹⁶: $+206.1^{\circ}$ (Wasser; c=3) (H.). $-C_{10}H_{23}ON_2+HBr+H_2O$. Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). Rhombisch (bisphenoidisch) (Werden, A. ch. [7] Arystalle (aus Wasser over Airono). Anomoisen (Dispinenomisen) (W. Robon, M. S., [1] 1, 42; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 911). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. $[\alpha]_0$: +149,2° (Wasser). -- $C_{19}H_{12}ON_2 + HBr + CH_3 \cdot OH$. Krystalle (aus Methanol). Rhombisch (bisphenoidisch) (W., A. ch. [7] 1, 62; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 911). Leicht löslich in Methanol. $[\alpha]_0$: +160,4° (Methanol). -- $C_{19}H_{12}ON_2 + HBr + \frac{1}{2}C_2H_5 \cdot OH$. Krystalle (aus absol. Alkohol). Rhombisch (bisphenoidisch) (W., A.|ch. [7] 1, 43; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 911). $[\alpha]_0$: +449.79 (absol. Alkohol). -- C. H. ON. +2 HRr. Rhombisch bisphenoidisch (Trauber, Z. Kr. 29. +148,70 (absol. Alkohol). $-C_{19}H_{22}ON_2 + 2HBr$. Rhombisch bisphenoidisch (Traube, Z. Kr. 29, 602; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 913). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (LATOUR, J. 1870, 834). 602; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 913). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Latour, J. 1870, 834). — $C_{19}H_{12}ON_2 + HI + H_2O$. Krystalle (Regnault, A. 26, 16; Hesse, A. 122, 236; Skraup, A. 197, 361). Monoklin (sphenoidisch) (W., A. ch. [7] 1, 77; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 911). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Schwabe, J. 1860, 364). 1 Tl. löst sich bei 18—20° in 97 Tln. Wasser (Hille, Ar. 241, 84). — $C_{19}H_{22}ON_2 + HI + CH_3 \cdot OH$. Krystalle (aus Methanol bei langsamem Verdunsten). Rhombisch bisphenoidisch (W., A. ch. [7] 1, 75; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 912). [α]_D: +160,4° (Methanol). — $C_{19}H_{22}ON_2 + HI + 1^1/2 CH_3 \cdot OH$. Krystalle (beim Abkühlen einer heißen konzentrierten Lösung in Methanol). Rhombisch (bisphenoidisch) (W., A. ch. [7] 1, 74; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 912). [α]_D: +140,6° (Methanol). — $C_{19}H_{22}ON_2 + HI + C_2H_5 \cdot OH$. Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch (bisphenoidisch) (W., A. ch. [7] 1, 78; vgl. Groth. Ch. Kr. 5, 912). Ziemlich leicht löslich in Alkohol [α]_{Ch. +149,5° (Alkohol)} 78; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 912). Ziemlich leicht löslich in Alkohol. [α]₀: +119,5° (Alkohol). - $C_{19}H_{22}ON_2 + HI + I + 2H_2O$ (?). Safrangelbe Blätter (BAUER, J. 1874, 861). Leicht löslich in absol. Alkohol, Ather und Chloroform, unlöslich in Wasser und Benzol. — C19H22ON2+ HI+2I+H₂O. B. Beim Behandeln einer salzsauren Lösung von Cinchonin mit einer Jod-Kaliumjodid-Lösung (JÖRGENSEN, J. pr. [2] 3, 147; vgl. a. BAUER, J. 1874, 861). Bei der Einw. von Jod auf Cinchonin in Alkohol + Schwefelkohlenstoff (Koźniewski, C. 1909 II, 990) oder auf das Hydrojodid in Alkohol (J.). Rotbraune Krystalle. Rhombisch bisphenoidisch (Topsöe, J. pr. [2] 3, 148; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 913). F: $90-92^{\circ}$ (J.), $89-91^{\circ}$ (K.). Sehr schwer löslich in Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, leicht in heißem Alkohol (J.), sehr leicht in Aceton (K.). $-2C_{19}H_{22}ON_2 + HCl + 3HI + 4I$. B. Bei längerer Einw. von 3 Mol Salzsäure und 3 Mol Kaliumjodid auf 1 Mol Cinchonin bei Luftzutritt (J., B. 2, 462; J. pr. [2] 15, 82). Braune Prismen. F: 96—97°. Sehr leicht löslich in Alkohol. — $C_{19}H_{22}ON_2 + 2HI$. Gelbe Blättchen (Hesse, A. 276, 91). — $C_{19}H_{22}ON_2 + 2HI + H_2O$. Gelbe Prismen (H., A. 135, 338 Anm.; 276, 91). — Chlorat. Prismen. Zersetzt sich beim Erhitzen (SERUL-LAS, A. ch. [2] 45, 279, 283). — C₁₀H₂₂ON₂ + 2 HClO₄ + H₂O. Prismen (BÖDEKER, A. 71, 59). Triklin asymmetrisch (?) (DAUBER, A. 71, 66; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 916). F: 160°; explodiert bei weiterem Erhitzen (B.). Blaugelb dichroitisch (B.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (B.). — $C_{19}H_{22}ON_3 + HIO_3$. Nadeln (Sérullas, A. ch. [2] 45, 274, 283; Regnault, A. 26, 35; vgl. Laurent, A. ch. [3] 16, 366; A. 62, 100). Verpufft bei 120° (R.). — $2C_{19}H_{22}ON_3 + H_2SO_4 + 2H_2O$. Prismen (aus Wasser) (Hesse, A. 122, 233; 176, 231; Seraup, A. 197, 359). Monoklin (Schabus, J. 1854, 509; Wyrubow, A. ch. [7] 1, 57; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 917; vgl. dagegen Schwabe, J. 1860, 364). Schmilzt wasserfrei bei 196° (unkorr.) (Sk.). Das getrocknete Salz ist sehr hygroskopisch (Sk.). Brechung der Krystalle: Kley, R. 22, 270. The 48 462 Lite in humanne (Torontal variable). 379; Fr. 43, 166. Ist triboluminescent (TSCHUGAJEW, B. 34, 1823; TRAUTZ, Ph. Ch. 53, 61), 1 Tl. lost sich in 74 Tln. Wasser von 20° (CORDIER V. LÖWENHAUPT, M. 19, 470; vgl. a. Pum, M. 18, 682), in 72 Tln. Wasser von 12°, in 60 Tln. Wasser von 36,5° und in 13 Tln. siedendem Wasser (Jungfleisch, Leger, C. r. 132, 829). Löslichkeit in Alkohol: Schwabe, J. 1860, 364; H., A. 122, 234. $[\alpha]_5^6$: $+169^0$ (Wasser; c = 1,4), $+192,1^0$ (97 vol.-%) iger Alkohol; c = 3), $+189,5^0$ (97 vol.-%) iger Alkohol; c = 10), $+204,1^0$ (60 vol.-%) iger Alkohol; c = 2), $+185,3^0$ (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 97% iger Alkohol; c = 2) (H., A. 176, 231; 182, 144). — $2C_{19}H_{22}ON_2 + H_2SO_4 + C_2H_5 \cdot OH$. Krystalle (aus Alkohol). Monoklin sphenoidisch) (W., A. ch. [7] 1, 58; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 917). [a]₀: +185° (absol. Alkohol). — C₁₉H₂₁ON₂ + H₂SO₄ + 4H₂O. Krystalle (aus Wasser) (BAUF, Berzelius' Jahresber. 5, 242). Krystallographisches: Groth, Ch. Kr. 5, 901, 916. 1 Tl. löst sich bei 14° in 0,5 Tln. Wasser und in 0,9 Tln. Alkohol (D: 0,85), unlöslich in Åther (B.). — 2C₁₂H₂₃ON₂ + H₂SO₄ + 2HI + 6I. Schwarze Prismen (Jöegensen, J. pr. [2] 14, 369). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol. — 2C₁₂H₂₃ON₂ + H₂SO₄ + 2HI + 5I. Braune Blätter und fast schwarze Prismen (J., J. pr. [2] 14, 367; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 918). Beim Umkrystallisieren entstehen die vorangehende und die folgende Verbindung. — 4C₁₂H₂₃ON₂ + 3H₂SO₄ + 3HI + 5I + 6H₂O. Braune Krystalle (aus Alkohol). F: 140—145° (J., J. pr. [2] 14, 365). Zersetzt sich beim Erhitzen auf 160—170° sowie beim Behandeln mit verd. Alkohol oder bei längerem Aufbewahren in der Mutterlauge. — 2C₁₂H₂₂ON₂ + H₂S₂O₄ + H₂C. Nadeln (W., W., B. 41, 722). 1 Tl. löst sich bei 15° in 930 Tln. Wasser. — C₁₂H₂₂ON₂ + H₃S₂O₄ + H₃C. Nadeln (W., W., B. 41, 722). 1 Tl. löst sich bei 15° in ca. 120 Tln. Wasser. Bei längerem Erwärmen auf 60—80° entsteht unter Erhaltung der Krystallform und der empirischen Zusammensetzung ein Gemisch verschiedener Verbindungen. — 2C₁₂H₂₂ON₂ + H₂S₂O₃ + 1 oder 2H₂O. Prismen (How, J. 1855, 571; Hesse, A. 122, 237). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser (How; Hesse). — 2C₁₂H₂₂ON₂ + H₃SO₄ + +H₃O. Nadeln (Dereggibus, J. 1866, 1705). — 2C₁₂H₂₂ON₂ + H₃SO₄ + C₁H₃ON (h. Kr. 5, 918). [a]_D: + 183° (absol. Alkohol). — 2C₁₂H₂₂ON₂ + H₃SO₄ + C₁H₃ON (h. Kr. 5, 918). [a]_D: + 183° (absol. Alkohol). — 2C₁₂H₂₂ON₂ + H₃SO₄ + C₁H₃ON (h. Kr. 5, 918). [a]_D: + 183° (absol. Alkohol). — 2C₁₂H₂₂ON₂ + H₃SO₄ + H₃ON (h. Ch. Kr. 5, 918). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (H.). — C₁₂H₂₃ON₂ + HNO₃. Prismen (Hesse, A. 122, 238). Zerset

Verbindungen von Cinchonin mit Metallsalzen und ähnlichen Verbindungen und mit komplexen Säuren.

C₁₉H₁₂ON₂ + 2 HCl + 2 AuC₂. Hellgelbes Pulver. Schmilzt etwas oberhalb 100° (Hesse, A. 135, 338 Anm.). — 2C₁₂H₁₂ON₂ + 4 HCl + ZnCl₂ + 2 H₂O. Krystalle (Gräfinghoff, J. pr. [1] 95, 238). — 2C₁₂H₁₂ON₂ + 6 HCl + ZnCl₂ + H₃O. Nadeln (Gr.). — C₁₂H₁₂ON₂ + 2 HCl + HgCl₂. Vgl. darüber Calllot, A. ch. [2] 42, 265; Hinterberger, A. 77, 202; 82, 318. — C₁₂H₁₂ON₂ + 2 HI + HgCl₂ (?). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (C., A. ch. [2] 42, 268). — C₁₂H₁₂ON₃ + 2 HI + HgCl₂. Gelb, amorph (C., A. ch. [2] 42, 267). Zersetzt sich beim Erhitzen nach dem Schmelzen. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Über eine andere Verbindung mit Quecksilberjodid vgl. Geoves, Soc. 11, 101. — C₁₂H₁₂ON₂ + 2 HI + Hg(CN)₂ (?). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (C., A. ch. [2] 42, 269). — 2C₁₂H₁₂ON₂ + 2 HCl + TlCl₃ + 4 H₂O. Nadeln (Renz, B. 35, 2772). — C₁₂H₁₂ON₂ + 2 HF + Tif. Krystalle (Schaeffer, Am. Soc. 30, 1864). Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in absol. Alkohol. — C₁₂H₁₂ON₂ + 2 HCl + SnCl₂. Hellgelbe Prismen (Hesse, A. 122, 238). Läßt sich nicht umkrystsllisieren. — C₁₂H₁₂ON₃ + 2 HCl + TeCl₄. Hellgelbe Krystalle (Dolleur, Am. Soc. 35, 731). — C₁₂H₁₂ON₃ + 2 HCl + TeCl₄. Hellgelbe Krystalle (Dolleur, Am. Soc. 35, 731). — C₁₂H₁₂ON₃ + H₄[Fe(CN)₆] + 2 H₂O. Gelbe Krystalle (Olleur, Am. Soc. 35, 731). — C₁₂H₁₂ON₃ + H₄[Fe(CN)₆] + 2 H₂O. Gelbe Krystalle (Olleur, Am. Soc. 35, 731). — C₁₂H₁₂ON₃ + H₄[Fe(CN)₆] + 2 H₂O. Gelbe Krystalle (Olleur, Am. Soc. 36, 731). — C₁₂H₁₂ON₃ + H₄(Fe(CN)₆). Filso (Sch.) In warmen Wasser schwere löslich in Alkohol. — C₁₂H₁₂ON₃ + 2 HCl + FeCl₃ + OH. Hellgelbes Krystalle (Hesse, A. 205, 214; 207, 310). — C₁₂H₁₂ON₃ + 2 HCl + PtCl₄. Orangegelbe Krystalle (Hesse, A. 205, 214; 207, 310). — C₁₂H₁₂ON₂ + 2 HCl + PtCl₄. Orangegelbe Krystalle (Seraur, A. 197, 357; Laurent, A. ch. [3] 19, 367; A. 62, 100; H., A. 205, 214). Hygroskopisch (Se.; vgl. dag

Salze und additionelle Verbindungen aus Cinchonin und organischen Stoffen, die an früheren Stellen dieses Handbuchs abgehandelt sind.

Pikrat 2C₁₉H₂₂ON₅ + 3C₄H₂O₇N₂. Gelber Niederschlag (Hesse, A. 122, 239). — Salz der Phenyl-p-tolyl-phosphorsäure (Bd. VI, S. 401). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 194—195° (Luff, Kipping, Soc. 95, 2004). Löslich in Chloroform, Aceton, Benzol und

Alkohol, unlöslich in Petroläther. $[\alpha]_D$: $+120,9^o$ (Methanol; c=0,8). — Salz der $l-\alpha$. Brompropionsäure $C_{12}H_{22}ON_1+2C_2H_3O_2Br$. Prismen oder Tafeln (Ramberg, B. 33, 3354). — Salz der rechtsdrehenden 1-Methyl-cyclohexen-(3)-essigsäure-(4) $C_{12}H_{22}ON_2+2C_2H_{14}O_2$. Nadeln. F: 62—64° (Marchwald, Meth, B. 39, 1175, 2037). Sehr schwer löslich in Wasser und in Ligroin, leicht in den meisten anderen Lösungsmitteln. — Salze losiich in Wasser und in Ligroin, leicht in den meisten anderen Lösungsmitteln. — Salze der Benzoesäure: $C_{19}H_{22}ON_2 + C_7H_6O_3$. Prismen (aus Alkohol). F: 186° (HILDITCH, Soc. 93, 1391). 1 Tl. löst sich bei 15° in 163 Tln. Wasser (Hesse, A. 122, 233). [α] $_{5}^{5}$: +141,1° (Chloroform; c = 5), +163° (Chloroform; c = 2,5) (HI.). — $C_{19}H_{29}ON_2 + 2C_7H_6O_3 + 2H_2O$. Zerfließliche Prismen. F: 145° (HI., Soc. 93, 1392). [α] $_{5}^{5}$: +151° (Chloroform; c = 5), +163° (Chloroform; c = 2,5). — Salz der Phenylessigsäure $C_{12}H_{19}ON_2 + 2C_8H_2O_3 + 2^{1}/{2}H_2O$. Hornige Masse. [α] $_{5}^{5}$: +107° (Chloroform; c = 5) (HI., Soc. 93, 1392). — Salz der β -Phenyl-propionsäure $C_{12}H_{23}ON_2 + 2C_2H_{10}O_3$. Hornige Masse. [α] $_{5}^{5}$: +116,3° (Chloroform; c = 4), +125° (Chloroform; c = 1), +98° (Wasser; c = 0,5) (HI., Soc. 93, 711). — Salz der Zimtsäure $C_{19}H_{21}ON_3 + 2C_9H_6O_3$. Nadeln. F: 129° (HI., Soc. 93, 711). [α] $_{5}^{5}$: +107,5° (Chloroform; c = 4), +108,5° (Chloroform; c = 2), +121,5° (Chloroform; c = 1), +117° (Wasser; c = 0,5). — Salz der Phenylpropiolsäure $C_{19}H_{21}ON_3 + 2C_9H_6O_3$. Hornige Masse. [α] $_{5}^{5}$: +86° (Chloroform; c = 4), +92,5° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloroform; c = 4), +92,6° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloroform; c = 4), +92,6° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloroform; c = 4), +92,6° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloroform; c = 4), +92,6° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloroform; c = 4), +92,6° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloroform; c = 4), +92,6° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloroform; c = 4), +92,6° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloroform; c = 4), +92,6° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloroform; c = 4), +92,6° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloroform; c = 4), +92,6° (Chloroform; c = 2), +100° (Chloro + 164° (Mischung von 2 Vol. Chloroform und 1 Vol. Alkohol; c = 2) (HE., A. 176, 232). — 2C₁₂H₂₂ON₂ + C₂H₂O₄ + 2 HI + 5I. Schwarze, diamantglänzende Prismen und Blätter (JÖRGENSEN, J. pr. [2] 15, 74). — Succinat C₁₂H₁₂ON₂ + C₄H₆O₄. Krystalle mit 1 und $1^{1}/_{2}$ H₃O; F: 110° (HE., A. 122, 235). Krystalle mit $3^{1}/_{3}$ H₄O; beginnt bei 82—84° zu schäumen, schmilzt bei 110° (HI., Soc. 93, 711). [a] $_{1}^{1}$: + 159° (Chloroform; c = 4), + 165,5° (Chloroform; schmizt bei 110° (HI., Soc. 93, 711). [α] $_{\mathbb{D}}^{\mathbb{D}}$: +159° (Chlorotorm; c = 4), +165,5° (Chlorotorm; c = 1); [α] $_{\mathbb{D}}^{\mathbb{D}}$: +140° (Wasser; c = 0,5) (HI.). — Salz der Roccellsäure (Bd. II, S. 734) $2C_{12}H_{12}ON_2 + C_{11}H_{12}O_4$ (?). Salbenartige Masse. Unföslich in Wasser und Äther (HE., A. 123, 234). — Salz der Maleinsäure $C_{19}H_{29}ON_2 + C_4H_4O_4 + \frac{1}{2}H_2O$. Krystalle. Verkohlt bei 144—146° (HI., Soc. 93, 712). [α] $_{\mathbb{D}}^{\mathbb{D}}$: +117,8° (Chloroform; c = 4), +125° (Chloroform; c = 1); [α] $_{\mathbb{D}}^{\mathbb{D}}$: +143° (Wasser; c = 0,5). — Salz der Fumarsäure $C_{19}H_{29}ON_2 + C_4H_4O_4 + \frac{21}{2}H_2O$. Krystalle. F: ca. 172—175° (HI., Soc. 93, 712). [α] $_{\mathbb{D}}^{\mathbb{D}}$: +145,6° (Chloroform; c = 4), +140° (Chloroform; c = 1); [α] $_{\mathbb{D}}^{\mathbb{D}}$: +39° (Wasser; c = 0,5). — Salz der d-Camphersäure Krystalle (aug. Alkohol.) (Distribute C. a. 199, 1412). säure. Krystalle (aus Alkohol + Aceton). [α]_D: +129,5° (Alkohol) (Debierne, C. r. 128, 1112). — Salz der Acetylendicarbonsäure $C_{19}H_{32}ON_2 + C_4H_2O_4$. Tafeln. Wird bei 180—183° dunkel (HI., Soc. 98, 712). $[\alpha]_D^{pc}$: +119,7° (Chloroform; c = 4), +127° (Chloroform; c = 2), +133,5° (Chloroform; c = 1), +137° (Wasser; c = 0,5). — Salz des sauren Phthalsäureesters des linksdrehenden (d)-Isoborneols $C_{19}H_{22}ON_2 + C_{18}H_{23}O_4$. Krystalle (aus Alkohol). F: 206° (Pickard, Littlebury, Soc. 91, 1979). [a]₀: +43,3° (Alkohol; c = 4). — $C_{12}H_{22}ON_2 + HCNS$. Nadeln (Dollfus, A. 65, 222). Monoklin (sphenoidisch) (Groth, Ch. Kr. 5, 915). — Salz der α -Methyl- α -āthyl-hydracrylsāure (Bd. III, S. 341) $C_{12}H_{22}ON_2 + C_{11}I_{12}O_2$. Nadeln (aus Benzol). F: 121—122° (Blaise, Marcilly, Bl. [3] 31, 324). Leicht Estikh in Alkohol schwar in siedorden. Wasser surfacilis in Alkohol schwar in siedorden. | Chloroform; c = 2,5). — Salz der Acetylsalicylsaure $C_{12}H_{12}ON_1 + C_2H_{12}O$ (Chloroform; c = 5), +157,8° (Chloroform; c = 2,5). — Salz der Acetylsalicylsaure $C_{12}H_{12}ON_1 + C_2H_{12}ON_2 + C$ Nadeln. F: 80° (H1., Soc. 93, 1393). [$\alpha_{\rm B}^{\rm B}$: +135° (Chloroform; c = 5), +142,8° (Chloroform; c = 2,5). —Salz der Benzoylsalicylsäure C₁₉H₁₂ON₂+C₁₄H₁₀OA₄+ $\frac{1}{2}$ H₂O. Blättchen. F: 158° (H1., Soc. 93, 1393). [$\alpha_{\rm B}^{\rm B}$: +137,3° (Chloroform; c = 5), +156° (Chloroform; c = 2,5). 108° (III., soc. 33, 1393). [α]5; +137.3° (Chloroform; c = 5), +156° (Chloroform; c = 2.5). — Salz des 3.5-Dinitro-salicylsäurenitrils $C_{19}H_{32}ON_3 + C_7H_{30}SN_3$. Gelbe Krystalle (Blanksma, R. 20, 417). — Salz der d-Mandelsäure. Nadeln (aus Wasser) (Lewkowitsch, B. 16, 1573), Prismen (aus Wasser) (McKenzie, Soc. 75, 967). Rhombisch bisphenoidisch (Duparc, Pearce, C. 1897 I, 456; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 919). Beginnt bei 150° sich zu zersetzen (L.); F: 176—177° (Manske, Johnson, Am. Soc. 51 [1929], 1908). 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 1,29 Tle. (McK.), bei 4° 0,81, bei 21,6° 1,08, bei 42,4° 2,11 Tle. Salz (Rimbach, B. 32, 2391). [α]5; +153.9° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 97°/biger Alkohol; p = 2) (L.), +152,4° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 97°/biger Alkohol; c = 2) (R.). — Salz der l-Mandelsäure. Prismen (aus Wasser) (McK.. Soc. 75. 967; R.. B. 32, 2390). Rhombisch bisphenoit saure. Prismen (aus Wasser) (McK., Soc. 75, 967; R., B. 32, 2390). Rhombisch bisphenoi-disch (Tauber, B. 32, 2390; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 919). F: 165° (Zers.) (McK.). 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 2,47 Tle. (Mc K.), bei 2,8° 1,87, bei 21,6° 2,05 und bei 42,4° 2,63 Tle. Salz (R.). $[\alpha]_0^{m}$: $+92,1^{\circ}$ (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. $97^{\circ}/_{\circ}$ iger Alkohol; c=2) (McK.). Salz der rechtsdrehenden α -Brom- β -oxy- β -phenyl-propionsäure (Bd. X, S. 249) $C_{12}H_{22}ON_2 + C_2H_{13}ON_2$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 159—160° unter Entwicklung violetter Dämpfe (Erlenmeyer, Moebes, B. 32, 2375). — Salz der rechtsdrehenden 4-Isopropyl-phenylglykolsäure. Nadeln. F: 201° (Filett, G. 32 II, 404). Bei 15° lösen 100 Tle. Wasser 0,17 Tle. und 10° Tle. absol Alkohol 3,54 Tle. Salz; schwer löslich in Ather, leicht in Chloroform. $[\alpha]_0^{13}$: $+136,8^{\circ}$ (Alkohol; c=2).

Salz der linksdrehenden 4-Isopropyl-phenylglykolsäure. Nadeln. F: 1670 (Ft.). 100 Tle. Wasser lösen bei 19° 0,4 Tle., 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 20° 31,65 Tle. Salz. $[\alpha]_0^{\infty}: +83.4^{\circ}$ (Alkohol; $\alpha=1$). — Salz der rechtsdrehenden 4-Methoxy-mandelsäure. Krystalle. F: 160° (KNORR, B. 87, 3175). 100 cm² Wasser lösen bei 10° 0,506 g Salz. Salz der linksdrehenden 4-Methoxy-mandelsäure. Krystalle. F: 174—175° (Kr.). Verwittert an der Luft. 100 cm³ Wasser lösen bei 10° 0,637 g Salz. — Salz der dl-Äpfelsäure. Schmilzt bei 135—140°; $[\alpha]_D$: +141—145° (Wasser; c = 2 bis 3) (Plotet, B. 14, 2649; vgl. Bremer, B. 13, 352). — Salz der Methyläther-d-äpfelsäure $C_{19}H_{12}ON_2$ + $C_5H_3O_3$. Krystalle. F: 171—173° (Purdie, Marshall, Soc. 63, 218). $[\alpha]_D^{**}$: +154,9° (Wasser; c = 4). — Salz der d- β -Malamidsäure. F: 165—167 (Lutz, C. 1900 II, 1011). — Salz der l-Xylonsäure $C_{19}H_{24}ON_2$ + $C_5H_{10}O_4$. Tafeln (aus Wasser) oder Nadeln (aus Alkohol). F: 180° (Zers.) (Neuberg, B. 35, 1474). Schwer löslich in kaltem Wasser, kaltem Alkohol und heißem Aceton, sehr schwer in den übrigen Lösungsmitteln. $[\alpha]_D^{**}$: +125° (Wasser; c = 2). — Salze der d-Weinsäure: $2C_{12}H_{22}ON_2$ + $C_4H_4O_6$ + $2H_4O_6$ Nadeln (Arpe, J. 1851, 467; Pasteur, A. ch. [3] 38, 456; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 918). 1 Tl. löst sich bei 16° in 33 Tln. Wasser (Hesse, A. 122, 238). Wird durch Wasser teilweise hydrolytisch gespalten (Marckwald, Chwolles, B. 31, 786). — $C_{12}H_{22}ON_2$ + $C_4H_6O_6$ + $4H_5O_6$ Krystalle (aus Wasser) (P., A. ch. Salz der linksdrehenden 4-Methoxy-mandelsäure. Krystalle. F: 174-1750 (Km.). CHWOILES, B. 31, 786). — $C_{12}H_{32}ON_2 + C_4H_5O_6 + 4H_5O$. Krystalle (aus Wasser) (P., A. ch. [3] 38, 470; J. 1858, 419). Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 147, 14; A. ch. [8] 15, 554). 1 Tl. löst sich in 101 Tln. Wasser bei 160 (HESSE, A. 122, 235), leicht löslich in Alkohol (P.). Löslichkeit in Methanol: LINDET, Bl. [3] 15, 1161. Ebullioskopisches Verhalten in Wasser: M., CHW. — Salze der Antimonyl-d-weinsäure: C19H22ON2+SbC4H5O7+11/2H2O M., CHW. — Salze der Antimonyl d. -weinsaure: $C_{12}H_{32}ON_2 + SbC_2H_6U_7 + T^2/2H_2O$ (Traube, Z. Kr. 29, 600; vgl. Hesse, A. 122, 240; 185, 338 Anm.). Monoklin sphenoidisch (Tr., Z. Kr. 29, 600; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 918). — $C_{12}H_{22}ON_2 + SbC_2H_6O_7 + 2^{1/2}H_2O$. Hexagonal trapezoedrisch (Tr., C. 1898 II, 246; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 919). D³⁰: 1,567; für 1 mm Schichtdicke ist α_0 : +9,8° (Krystall); $[\alpha]_{\nu}$: +4,1° (Wasser). — Salze der l-Weinsäure: $2C_{12}H_{22}ON_2 + C_4H_6O_6 + 2H_2O$. Krystalle (M., Chw., B. 31, 786). Wird durch Wasser teilweise hydrolytisch gespalten. — $C_{12}H_{22}ON_2 + C_4H_6O_3 + H_2O$. Nadeln (Pasteur, A. ch. [3] 38, 471; J. 1853, 420). Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 147, 14; A. ch. [8] 15, 554). Sehr schwer löslich in Wasser, 1 Tl. löst sich bei 19° in 338 Tln. absol. Alkohol (P.). Ebullioskopisches Varbelten in Wasser. M. CHW. — Salze der Traubansäure. Krystalle skopisches Verhalten in Wasser: M., Chw. — Saures Salz der Traubensäure. Krystalle. Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 147, 14; A. ch. [8] 15, 553). — Salz der linksdrehenden Chinasäure $C_{10}H_{22}ON_2+C_7H_{12}O_6+10H_4O$. Krystalle. Wird bei 190° braun; F: 195° bis 196° (Zers.) (ECHTERMEIER, Ar. 244, 39). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther. — Salz der d-Glykonsäure. F: 187° (E. FISCHER, B. 23, 803). Schwer löslich in Alkohol. — Salze der Citronensäure: $3C_{10}H_{32}ON_3+C_6H_5O_7+4H_4O$. Prismen (Hesse, A. 122, 238). 1 Tl. löst sich bei 12° in 48 Tln. Wasser. — $2C_{10}H_{22}ON_2+C_6H_6O_7+4H_3O$. Prismen (He., A. 122, 235). 1 Tl. löst sich bei 15° in 55,8 Tln. Wasser. — Salz der d-Zuckersäure $2C_{10}H_{22}ON_2+C_6H_{10}O_5$. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich von 190° an (Neuberg, B. 34, 3966 Anm. 1). Löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Benzol, Chloroform und Äther. [a]_D: +152° (Wasser; c = 1). — Salz der Schleimsäure $2C_{10}H_{22}ON_3+C_6H_{10}O_5$. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Ruhemann, Dufffon, Soc. 59, 754). — Salz der d-Glykuronsäure $C_{10}H_{32}ON_3+C_6H_{10}O_7$. Nadeln (aus Wasser). F: 204° (bei langsamem Erhitzen) (N., B. 33, 3320). Sehr schwer löslich Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 147, 14; A. ch. [8] 15, 553). — Salz der linksdrehenden Nadeln (aus Wasser). F: 204º (bei langsamem Erhitzen) (N., B. 33, 3320). Sehr schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer Alkohol. $[\alpha]_0$: +138,6° (Wasser; c = 2).

Salz der Benzolsulfinsäure $C_{19}H_{22}ON_2 + C_4H_6O_2S + C_2H_5 \cdot OH$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 214° (Zers.) (Hilditch, Soc. 93, 1621, 1624). Schwer löslich in Wasser. $[\alpha]_D^{n_1}$: +111,4° (Chloroform; c=5), +123,6° (Chloroform; c=2,5). — Salz der p-Toluolsulfinsäure $C_{19}H_{22}ON_2 + C_7H_8O_2S + H_2O$. Prismen. F: 198° (Hi., Soc. 93, 1624). Schwer löslich in kaltem Wasser. $[\alpha]_D^{n_1}$: +100,3° (Chloroform; c=5), +107,6° (Chloroform; c=2,5). — Salz der p-Xylol-eso-sulfinsäure $C_{19}H_{22}ON_2 + C_8H_{10}O_2S + 3H_2O$. Blättchen. Schmilztzwischen 115° und 120° unter Verlust von Wasser (Hi., Soc. 93, 1625). Schwer löslich in Wasser und Alkohol. $[\alpha]_D^{n_1}$: +114,2° (Chloroform; c=5), +120,2° (Chloroform; c=2,5). — Salz der p-Phenetolsulfinsäure $C_{19}H_{20}ON_2 + C_8H_{10}O_3S + C_2H_5 \cdot OH$. Nadeln. Wird bei 225—230° dunkel (Hi., Soc. 93, 1625). $[\alpha]_D^{n_2}$: +101,2° (Chloroform; c=5), +104,2° (Chloroform; c=2,5). — Salz der Benzolsulfonsäure $C_{19}H_{20}ON_2 + C_6H_6O_2S + C_9H_6O_3S + C_9$

(aus verd. Alkohol) (T., L., Ar. 239, 133). — Salz der p-Xylol-eso-sulfonsäure $C_{19}H_{29}ON_2 + C_8H_{10}O_8S + 2^{1/2}H_2O$. Nadeln. Schmilzt bei 110° unter Abgabe von Wasser (Hr., Soc. 93, 1625). Schwer löslich in Wasser; $[a]_0^n$: $+97,2^o$ (Chloroform; c=5), $+103,8^o$ (Chloroform; c=2,5). — Salz der α -Naphthalinthiosulfonsäure $C_{19}H_{29}ON_2 + C_{10}H_4O_2S_2$. Harte Masse (T., L., Ar. 239, 134). — Salz der β -Naphthalinthiosulfonsäure $C_{19}H_{20}ON_2 + C_{10}H_3O_3S_2$. Nadeln (aus verd. Alkohol) (T., L., Ar. 239, 134). — Salz der p-Phenetol-sulfonsäure $C_{19}H_{29}ON_2 + C_{3}H_{10}O_3S_2 + C_{3}H_{10}O_3S_3 + C_{3}H_{20}ON_3 + C_{3}H_{20}$

Salz der l. Ornithursäure (Bd. IX, S. 266) C₁₁H₁₉ON₈ + C₁₈H₁₉O₄N₂ + H₁O. Krystalle (aus Wasser). F: 154—1556 (korr.) (Sörenser, C. 1905 II, 461). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — Salz des Benzoyl-d-leucins. Krystalle (aus Wasser). Schwilzt unscharf bei Sö (E. Fischer, B. 33, 2375). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, leicht in Wasser und Äther. — Salze der Anthranilsäure: C₁₈H₁₉ON₂ + C.H.O.N. Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 165—1670 (Hildder, Soc. 93, 1392). [a]₁¹: +162,80 (Chloroform; c = 5), +176,60 (Chloroform; c = 2,5). — C₁₈H₁₉ON₂ + 2C,H₁O,N, +2½,H₂O. Gelbliches Krystallpulver. F: 97—980 (Wasserabspaltung) (Hi., Soc. 93, 1392). [a]₁¹: +161,40 (Chloroform; c = 5), +1730 (Chloroform; c = 2,5). — Salze der Acetylanthranilsäure: C₁₈H₁₉ON₁ + C₂H₂O₁N, +12,80 (Chloroform; c = 2,5). — Salze der Acetylanthranilsäure: C₁₈H₁₉ON₁ + C₂H₁O₁N, +C₃H₁₀O₁N, +C₄H₁₀O₁N, +C₄H₁₀

Salz der in wäßr. Lösung rechtsdrehenden trans-2.5-Dihydro-furandicarbonsäure-(2.5) (Bd. XVIII, S. 324). Nadeln (Hill, Russe, Am. 33, 377; B. 37, 2538). In Wasser mehr als doppelt so leicht löslich wie das folgende Salz; löslich in Methanol, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. — Salz der in wäßr. Lösung linksdrehenden trans-2.5-Dihydro-furan-dicarbonsäure-(2.5) (Bd. XVIII, S. 325). Nadeln (Hill, Russe, Am. 33, 377; B. 37, 2538). Löslich in Methanol, Alkohol und Chloroform; unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. Wird durch Wasser etwas hydrolysiert. — Salz der Isozuckersäure (Bd. XVIII, S. 364) 2C₁₉H₃₁ON₂ + C₆H₅O₇ + 3 H₂O. Prismen (aus Wasser). Verliert beim Trocknen über Schwefelsäure 2 H₂O. F: 208° (Neuberg, Wolff, B. 34, 3845). Löslich in heißem Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol, sonst unlöslich. [α]₅: +175° (Wasser; c = 1). — Salz des N-[3-Nitro-benzoyl]-d-prolins (Bd. XXII, S. 2). Nadeln (aus Wasser). Schmilzt gegen 150° (E. Frischer, Zemplin, B. 42, 2993).

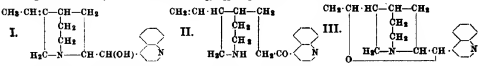
Umwandlungsprodukte unbekannter Konstitution aus Cinchonin.

Verbindung C₁₆H₁₈O₅N₂(?). B. Beim Kochen von Cinchonin mit Salpetersäure (D: 1,4) (WRIDEL, J. 1875, 771). — Die freie Base wurde nicht rein erhalten. Reduziert FEHLINGsche Lösung in konz. Lösung schon in der Kälte, in verd. Lösung in der Wärme. — C₁₆H₁₈O₅N₂ + HCl (bei 110°). Krystallpulver (aus salzsäurehaltigem Wasser). Sehr leicht BELISTEINS Handbuch. 4. Aufl. XXIII.

löslich in Wasser. — $2C_{16}H_{18}O_5N_2 + H_2SO_4$. Mikroskopische Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — $C_{16}H_{18}O_5N_2 + HNO_3$. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser. — $2C_{16}H_{18}O_5N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (115°). Gelbliche Krystalle. Sohwer löslich in Wasser.

Verbindung $C_{19}H_{20}O_4N_4$. B. Beim Erhitzen von Cinchonin mit Salpetersäure (D: 1,3) auf 100—110° (Rabe, Ackermann, B. 40, 2016). — Nadeln (aus Alkohol). F: 238° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Äther und Ligroin, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, in Chloroform und Benzol, schwer in heißem Alkohol; unlöslich in Alkalien, leicht in Mineralsäuren. Wird durch Kaliumpermanganat nur langsam angegriffen. Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Cinchoninsäure. — $C_{19}H_{20}O_6N_4+2$ HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 238° (Zers.).

"3-Cinchonin" und "5-Cinchonin". Vgl. die Angaben bei α - und β -Cinchonhydrin, S. 403. Apocinchonin, Allocinchonin $C_{10}H_{22}ON_2$, Formel I, s. S. 417.



Cinchotoxin, Cinchonicin $C_{10}H_{12}ON_2$, Formel II, s. Syst. No. 3571. α - und β -Isocinchonin $C_{10}H_{12}ON_2$, Formel III, s. Syst. No. 4495.

Funktionelle Derivate des Cinchonins.

O-Acetyl-cinchonin $C_{21}H_{24}O_2N_2=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_2)\cdot C_6H_6N$. B. Aus Cinchonin und Essigsäureanhydrid bei $60-80^0$ (Hesse, A. 205, 316, 321). — Amorph. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform. [α] $_5^{\mu}$: +114,1° (97 vol. ° $_0$ iger Alkohol; c=2), +139,5° (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c=2). — $C_{21}H_{24}O_2N_2+2HCl+2AuCl_3+H_2O$. Gelber, amorpher Niederschlag. — $C_{21}H_{24}O_2N_2+2HCl+PtCl_4+H_2O$. Orangerote Krystalle.

O-Benzoyl-cinchonin $C_{36}H_{36}O_{3}N_{2} = NC_{7}H_{11}(CH; CH_{3}) \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}) \cdot C_{2}H_{6}N$. B. Beim Erwärmen von Cinchonin mit Benzoylchlorid (Schützenberger, A. 108, 351; Liger, Bl. [3] 9, 714) in Benzol (Skrauf, M. 16, 163). — Prismen (aus Ather). F: 105—106° (unkorr.) (L.). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und wasserhaltigem Ather, viel sohwerer in absol. Alkohol; c = 5), —17,2° (1 Mol Base + ½ Mol H₂SO₄ in Wasser + Alkohol; c = 1,3), +10,6° (1 Mol Base + 1 Mol Schwefelsäure in Wasser + Alkohol; c = 1,3), t.). — Das saure Sulfat ($C_{36}H_{36}O_{2}N_{2} + H_{2}SO_{4}$) bleibt bei 1-stdg. Erhitzen auf 140° im wesentlichen unverändert (Sk.). Bei der Oxydation von O-Benzoyl-cinchonin in schwefelsaurer Lösung mit Kaliumpermanganat entsteht O-Benzoyl-cinchotenin (Syst. No. 3690) (Sk.). Die Verseifung zu Cinchonin und Benzoesäure erfolgt nur schwierig beim Kochen mit Säuren (Sk.), leicht durch Erwärmen mit alkoh. Kalilauge auf 60—70° (L.). — $C_{36}H_{36}O_{3}N_{2} + HCl + 2H_{3}O$. Nadeln (aus heißem Wasser, leicht in Alkohol (L.). — $C_{36}H_{36}O_{3}N_{2} + HCl + 2^{1}/_{3}H_{3}O$. Nadeln (aus heißem Wasser, leicht in Alkohol (Sk.). Sehr schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol (Sk.). — $C_{36}H_{36}O_{3}N_{2} + 2HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol, viel schwerer in absol. Alkohol; verliert bei 140—150° 1 Mol Chlorwasserstoff (L.). — $C_{26}H_{26}O_{3}N_{2} + 2HCl + C_{3}H_{6}O$. Nadeln (aus absol. Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Kh.). — $C_{26}H_{26}O_{3}N_{2} + HB_{7} + H_{2}O$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (L.). — $C_{26}H_{26}O_{3}N_{2} + HB_{7} + H_{2}O$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser und Alkohol (Kh.). — $C_{26}H_{26}O_{3}N_{2} + HB_{7} + H_{2}O$. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Kh.). — $C_{26}H_{26}O_{3}N_{2} + HB_{7} + H_{2}O$. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Kh.). — $C_{26}H_{26}O_{3}N_{2} + HB_{7$

O-Anilinoformyl-cinchonin $C_{36}H_{37}O_{2}N_{3} = NC_{7}H_{11}(CH_{1}CH_{2}) \cdot CH(O \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}) \cdot C_{8}H_{4}N$. B. Beim Erhitzen von Cinchonin mit Phenylisooyanat in Benzol im Wasserbad (Seraup, Zwerger, M. 21, 552). — Tafeln (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 198°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser und Ligroin. — Spaltet beim Erhitzen mit Salzsäure im Rohr auf 130° Anilin ab.

Cinchonin-Chld-hydroxymethylat $C_{20}H_{24}O_2N_3=(HO)(CH_2)NC_2H_{11}(CH:CH_4)\cdot CH$ (OH)· C_2H_4N . B. Das Jodid entsteht beim Behandeln von Cinchonin mit Methyljodid (Stahlschmidt, A. 90, 219) in Methanol oder Alkohol unterhalb 45° (Rohde, Schwar, B. 38, 309) oder in siedendem Alkohol (Rabe, A. 350, 189). Das Bromid entsteht beim Einleiten von Methylbromid in die kalte absolut-alkoholische Lösung von Cinchonin (Claus, Müller, B. 18, 2290). — Beim Kochen des Bromids mit Kalilauge

oder Barytwasser oder Erhitzen mit Ammoniak im Rohr auf 120—130° (CL., Mü.) sowie beim Kochen des Jodids mit Natronlauge (Ro., Sch.) oder mit verd. Essigsäure (Ra., Denham, B. 37, 1675) in Gegenwart von Natriumacetat (Ra., Ritter, B. 38, 2771; Ra., A. 350, 190) entsteht N-Methyl-cinchotoxin ("Methylcinchonin") (Syst. No. 3571). Physiologische Wirkung: Hilderandt, Ar. Pth. 53, 84. — Bromid C₂₀H₂₅ON₂·Br + H₂O. Gelbliche Krystalle (aus Wasser). Monoklin sphenoidisch (Fock, Z. Kr. 7, 57; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 914). Verliert das Krystallwasser bei 100°, beginnt bei 245° sich dunkel zu färben und schmilzt bei 269° zu einer schwarzen Masse; in siedendem Wasser ziemlich schwer löslich (Cl., M.). — Jodid C₂₀H₂₅ON₂·I. Farblose (Cl., M.) Nadeln (aus Wasser). F: 269—270° (Zers.) (Ra., Braasch, A. 365, 372). Leicht löslich in siedendem Wasser (St.). — C₂₀H₂₅ON₂·I + 2I. B. Aus der Verbindung von Cinchonin mit Jod (C₁₀H₂₂ON₂ + 2I) (S. 428) beim Erwärmen mit Methyljodid in 96°/oigem Alkohol (Koźniewski, C. 1909 II, 990) oder aus Cinchonin-Chld-jodmethylat mit Jod in heißem Alkohol (Jörgensen, J. pr. [2] 3, 151) oder in Schwefelkohlenstoff (Ko.). Braunc Blättchen (J.). F: 195—196° (Ko.), 161—162° (J.); die Verbindung von Jörgensen war vielleicht krystallwasserhaltig (Ko.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol (J.), sehr leicht in Aceton (Ko.). — C₂₀H₂₅ON₂·Cl+HCl+PtCl₄ + H₂O. Niederschlag (St.).

"Methylcinchonin" $C_{20}H_{24}ON_2$ nebenstehender For- $CH_2:CH \cdot HC - CH - CH_2$ mel, s. Syst. No. 3571.

"Dimethylcinchonin" $C_{21}H_{26}ON_2 = NC_9H_6 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot CH[CH_2 \cdot CH_4 \cdot N(CH_3)_2] \cdot C(:CH_2) \cdot CH: CH_2 \cdot oder \cdot NC_9H_6 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH: CH_2) \cdot CH[CH_2 \cdot N(CH_3)_2] \cdot CH: CH_2, s.$ Bd. XXII, S. 525.

CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CO

O - Benzoyl - cinchonin - Chld - hydroxymethylat $C_{27}H_{30}O_3N_2 = (HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C_9H_6N$. B. Das Bromid entsteht beim Behandeln von O-Benzoyl-cinchonin mit Methylbromid in Mcthanol, das Jodid beim Behandeln von O-Benzoyl-cinchonin mit Methyljodid in absol. Alkohol (Léger, Bl. [3] 9, 717, 718). — Bromid $C_{47}H_{29}O_2N_2\cdot Br.$ Farblose Prismen (aus verd. Alkohol). Sehr schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol. — Jodid $C_{27}H_{29}O_2N_2\cdot I$. Farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol.

Cinchonin-bis-hydroxymethylat $C_{21}H_{20}O_2N_2=(HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_2H_6N(CH_3)\cdot OH.$ — Dijodid $C_{21}H_{28}ON_2I_2+H_2O$ (?). B. Beim Erhitzen von Cinchonin mit 2 Mol Methyljodid im Rohr auf 150—160° (Claus, MÜLLER, B. 13, 2293). Gelbe Tafeln oder Prismen (aus Wasser oder Alkohol). Beginnt bei 210° sich braun zu färben und schmilzt bei 235° unter Zersetzung. Leichter löslich in Wasser, schwerer in Alkohol als Cinchonin-Chld-jodmethylat.

O-Benzoyl-cinchonin-bis-hydroxymethylat $C_{28}H_{34}O_4N_2 = (HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C_9H_6N(CH_3)\cdot OH.$ — Dijodid $C_{28}H_{32}O_2N_2I_2$. B. Beim Kochen von O-Benzoyl-cinchonin-Chld-jodmethylat mit Methyljodid in Methanol (Léger, Bl. [3] 9, 718). Orangefarbene, amorphe Masse.

Cinchonin-Chld-hydroxyäthylat C₂₁H₂₈O₂N₂ = (HO)(C₂H₅)NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(OH)·C₂H₆N. B. Das Jodid entsteht beim Erbitzen von Cinchonin mit Athyljodid in Alkohol (Jörgensen, J. pr. [2] 3, 152; Howard, Soc. 26, 1180; Claus, Kemperdick, B. 13, 2286); in analoger Weise entsteht bei Anwendung von Athylbromid das Bromid (Ho). — Die freie Base wurde nur in Lösung erhalten. [α]₀: +148° (Wasser; c = 4) (Ho.). Das Jodid geht beim Kochen mit Kalilauge in N-Athyl-cinchotoxin (Syst. No. 3571) über (Cl., Ke.). — Chlorid C₂₁H₂₇ON₂·Cl+H₄O. [α]₀: +169° (Wasser; c = 5) (Ho.). — Bromid C₂₁H₂₇ON₂·Br. [α]₀: +162° (Wasser; c = 1), +167° (90°/₀iger Alkohol; c = 4) (Ho.). — Jodid C₂₁H₂₇ON₂·Br. [α]₀: +154° (Alkohol; c = 2) (Ho.). — C₂₁H₂₇ON₂·I. +154° (Alkohol; c = 2) (Ho.). — C₂₁H₂₇ON₂·I. +2I. B. Aus dem Jodid und Jod in Alkohol (Jö.) oder Schwefelkohlenstoff (Koźniewski, C. 1909 II, 990). Dunkelbraune Prismen. F (des krystallwasserhaltigen Salzes?; vgl. Ko.): 141—142 (J.); F: 160—162° (Ko.). — C₂₁H₂₇ON₂·I. +HI + H₂O. Hellgelbe Prismen (aus Wasser). F: 220—222° (Seraut, Koner v. Norwall, M. 15, 43). — Cyanid C₂₁H₂₇ON₂·CN. Nadeln oder Säulen (aus Alkohol + Äther). F: 160—165° (Zers.); leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Āther (Cl., A. 269, 260). — C₂₁H₂₇ON₂·Br + AgCN. Nadeln. F: 194° (Zers.) (Cl.). Spaltet beim Kochen mit Wasser oder Behandeln mit verd. Salpetersäure quantitativ Silberbromid ab (Cl.). — C₂₁H₂₇ON₂·I + AgCN. Nadeln. F: 195° (Čl.). Unlöslich in Āther, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser und Alkohol; wird durch Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 100—105° in Cinchonin-āthylcyanid und Silberjodid gespalten; beim Übergießen mit verd. Salpetersäure bildet sich sofort unter Abscheidung von Silberjodid das Nitrat (Cl.). — C₂₁H₂₇ON₃·Br + Hg(CN)₃. Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (Zers.) (Cl.). Löslich in siedendem Wasser und Alkohol) (Cl.). — C₂₁H₃₇ON₃·I + Hg(CN)₃. Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (Zers.) (Cl

löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Äther; spaltet bei der Einw. von verd. Salpetersäure Quecksilberjodid ab (Cl.). — $C_{21}H_{27}ON_2 \cdot Cl + HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser (J.).

Cinchonin-Ch-hydroxyäthylat C₂₁H₂₈O₂N₂=NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(OH)·C₂H₆N(C₂H₅)·OH. — Jodid C₂₁H₂₇O₂N₂·I. B. Entsteht in Form des Hydrojodids beim Erhitzen von Cinchonin-mono-hydrojodid mit Athyljodid und Alkohol im Rohr; man zersetzt das Hydrojodid mit Ammoniak (Skraup, Konek v. Norwall, M. 15, 40, 41). Orangerote Nadeln (aus Wasser), orangegelbe Prismen (aus Alkohol). F: ca. 184⁶ (Zers.) (Sk., K. v. N.). Schwer löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol; reagiert alkalisch (Sk., K. v. N.). Behandelt man das Hydrojodid in wäßr. Lösung mit Silbernitrat und oxydiert das Reaktionsprodukt mit Kaliumpermanganat, so erhält man Cinchoninsäure-jodäthylat (Bd. XXII, S. 77) (Sk., M. 15, 434). Beim Kochen des Jodids mit Alkalilauge wird alles Jod abgespalten (Sk., K. v. N.). Die Einw. von Äthylmagnesiumbromid in Äther führt zum [5-Vinyl-chinuelidyl-(2)]-[1.2-diāthyl-1.2-dihydro-chinolyl-(4)]-carbinol (S. 413); analog verlatt die Reaktion mit Phenylmagnesiumbromid (Freund, Mayer, B. 42, 4725, 4726). — C₂₁H₂₇ON₂·I+HI. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: ca. 245⁶ (Zers.) (Sk., K. v. N.). Sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser, sehr leicht in verd. Alkohol (Sk., K. v. N.).

O-Benzoyl-cinchonin-Chld-hydroxyäthylat $C_{28}H_{32}O_3N_2=(HO)(C_2H_5)NC_7H_{11}(CH:CH_9)\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C_9H_6N.$ — Jodid $C_{28}H_{31}O_2N_2\cdot I+H_9O.$ B. Beim Kochen von O-Benzoyl-cinchonin mit Äthyljodid in absol. Alkohol (Leger, Bl. [3] 9, 718). Nadeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser.

Cinchonin-bis-hydroxyäthylat $C_{23}H_{34}O_3N_2 = (HO)(C_2H_5)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6N(C_2H_6)\cdot OH$. B. Das Dijodid entsteht beim Erhitzen von Cinchonin mit etwas mehr als 2 Mol Athyljodid im Rohr auf 150—160° (Claus, Kemperdick, B. 13, 2289). Entsteht auch beim Erhitzen von Cinchonin-Chl-jodmethylat mit 1 Mol Athyljodid im Rohr auf 150° (Cl., Ke.) oder leichter beim Behandeln von Cinchonin-Ch-jodmethylat mit Äthyljodid in warmem Methanol (Skraup, Konek v. Norwall, M. 15, 43). Das Dibromid entsteht beim Erhitzen von entwässertem Cinchonin-Chld-brommethylat mit 1 Mol Äthylbromid in wenig Alkohol im Rohr auf 140° (Cl., A. 269, 268 Anm.). — Zersetzung der Salze durch Alkalien: Cl., A. 269, 282. — Dichlorid $C_{23}H_{32}ON_2Cl_2 + 2H_2O$. Hygroskopische Krystallmasse. Schmilzt wasserhaltig bei ca. 120°, wasserfrei bei 205° unter Zersetzung (Cl.). — Di bro mid $C_{23}H_{32}ON_2Br_z$. Blaßgelbe Krystalle (aus absol. Alkohol). Krystallisiert mit $2H_4O$ (aus Wasser) in strohgelben Tafeln und Säulen. F: 260° (Zers.) (Cl.). — Dijodid $C_{23}H_{32}ON_2I_2 + H_2O$. Dunkelgelbe Prismen (aus Wasser). F: ca. 264° (Zers.) (Cl., Ke.), 267° (Sk., Ko. v. N.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol (Cl., Ke.). — Disulfat $C_{23}H_{32}ON_2SO_4 + 2H_2O$. Gelbliche Nadeln. Schmilzt wasserhaltig bei 120°, wasserfrei bei 208° (Zers.) (Cl.). — Dinitrat $C_{23}H_{32}ON_2(NO_3)_2$. B. Beim Verreiben des Dijodids mit 2 Mol Silbernitrat (Cl.). Tafeln (aus Wasser). F: 245° (Aufblähen). — $C_{23}H_{32}ON_2Br_2 + 2Hg(CN)_2$. Krystallpulver (aus Alkohol). F: 180° (Zers.) (Cl.). — $C_{23}H_{32}ON_2Cl_2 + PtCl_4 + H_2O$. Gelbes Krystallpulver. F: 246—247° (Zers.) (Cl.).

Cinchonin-Chld-hydroxyisobutylat $C_{23}H_{32}O_2N_2 = (HO)[(CH_3)_2CH\cdot CH_1]NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6N$. — Bromid $C_{23}H_{31}ON_2\cdot Br+H_2O$. B. Beim Erhitzen von Cinchonin mit Isobutylbromid in Isobutylalkohol im Rohr auf 100° (VIAL, Bl. [3] 11, 987). F (wasserfrei): 176°. Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather und Chloroform. [α] $_{5}^{17}$: +125° (Wasser; c=1).

Cinchonin-Chld-hydroxybenzylat $C_{26}H_{30}O_2N_2 = (HO)(C_6H_5 \cdot CH_2)NC_7H_{11}(CH;CH_2) \cdot CH(OH) \cdot C_9H_6N$. B. Das Chlorid entsteht beim Kochen von Cinchonin mit Benzylchlorid in Alkohol; die freie Base erhält man beim Behandeln des Chlorids mit feuchtem Silberoxyd (CLAUS, TREUPEL, B. 13, 2294, 2296). — Die freie Base ist zerfließlich; sie bildet ein aus Alkohol + Äther in Nadeln krystallisierendes N-carbonsaures Salz vom Schmelzpunkt 115° (CL., T.). Bei der Oxydation des Chlorids in schwefelsaurer Lösung mit Kaliumpermanganat entsteht eine Verbindung $C_{26}H_{36}O_5N_2$ (s. u.) (CL., A. 269, 243). Beim Kochen des Chlorids mit Kalilauge entsteht N-Benzyl-cinchotoxin (Syst. No. 3571) (CL., T.). — Chlorid $C_{26}H_{36}ON_2 \cdot Cl$. Farblose Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 248° (Zers.) (CL., T.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und Alkohol (CL., T.). — $C_{26}H_{39}ON_2 \cdot Cl + Hg(CN)_2 \cdot Prismen (aus Alkohol)$. F: 220° (Zers.) (CL., A. 269, 262). — $C_{26}H_{39}ON_2 \cdot Cl + Hcl + PtCl_4 \cdot Gelbe Krystalle (CL., T.)$.

Verbindung C₂₅H₂₆O₅N₂, "Benzyldioxycinchotenin". B. Bei der Oxydation von Cinchonin-Chld-chlorbenzylat in verd. Schwefelsäure mit Kaliumpermanganat unter Eiskühlung (Claus, A. 269, 243). — Nadeln. F: 278° (unkorr.) (Zers.). Fast unlöslich in Wasser, in kaltem Alkohol, in Ather und Chloroform, löslich in heißem Alkohol und in Säuren. —

N(Chld)-[Carbomethoxy-methyl]-cinchoniniumhydroxyd $C_{32}H_{34}O_4N_5 = (HO)(CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_3)NC_7H_{11}(CH : CH_4) \cdot CH(OH) \cdot C_9H_6N$. — Jodid $C_{32}H_{37}O_3N_3$ 1. B. Beim Erhitzen von Cinchonin mit Jodessigsäuremethylester in Chloroform (Scholtz, Bode, Ar. 242, 572). Krystalle (aus Alkohol). F: 2000 (Sch., B.). Löslich in Wasser und Alkohol (Sch., B.). Physiologische Wirkung: HILDEBRANDT, Ar. Pth. 53, 84.

Substitutions produkte des Cinchonins.

Bromeinehonin $C_{19}H_{11}ON_2Br = NC_7H_{11}(C_2H_2Br) \cdot CH(OH) \cdot C_2H_4N$. B. Bei 8-tägigem Stehenlassen von Dehydrocinchonin (S. 448) mit bei -17° gesättigter Bromwasserstoffsäure (Comstock, Koenigs, B. 20, 2524; vgl. Christensen, J. pr. [2] 68, 434). Bei kurzer Behandung von α - oder β -Cinchonindibromid (S. 408, 409) mit heißer alkoholischer Kelilaugs (CH. J. pr. [2] 68, 434, 71, 24) oder heim Kechen des letzteren mit Allebel (CH. Behandlung von α - oder β -Unchonindibromid (S. 408, 409) mit heißer alkoholischer Kalilauge (Ch., J. pr. [2] 68, 431; 71, 24) oder beim Kochen des letzteren mit Alkohol (Ch., J. pr. [2] 71, 23). — Nadeln oder Platten (aus Alkohol). F: ca. 235° (Zers.) (Co., K.), 225—226° (Zers.) (Ch., J. pr. [2] 68, 431). [α];; +191° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 96°/siger Alkohol; c = 2) (Ch., J. pr. [2] 71, 24). Sehr leicht löslich in verd. Salpetersäure (Ch., J. pr. [2] 68, 431). — $C_{19}H_{21}ON_3Br+HCl+2H_2O$. Blätter. Löslich in warmem Alkohol, aus der Lösung durch Wasser fällbar (Ch., J. pr. [2] 68, 432). — $C_{19}H_{21}ON_3Br+2HBr$. Platten. F: 258° (Ch., J. pr. [2] 68, 433). Leicht löslich in Wasser. — $C_{19}H_{21}ON_3Br+C_2H_2O$. Ougdratische Krystalle. Sehr schwer löslich in Wasser leicht in Alkohol (Ch.) +7H.O. Quadratische Krystalle. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (CH.).

Dibromeinchonin $C_{10}H_{20}ON_2Br_2 = NC_7H_{11}(CBr:CHBr)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6N$. B. Beim Behandeln von salzsaurem Dehydroeinchonin mit Brom in Chloroform + Alkohol (Comstock, KOENIGS, B. 25, 1544; vgl. CHRISTENSEN, J. pr. [2] 68, 426). — Prismen (aus Alkohol). F: 172—173° (Co., K.). Leicht löslich in Methanol, Chloroform und Aceton, schwer in Ather und Ligroin (Co., K.). — C₁₉H₂₀ON₂Br₂ + HBr. Tafeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Bromwasserstoffsäure (Co., K.).

Schwefelanalogon des Cinchonins.

Bis-{[5-vinyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-methyl}-sulfid, "Thiccinchonin" $C_{ab}H_{ab}N_{ab}S = [NC_{i}H_{i1}(CH:CH_{a})\cdot CH(C_{i}H_{6}N)]_{a}S$. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Chloroform bestimmt (Comanducci, Pescitelli, G. 36 II, 786). — B. Beim Kochen von Cinchonin mit Phosphorpentasulfid in Chloroform (C., P.). — Amorphes Pulver mit Knoblauchgeruch (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 190—192°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Ather, labels aus Chloroform (C.) löslich in Alkohol und Chloroform.

b) [5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-carbinol vom Schmelzpunkt 2020, Cinchonidin C₁₉H₁₉ON₂, s. nebenstehende Formel¹). Literatur: E. Comanducci, Die Konstitution der Chinaalkaloide [Stutters 4044] gart 1911].

Geschichtliches.

Cinchonidin wurde zuerst von Winckler (J. 1847/48, 620) aus einer Chinarinde isoliert und unter dem Namen "Chinidin" beschrieben. LEERS, A. 82, 147 untersuchte dieses Alkaloid näher; Pasteur (C. r. 36, 26; 37, 112) wies seine Verschiedenheit von dem der Chinin-Reihe angehörenden Chinidin nach und nannte es Cinchonidin. Die Zusammensetzung wurde von Seraup, Vortmann (A. 197, 226) ermittelt. Daß die Isomerie zwischen Cinchonidin und Cinchonin sterischer Natur ist, wurde bereits von Pasteur (C. r. 37, 113) vermutet und von Koenius (vgl. A. 347, 182) bestätigt. Die endgültige Strukturformel bewies Rabe (A. 364, 335; 365, 359).

¹⁾ Vgl. hierzu S. 404 Anm. 1.

Vorkommen, Bildung und Darstellung.

Cinchonidin begleitet das Chinin in den meisten Chinarinden (vgl. Hesse, A. 185, 333; 166, 243; B. 14, 1890; TSCHIRCH, Handbuch der Pharmakognosie, Bd. III, Abt. I [Leipzig 1923], S. 543 ff.; Wehmer, Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl., Bd. II [Jena 1931], S. 1152 ff.); findet sich insbesondere in der Rinde von Cinchona succirubra (vgl. Jobst, B. 6, 1131; PAUL, Pharm. J. [3] 6, 321; 13, 897; HOWARD, Pharm. J. [3] 8, 1; MOENS, zitiert bei Flückicer, Pharmakognosie des Pflanzenreiches, 3. Aufl. [Berlin 1891], S. 568), C. lancifolis ("Bogotarinde") (vgl. Leers, A. 82, 147; Hesse, A. 186, 243) und C. robusta (vgl. TSCHIRCH, S. 544).

Zur Frage, ob das nach Hesse, A. 205, 204; B. 14, 1891 in manchen südamerikanischen Rinden vorkommende "Homocinchonidin", welches Hesse bei der Reinigung von rohem Cinchonidinsulfat (B. 10, 2156; A. 205, 205) sowie beim Erhitzen von Cinchonidin mit $25^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure im Rohr auf 140° (A. 243, 148; 258, 141) erhielt, identisch mit Cinchonidin war oder vielleicht ein Gemisch von Cinchonidin mit wechselnden Mengen β -Cinchonidin (S. 419) darstellte, vgl. Skraup, Vortmann, A. 197, 233; Sk., A. 199, 359; M. 2, 345; Claus, B. 13, 2184; 14, 413; Kerner, Ar. 216, 265; He., B. 14, 45, 1893; A. 205, 194, 203, 320; 258, 137, 142; Behrens, Fr. 35, 133.

Entsteht in geringer Menge beim Kochen von Cinchonin mit amylalkoholischer Kallauge (Koenics, Husmann, B. 29, 2186).

Darstellung und Trennung von anderen Chinaalkaloiden: Die nach Abscheidung von Cinchonin mit Toluol + Natronlauge (vgl. S. 424) in Lösung gebliebenen Basen zieht man mit 10% ger Schwefelsäure aus, fällt sie aus der Lösung mit Natronlauge und behandelt sie mit verd. Weinsäure-Lösung; dem ausgeschiedenen Gemisch von Cinchonidin- und Chinintartrat entzieht man mit siedender verdünnter Calciumchlorid-Lösung die Weinsäure, verarbeitet die resultierende salzsaure Lösung auf Chininsulfat und fällt aus dessen Mutterlauge das rohe Cinchonidin aus; zur Reinigung führt man es in das Sulfat über und krystallisiert es aus Wasser unter Zusatz von Entfärbungskohle um (Emde in Ullmanns Enzyklopädie der Technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. III [Berlin-Wien 1929], S. 188, 191; vgl. Hesse, A. 205, 196). Man scheidet aus der Chininsulfat-Mutterlauge mit konz. Seignettesalz-Lösung das rohe Cinchonidintartrat ab, löst in verd. Salzsäure, scheidet mit Ammoniak die Base ab, trocknet sie bei 40—45° im Vakuum und extrahiert sie mit Äther, bis der Auszug keine Thalleiochin-Reaktion mehr zeigt, dann löst man die Base wieder in verd. Salzsäure, scheidet sie mit Ammoniak ab und krystallisiert sie aus Alkohol um (Vogtherr (Siedler) in Ullmanns Enzyklopädie, 2. Aufl., Bd. I [Berlin-Wien 1928], S. 218; vgl. He., A. 135, 333, 337).—Zur Trennung des Cinchonidins von Chinin und anderen Chinaalkaloiden vgl. a. die Angaben bei Chinin, S. 520.

Physikalische Eigenschaften.

Prismen (aus Alkohol). Rhombisch (bisphenoidisch) (Wyrubow, A. ch. [7] 1, 81; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 920). Scheidet sich aus Benzol mit 1 Mol C₆H₆ ab (Wood, Barret, J. 1883, 1348). F: 202,4° (Hesse, A. 258, 140), 201—203° (Rabe, Braasch, A. 365, 372), 205—206° (unkorr.) (Skeare, A. 199, 362), 207,2° (korr.) (Lenz, Fr. 25, 563). Sublimierbar (Beherns, Fr. 35, 135). Verbrennungswärme bei konstantem Vol.: 2543,6 kcal/Mol (Berthelof, Gaudechon, C. r. 136, 184; A. ch. [7] 29, 474). Brechung der Krystalle: Kley, R. 22, 377; Fr. 43, 165. Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823; Trautz, Ph. Ch. 53, 62). 1 Tl. Cinchonidin löst sich in 5263 Tln. Wasser (beckubts, Müller, C. 1903 I, 1142). 1 Tl. Cinchonidin löst sich bei 11,5° in 21,1 Tln. 98°/sigem Alkohol, in 303 Tln. Alkohol (D: 0,935) (Sk., A. 199, 365), bei 13—22° in 3919 Tln. Wasser (Beckubts, Müller, C. 1903 I, 100 cm² der gesättigten Lösung in Amylalkohol enthalten 8 g Cinchonidin (Matoloxy, C. 1906 II, 172). 1 Tl. löst sich bei 18—20° in 354 Tln. Åther (D¹¹; 0,718), in 222 Tln. mit Wasser gesättigtem Åther, in 68 Tln. 4%, Alkohol enthaltendem Åther (Hille, Ar. 241, 59, 61, 62), bei 18—22° in 474 Tln. Åther (D: 0,720), in 191 Tln. mit Wasser gesättigtem Äther, in 68 Tln. 4%, Alkohol enthaltendem Åther (Hille, Ar. 241, 59, 61, 62), bei 18—22° in 474 Tln. Åther (D: 0,720), in 191 Tln. mit Wasser gesättigtem Äther, in 103 Tln. absol. Åther (Sk., A. 199, 365). 100 g absol. Åther enthalten bei 32° 0,264 g (Köhler, Fr. 18, 243). 100 cm² der gesättigtem Lösung in Åther enthalten 0,3 g Cinchonidin (Ma., C. 1906 II, 172). 1 g löst sich bei 18—22° in 10,8 Tln. Chloroform (D: 1,487), in 1967 Tln. Tetrachlorkohlenstoff, 333 Tln. Essigester, 1010 Tln. Benzol (Be., Mt.), bei 15° in 2222 Tln., bei 138° in 7,8 Tln. Xylol (Swaving, R. 4, 186), bei 18—22° in 2103 Tln. Petrolather (Kp: 59—64°) (Be., Mt.), [a];:—109,5° (97 vol. % iger Alkohol; c = 1), (Uddemans, A. 162, 44, 45); [a];:—109,0° (99,75 vol. % iger Alkohol; c = 2) (He., A. 182, 130); [a];:—112,8° (Chloroform; c

Alkohol; c = 2) (He., A. 176, 219); $[\alpha]_0^{\text{fi}}$: — 107,9° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 97 vol. 9/oiger Alkohol; c = 1,1—2,1) (Lenz, Fr. 27, 566); $[\alpha]_0^{\text{fi}}$: —123,8° (1 Mol Base + 1 Mol HCl in Wasser; c = 1,5), —174,4° (1 Mol Base + 2 Mol HCl in Wasser; c = 1,5), —175,6° (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 1,5), -175,1° (1 Mol Base + 4 Mol HCl in Wasser; c = 1,5), -175,7° (1 Mol Base + 1 Mol H₂SO₄ in Wasser; c = 1,5), -179,6° (1 Mol Base + 2 Mol H₂SO₄ in Wasser; c = 1,5) (Ou., A. 182, 56; R. 1, 29). Drehungs vermögen von Cinchonidin in Gegenwart verschiedener anderer Säuren: Ov., A. 182, 56; R. 1, 29. Über Drehungsvermögen von Salzen des Cinchonidins s. die Angaben bei den Salzen. Das Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung ist identisch mit dem des Cinchonins (Doebie, Lauder, Soc. 83, 624). Zeigt in verdünnter schwefelsaurer Lösung in zerstreutem Tageslicht keine Fluorescenz (Hr., B. 10, 2155; A. 205, 197; Sr., Vort-MANN, A. 197, 228; Ra., Br., A. 365, 372), im konvergenten Sonnenlicht blaue Fluorescenz (Ra., Marschall, A. 382 [1911], 363). Elektrolytische Dissoziationskonstante der 1. Stufe bei 15° k₁: 3,7×10⁻⁷ (berechnet aus dem durch Initialfällung mit Borax ermittelten Hydrolysegrad des Monohydrochlorids), der 2. Stufe bei 15° k₂: 3.3×10^{-10} (ermittelt aus dem durch Farbveränderung von Methylorange gemessenen Hydrolysegrad des Bis hydrochlorids) (VELEY, Soc. 93, 2116; 95, 764, 766). Wärmetönung bei der Neutralisation mit Salzsäure und Schwefelsäure: BERTHELOT, C. r. 136, 184; A. ch. [7] 29, 475.

Chemisches Verhalten.

Erhitzen von Cinchonidin mit Glycerin auf 210° (HESSE, A. 166, 277), von saurem Cinchonidinsulfat (C₁₈H₂₅ON₂ + H₂SO₄) auf 130° (HE., A. 178, 253; vgl. PASTEUR, C. r. 37, 112; J. 1858, 474), von saurem Cinchonidintartrat (C₁₀H₂₂ON₂ + 2C₄H₅O₆) auf 170° (Hz., A. 147, 242; vgl. Pa., C. r. 37, 163) bewirkt Umlagerung in Cinchotoxin (Syst. No. 3571). Bei der Oxydation von Cinchonidin mit siedender alkalischer Kaliumpermanganat-Lösung werden Ammoniak, Kohlensäure, Oxalsäure und Pyridin- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure (Bd. XXII, S. 182) gebildet (HOOGEWERFF, VAN DORF, A. 204, 88, 114; vgl. Dobbie, Ramsay, Soc. 35, 189; Seraup, M. 2, 600); bei dieser Oxydation gehen 42% des Cinchonidin-Stickstoffs in Ammoniak, 23,8—25,7% des Kohlenstoffs in Oxalsäure und 37,3—38,8% des Kohlenstoffs in Kohlensäure über (Hoo., v. D., A. 204, 90, 91, 92). Oxydiert man Cinchonidin in schwach

schwefelsaurer Lösung mit Kaliumpermanganat, so erhält man Cinchotenidin (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3690) und Ameisensäure (Sk., Vortmann, A. 197, 235; He., B. 14, 1893). Behandeln von Cinchonidin mit Chromschwefelsäure bei 50° führt zu Cinchoninon (Syst. No. 3572) (RABE, NAUMANN, A. 384, 338); Cinchonidin wird von

HO2C·HC-CH-CH2 ĊH₃ ĊH3

siedender Chromschwefelsäure schwieriger als Cinchonin unter Bildung von Cinchoninsäure angegriffen (Sr., B. 19, 232; A. 201, 300; vgl. Schniderschitsch, M. 10, 54). Liefert bei der Einw. von Salpetersäure dieselben Oxydationsprodukte wie Cinchonin (Weidel, J. 1875, 772). Zur elektrolytischen Reduktion vgl. Tafel, Naumann, B. 34, 3299; zur Reduktion vgl. Tafel, Na tion mit Natrium + Amylalkohol vgl. Koner v. Norwall, B. 29, 802; vgl. dazu die Angaben über Reduktion von Cinchonin, S. 426. Cinchonidin gibt mit Brom in Essignaure + Bromwasserstoffsäure zwei diastereoisomere Formen von Cinchonidindibromid (S. 411) (CHRISTENSEN, J. pr. [2] 63, 334; 69, 193; 71, 2; vgl. GALIMARD, Bl. [3] 25, 85). Cinchonidindibromid entsteht auch bei der Einw. von Brom auf Cinchonidin in Schwefelkohlenstoff (CH., J. pr. [2] 63, 339; 69, 193; vgl. Skalwert, A. 179, 103). Erhitzt man Cinchonidin mit bei —17° gesättigter Salzsäure im Rohr auf 140—150°, so erhält man als Hauptprodukt Hydrochloroinchonidin in zwei diastereoisomeren Formen (Hz., A. 206, 341, 346; vgl. Zorn, J. pr. [2] 8, 283; Goodson, Soc. 1984, 1094); bei Anwendung einer Salzsaure der D: 1,125 entstehen Apocinchonidin und β -Cinchonidin (He., A. 205, 323, 327; vgl. Légee, Bl. [4] 25 [1919], 573, 578; Jungfleisch, Lé., A. ch. [9] 14 [1920], 182). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) entsteht Hydrojodeinchonidin (NEUMANN, M. 13, 651, 654). Cinchonidin geht beim Lösen in rauchender Schwefelsäure in Oxyhydrocinchonidinschwefelsäure (Syst. No. 3537) über (Hr., A. 267, 140). Behandelt man "Cinchonidintetrasulfat" (Ci. H., ON. +2H₂SO₄) mit Essigsäureanhydrid bei Zimmertemperatur, so bildet sich Cinchonidinschwefelsaure (S. 445) (Hz., A. 267, 141; vgl. Gremsa, Oesterlin, B. 64 [1931], 57, 58). Uber das von HESSE, A. 243, 149 beim Lösen von Cinchonidinsulfat in konz. Schwefelsäure erhaltene Isocinchonidin vgl. S. 419; fiber das von Hesse, A. 243, 148; 258, 141 beim Erhitzen mit 25% iger Schwefelsäure im Rohr auf 140° erhaltene "Homocinchonidin" vgl. S. 438. Beim Erwärmen des Monohydrochlorids mit Phosphorpentachlorid in Gegenwart von Phosphoroxychlorid (Constour, Koerigs, B. 17, 1986) oder von Chloroform (Co., Koe., B. 18, 2379) wird Cinchonidinchlorid (S. 250) gebildet. Bei der Destillation des Cinchonidins mit Kaliumhydroxyd entsteht Chinolin (LEERS, A. 82, 151).

Cinchonidin liefert mit 1 Mol Athyljodid in Alkohol bei Zimmertemperatur, rascher beim

Erhitzen Cinchonidin-Chid-jodathylat (S. 445) (Huward, Soc. 26, 1180; Claus, B. 11, 1821),

mit 2 Mol Äthyljodid in Alkohol im Rohr Cinchonidin-bis-jodäthylat (CLAUS, B. 11, 1824). Erhitzt man Cinchonidin-monchydrojodid mit etwas über 1 Mol Äthyljodid in Alkohol im Rohr, so entsteht Cinchonidin-Ch-jodäthylat (S. 445) (SERAUP, KONEK V. NORWALL, M. 15, 44). Cinchonidin liefert mit 1 Mol Phenol in Alkohol die Verbindung 2C₁₈H₈₂ON₃ + C₆H₆O (S. 442); bei Anwendung von 2—3 Mol Phenol entsteht die Verbindung 2C₁₈H₈₂ON₃ + 3C₆H₆O (S. 442) (Hesse, A. 181, 56; 182, 160, 162). Die Einw. von Essigsäureanhydrid bei 60—80° führt zu O-Acetyl-cinchonidin (He., A. 205, 316, 319). Beim Behandeln von Cinchonidin mit Chlorameisensäureäthylester in Benzol oder in alkoh. Natronlauge (ZIMMER & Co., D. R. P. 91370; Frdl. 4, 1243), von wasserfreiem Cinchonidin-monchydrochlorid mit Chlorameisensäureäthylester in Benzol (Zi. & Co., D. R. P. 118352; C. 1901 I, 652; Frdl. 4, 1127) oder von wasserhaltigem Cinchonidin-monchydrochlorid mit Chlorameisensäureäthylester in Pyridin + Benzol (Zi. & Co., D. R. P. 123748; C. 1901 II, 797; Frdl. 6, 1127) entsteht O-Carbāthoxy-cinchonidin. Beim Einleiten von Phosgen in die Lösung von Cinchonidin in Benzol (Zi. & Co., D. R. P. 93698; Frdl. 4, 1241) oder von wasserfreiem Cinchonidin-monchydrochlorid in Chloroform (Zi. & Co., D. R. P. 118122; C. 1901 I, 600; Frdl. 6, 1125) bildet sich O-Chlorformyl-cinchonidin; läßt man 1 Mol Phosgen auf 4 Mol Cinchonidin in Chloroform einwirken, so erhält man 0.0-Carbonyl-di-cinchonidin (Zi. & Co., D. R. P. 105666; C. 1900 I, 319; Frdl. 5, 774). Über die Bildung grüner Farbstoffe durch Erhitzen von Cinchonidin mit Tetramethyl-4.4'-diamino-benzhydrol in konz. Schwefelsäure auf 50—60° bezw. 100° und Oxydation der Kondensationsprodukte mit Bleidioxyd vgl. Einhorn, D. R. R 69554; Frdl. 3, 140.

Physiologische Wirkung.

Cinchonidin schmeckt weniger bitter als Chinin (Leers, A. 82, 149). Ist weniger giftig als Cinchonin; wirkt stark krampferregend und herzlähmend; zum physiologischen Verhalten vgl. Fränkel, Die Arzneimittel-Synthese, 5. Aufl. [Berlin 1921], S. 121, 234; Rohde in Heffters Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II, S. 95.

Identifizierung, Nachweis und Bestimmung.

Beim Erhitzen von Cinchonidin mit Kaliumhydroxyd entsteht eine bräunlichrote Schmelze, die blau und schließlich grau wird (Lenz, Fr. 25, 32). Über Farbreaktionen des Cinchonidins vgl. a. Reichard, C. 1905 II, 1560. Cinchonidin gibt mit Chlorwasser und Ammoniak keine Farbreaktion (Leers, A. 82, 152; Hesse, A. 176, 219). — Zur Abscheidung und Trennung des Cinchonidins von Cinchonin und Chinidin kann das in Wasser und Seignettesalz-Lösung schwer lösliche Tartrat (2C₁₈H₂₁ON₂+C₄H₆O₄+2H₂O) dienen (Hille, Ar. 241, 81; vgl. Hesse, A. 135, 337). Fällungsreaktion mit Methylarsinsäure: Vitali, C. 1905 I, 1700. Mikrochemischer Nachweis auf Grund der Doppelbrechung: Kley, R. 22, 377; Fr. 43, 165. Zum mikrochemischen Nachweis vgl. ferner Behrens, Fr. 35, 134; Seka in Kleins Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV [Wien 1933], S. 566. — Zur Prüfung von käuflichem Cinchonidinsulfat auf Reinheit vgl. Hesse, A. 176, 325. — Quantitative Bestimmung mit Kaliumquecksilberjodid: Heikel, Ch. Z. 32, 1163, 1212. Zur Bestimmung des Cinchonidinsulfats in käuflichem Chininsulfat vgl. die Angaben bei Chinin. Zur quantitativen Bestimmung von Cinchonidin in der Chinarinde vgl. Seka in Kleins Handbuch der Pflanzenanalyse, S. 564. Trennung von anderen Chinaalkaloiden s. S. 438.

Salze und additionelle Verbindungen des Cinchonidins.

Verbindungen mit einfachen anorganischen Säuren.

C₁₉H₂₂ON₂ + HCl + H₂O. Prismen (aus Wasser) (Leers, A. 82, 155; Hesse, A. 185, 334; 205, 199; Seraup, Vortmann, A. 197, 232; Schuster, M. 14, 574). Rhombisch bisphenoidisch (v. Lang, Sitzungsber. Akad. Wies. Wien 80 II [1879], 226; 102 IIa [1893], 864; A. 199, 367; Fock, J. 1862, 1109; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 921). Ist triboluminescent (Tschugazew, B. 34, 1823; Trautz, Ph. Ch. 53, 62). 1 Tl. löst sich bei 10° in 38,5, bei 20° in 20,1 Tln. Wasser (H.). Bei 18,5° enthalten 100 cm³ einer gesättigten wäßrigen Lösung 3,48 g, 100 cm³ einer gesättigten absolut-alkoholischen Lösung 25,55 g und 100 cm³ einer gesättigten ca. 50 vol.-% igen alkoh. Lösung 16,21 g Salz (Sch.). 1 Tl. löst sich bei 10° in 325 Tln. Äther (H.). [α] ***. -107,1° (Wasser; c = 2,1), -112,5° (Wasser; c = 1), -119,0° (Wasser; c = 0,3), -86,2° (absol. Alkohol; c = 17), -96,2° (absol. Alkohol; c = 4), -100,3° (absol. Alkohol; c = 1), -107,9° (absol. Alkohol; c = 0,3), -134,2° (50 vol.-% iger Alkohol; c = 1), -146,2° (50 vol.-% iger Alkohol; c = 1), -146,2° (50 vol.-% iger Alkohol; c = 1), -148,3° (50 vol.-% iger Alkohol; c = 0,3) (Sch. M. 14, 589; vgl. Hesse, A. 166, 242; 766, 221; Oudemans, A. 182, 50; Shinn, C. 1907 II, 509). Aus der Lösung in Chloroform scheidet sich eine unbeständige, chloroformhaltige Verbindung aus (H., A. 176, 220). - C₁₉H₂₂ON₂ + HCl + 2 H₂O. Asbestartige Prismen (aus übersättigter wäßriger Lösung) (H., A. 168, 240; 176, 220). Geht bei längerer Berührung mit der Mutterlauge

in das vorangehende Salz über. — C₁₉H₁₈ON₂ + HCl+CH₂·OH. Krystalle (aus Methanol). Rhombisch (bisphenoidisch) (WYRUBOW, A. ch. [7] 1, 48; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 922). [α]_D: —102,8° (Methanol). — C₁₉H₁₈ON₂+2 HCl+H₂O. Krystalle (LEERS, A. 82, 156). Monoklin (sphenoidisch) (KOPP, A. 88, 156; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 923). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (L.). Hydrolyse: VELEY, Soc. 93, 2116. — C₁₉H₁₈ON₂+HBr. Krystallisiert nach SCHUSTER (M. 14, 578) mit 1 H₂O, nach WYRUBOW (A. ch. [7] 1, 44) mit ¹/₂ H₂O. Rhombisch (bisphenoidisch) (W.; ygl. Groth, Ch. Kr. 5, 921). Schmilizt wasserfrei bei 232—234° (SCH.). Bei 18,5° enthalten 100 cm³ einer gesättigten wäßrigen Lösung 1,75 g, 100 cm³ einer gesättigten absolut-alkoholischen Lösung 18,08 g und 100 cm³ einer ca. 50 vol. °₀-jegen alkoh. Lösung 12,10 g Salz (berechnet auf C₁₉H₂₀ON₂+HBr+H₂O) (SCH.). [α]₂¹⁹··· —95,2° (Wasser; c = 2,4), —99,8° (Wasser; c = 1,2), —105,7° (Wasser; c = 0,3), —75,2° (absol. Alkohol; c = 10), —79,2° (absol. Alkohol; c = 5), —85,0° (absol. Alkohol; c = 1,2), —92,7° (absol. Alkohol; c = 0,3), —117,9° (50 vol. °₀-jeger Alkohol; c = 10), —125,0° (50 vol. °₀-jeger Alkohol; c = 1,2), —134,3° (50 vol. °₀-jeger Alkohol; c = 5), —131,2° (50 vol. °₀-jeger Alkohol; c = 1,2), —134,3° (50 vol. °₀-jeger Alkohol; c = 0,3) (SCH.). — C₁₉H₂₀ON₂+HBr+CH₂·OH. Krystalle (aus Methanol). Rhombisch (bisphenoidisch) (W., A. ch. [7], 1, 45; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 922). [α]_D: —101,1° (Methanol). — C₁₉H₂₁ON₂+HBr+ + 1/₃H₂O+ + 1/₄C₂H₃·OH(1). Krystalle (aus Alkohol). Rhombisch bisphenoidisch (W., A. ch. [7], 1, 46; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 922). [α]_D: —101,7° (Alkohol). — C₁₉H₂₁ON₂+HI. Krystallisiert nach SCHUSTER (M. 14, 576) mit 1 H₂O, nach WYRUBOW (A. ch. [7], 1, 47) mit 1/₁AH₂O. Rhombisch (bisphenoidisch) (W.; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 922). Verwittert and er Luft (SCH.). Das wasserfreie Salz wird bei 152—155° unter Aufsohäumen gelb und schmilzt bei 215—220° (SCH.). Lichtemp

2C₁₉H₁₉ON₂ + H₂SO₂. Über den Krystallwassergehalt vgl. Seraup, Vortann, A. 197, 233; H., A. 205, 201 und die folgenden Salze: 2C₁₉H₁₉ON₂ + H₂SO₄ + 6H₂O. Nadeln und Stäbchen (H., A. 135, 338; B. 14, 1892; A. 205, 201; Sch., M. 14, 583; vgl. Winckler, C. 1848, 310; Leers, A. 82, 153). Verwittert an der Luft (Sch.; H.). Doppelbrechung der Krystalle: Kley, R. 23, 379; Fr. 43, 166. Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823; Trautz, Ph. Ch. 53, 62). 1 Tl. Salz löst sich in ca. 97 Tln. Wasser von 12° und in 67 Tln. Wasser von 22° (H., A. 135, 339; B. 14, 45). Bei 20° lösen 100 cm² absol. Alkohol g. 100 cm² ca. 50 vol. °/₀iger Alkohol 4 g. Salz (Sch.). [α]₀^{1,1}: —97,9° (Wasser; c = 1,2), —104,6° (Wasser; c = 0,3), —115,9° (absol. Alkohol; c = 1,2), —116,6° (absol. Alkohol; c = 0,3), —132,1° (50 vol. °/₀iger Alkohol; c = 5), —130,5° (50 vol. °/₀iger Alkohol; c = 1,3), —128,9° (50 vol. °/₀iger Alkohol; c = 0,3) (Sch.; vgl. H., A. 166, 242; 176, 221; 182, 138; Oudemans, A. 182, 50; Shinn, C. 1907 II, 509). Optische Drehung von Gemischen mit Chininsulfat: H., A. 205, 220. — 2C₁₉H₁₉ON₂ + H₂SO₄ + 2H₂O. Krystalle (aus Alkohol) (H., A. 205, 202). — 2C₁₉H₂₉ON₄ + H₂SO₄ + 3H₂O. Harte Prismen (H., A. 176, 221; 205, 202). — C₁₂H₂₉ON₃ + H₄SO₄ + 5H₄O. Prismen (H., A. 135, 340; 176, 222; vgl. Winckler, C. 1848, 310; L., A. 63, 154). Monoklin (sphenoidisch) (Wyrubow, A. ch. [7] 1, 64; vgl. Grath, Ch. Kr. 5, 927). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (H.). [α]₀: —110,5° (Wasser; c = 2), —109° (80 vol. °/₀iger Alkohol; c = 2), —101° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 97°/₀iger Alkohol; c = 2), —109° (80 vol. °/₀iger Alkohol) (bygetansen, J. 776, 221; 205, 205, 206, 665). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 62). Optische Drehung in verd. Schwefelsäure: H., A. 182, 139. — 2C₁₂H₂₂ON₃ + 2H₂SO₄ + 3H₁ + 4I + 4I O. Dolkelbraune, stark glänzende Nadeln (aus Alkohol) (Jörgensen, J., 777, [2] 14, 374). — 8C₁₉H₂₂ON₃ + 5H₂SO₄ + 3H₁ + 24I + 8H₂O. Goldgrüne Bl

15, 70). — $12C_{19}H_{23}ON_2 + 9H_2SeO_4 + 8HI + 24I + 8H_2O$. Goldgrüne Blättchen mit messinggelbem Glanz (J., J. pr. [2] 15, 69). — $2C_{12}H_{22}ON_2 + H_2CrO_4$. Gelblicher Niederschlag (Hille, Ar. 241, 86). 1 Tl. löst sich bei 15° in 250 Tln. Wasser (DE VRIJ, Fr. 27, 112; vgl. Hl.). — $C_{12}H_{23}ON_2 + HNO_3 + H_2O$. Prismen (aus Alkohol), Nadeln (aus Wasser) (SCHUSTER, M. 14, 581; HESSE, A. 135, 337). 1 Tl. löst sich bei 10° in 70,5 Tln. Wasser (H.); bei 19° lösen 100 cm³ absol. Alkohol 23,1 g, 100 cm³ ca. 50 vol. °/oiger Alkohol 10,7 g Salz (Soh.). [a] ° ° · · 104,4° (Wasser; c = 1), —110,4° (Wasser; c = 0,3), —92,9° (absol. Alkohol; c = 18), —100,6° (absol. Alkohol; c = 5), —104,1° (absol. Alkohol; c = 1), —105,5° (absol. Alkohol; c = 0,3), —127,4° (50 vol. °/oiger Alkohol; c = 9), —132,3° (50 vol. °/oiger Alkohol; c = 5), —137,1° (50 vol. °/oiger Alkohol; c = 1), —138,9° (50 vol. °/oiger Alkohol; c = 0,3) (Sch.; vgl. Shinn, C. 1907 II, 509). — $3C_{12}H_{22}ON_2 + 2H_3PO_4 + 2H_2 + 2H_2O(1)$. Säulen (Winckler, C. 1848, 311). Schwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_{19}H_{22}ON_2 + 2H_3PO_4 + HI + 4I$. Gleicht dem vorangehenden Salz (J.). dem vorangehenden Salz (J.).

Verbindungen von Cinchonidin mit Metallealzen und komplexen Säuren.

C₁₉H₂₂ON₂ + 2HCl + 2AuCl₃. Gelbes Pulver. Schmilzt bei ca. 100° unter Zersetzung (Hesse, A. 135, 336). — C₁₉H₂₁ON₃ + 2HCl + HgCl₃. Schuppen (Leers, A. 82, 157). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — C₁₂H₂₂ON₃ + 2HF + TiF₄ + 2H₂O. Nadeln (aus Alkohol) (Schaeffer, Am. Soc. 30, 1863). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol. — C₁₉H₂₂ON₃ + 2HCl + FeCl₂. Gelbe Krystalle. F: 209—210° (Zers.) (Sch.). — C₁₈H₂₂ON₃ + 2HCl + FeCl₃ + 2H₃O. Gelbe Säulen und Tafeln (Christensen, J. pr. [2] 74, 176; Scholtz, C. 1908 I, 1466). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Sch.), schwer in Äther (Chr.). — C₁₈H₂₂ON₃ + 2HBr + FeBr₃ + 2H₃O. Bernsteingelbe Krystalle (Chr.). — Nitroprussideinchonidin. Krystallpulver (Hille, Ar. 241, 85). 1 Tl. löst sich in 482 Tln. Wasser. — 2C₁₉H₂₂ON₃ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₃O. Orangefarbene Prismen (Hesse, A. 207, 310). — C₁₉H₂₂ON₃ + 2HCl + PtCl₄ + H₂O. Orangegelbe Krystalle (Hesse, A. 135, 335; 205, 200; Seraup, Voermann, A. 197, 230; vgl. a. L., A. 82, 157). Schwer löslich in siedendem, sehr schwer in kaltem Wasser (H.). Schwer löslich in siedendem, sehr schwer in kaltem Wasser (H.).

Salze und additionelle Verbindungen aus Cinchonidin und organischen Stoffen, die an früheren Stellen dieses Handbuchs abgehandelt sind.

Verbindung mit Benzol $C_{10}H_{20}ON_3+C_6H_6$ (Wood, Barret, J. 1883, 1348). — Verbindungen mit Phenol: $2C_{10}H_{20}ON_3+C_6H_6O$. B. Beim Auflösen äquimolekularer Mengen Cinchonidin und Phenol in Alkohol (Hesse, A. 181, 56; 182, 160). Prismen. Wenig beständig. Spaltet bei 130° alles Phenol ab. Wird bei wiederholtem Umkrystallisieren aus Alkohol zersetzt. Die alkoh. Lösung reagiert stark alkalisch. Bei der Einw. von Schwefelsäure entsteht ein Sulfat (s. u.). — 2C₁₂H₂₂ON₂ + 3C₄H₆O. B. Beim Auflösen von 1 Mol Cinchonidin und 2—3 Mol Phenol in Alkohol (HESSE, A. 182, 162). Krystalle. Spaltet bei 130° Phenol vollständig ab. Wird durch heißen Alkohol sowie durch verd. Säuren im Überschuß unter Abspaltung von Phenol zersetzt. — $C_{19}H_{92}ON_2 + C_9H_9O + HCl + H_9O$. B. Aus äquimolekularen Mengen Cinchonidin-hydrochlorid und Phenol in heißem Wasser (HESSE, A. 181, 54). Krystalle (aus Wasser). Schmilzt im Rohr bei ca. 100°. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform und heißem Wasser, bei 15° löst sich 1 Tl. in 46 Tln. Wasser. [α]5: -83.7° (Alkohol; c=2). $-2C_{19}H_{20}ON_2+C_6H_6O+H_5SO_4+5H_4O$. B. Aus dem Salz $2C_{12}H_{22}ON_2+H_2SO_4$ und Phenol in Wasser (HESSE, A. 181, 53). Bei der Einw. von Schwefelsäure auf die Verbindung $2C_{12}H_{22}ON_3+C_6H_6O$ (H., A. 182, 160, 163). Prismen (aus Alkohol). Leicht löslich in siedendem Wasser; löst sich bei 15° in 425 Tln. Wasser (H., A. 181, 53). Spaltet bei der Einw. von verd. Säuren oder Basen Phenol ab; gibt mit Eisenchlorid eine gelbe Färbung (H., A. 181, 53). — Salz der Phenyl-p-tolyl-phosphorsäure (Bd. VI, S. 401). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 195—196° (LUFF, KIPFING, Soc. 95, 2002). Löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton und Essigester, unlöslich in Petroläther. [\alpha]: —77,3° (Methanol; c = 1). — Acetat C₁₂H₂₅ON₂ + C₂H₄O₃ + H₂O. Nadeln (Hesse, A. 185, 343; Schuster, M. 14, 582; vgl. a. Leers, A. 93, 159). Gibt bei 100° Wasser und Essigsäure ab (H.; Sch.). Bei 19° lösen 100 cm² Wasser 2,17 g, 100 cm² absol. Alkohol 12,06 g und 100 cm² ca. 50 vol.-°/oiger Alkohol 9,46 g Salz (Sch.). [\alpha]|\begin{align*} \alpha \frac{100}{3} \begin{align*} \text{200} \text{30} \\ \text{200} \text{30} \\ \text{200} \\ 53). Spaltet bei der Einw. von verd. Säuren oder Basen Phenol ab; gibt mit Eisenchlorid eine

341; vgl. a. Leers, A. 82, 160). Löst sich bei 10° in 252 Tln. Wasser (H., A. 135, 342). Drehungsvermögen in Chloroform: H., A. 176, 222. — 2C₁₉H₂₂ON₂ + C₂H₂O₄. Prismen (H., A. 135, 342). — 2C₁₉H₂₁ON₂ + C₂H₃O₄ + 2H₁ + 4I. Rotbraune Nadeln (aus Alkohol) Jörgensen, J. pr. [2] 15, 76). — Succinat 2C₁₉H₂₂ON₂ + C₂H₃O₄ + 2H₂O. Prismen (H., A. 135, 342). Löst sich bei 10° in 583 Tln. Wasser. — Salz des Bernsteinsäure-monoisobornylesters C₁₉H₂₂ON₂ + C₁₄H₂₂O₄. Nadeln (aus Alkohol). F: 107° (Beckmann, B. 42, 490). — Salz der linksdrehenden trans-Cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2) C₁₉H₂₂ON₂ + C₅H₆O₄ + 2H₂O. Krystalle (Buchner, v. d. Heide, B. 38, 3117). — Salz der dl-Camphersäure C₁₉H₂₃ON₂ + C₁₀H₁₆O₄. Blättchen. F: 196—198° (Be., B. 42, 488). — Salz des sauren Phthalsäureesters des linksdrehenden Methyl-n-hexyl-carbinols (Bd. IX, S. 798). Nadeln (aus wäßr. Aceton). Schmilzt unscharf zwischen 112° und 116° (Pickard, Kennon, Soc. 91, 2060). [a]₀: —68° (Alkohol; c = 5). — Salz der linksdrehenden Cyclopropan-tricarbonsäure-(1.1.2)·C₁₉H₂₂ON₂ + C₆H₆O₆. Krystalle (Bu., v. d. H., B. 38, 3118). — Salicylat C₁₀H₂₂ON₂ + C₇H₆O₃. Nadeln (Hesse, A. 205, 203). Löst sich bei 18° in 766 Tln. Wasser. — Salz der d-Mandelsäure. Nadeln. F: 185° bis 186° (Zers.) (McKenzie, Soc. 75, 967). 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 0,89 Tle., 100 Tle. Alkohol lösen bei 19° 5,4 Tle. — Salz der l-Mandelsäure. Nadeln. F: 189—190° (Zers.) (McKenzie, Soc. 75, 967). 100 Tle. Alkohol bei 19° 8,6 Tle. Salz. — Salze der d-Weinsäure: 2C₁₉H₂₁ON₂ + C₇H₆O₅ + 2H₉O. Prismen (aus Wasser) (Hesse, A. 135, 337; 147, 242; vgl. a. Leers, A. 82, 160). 1 Tl. löst sich bei 10° in 1265 Tln. Wasser, schwer löslich in eiedendem Wasser, unlöslich in Seignettesziz-Lösung (H., A. 135, 337). — C₁₉H₂₁ON₂ + 2C₄H₆O₆ + 3H₂O. Prismen (H., A. 147, 241). Wird durch kaltes Wasser allmählich, durch siedendes Wasser sofort unter Abscheidung des vorangehenden Salzes zerset

Salz der Benzolthiosulfonsäure $C_{19}H_{32}ON_3 + C_5H_6O_3S_2$. Krystallmasse (aus Alkohol) (Troeger, Linde, Ar. 239, 134; Hille, Ar. 241, 90). Bei $18-20^{\circ}$ löst sich 1 Tl. in 296 Tln. Wasser (H.). — Salz der p-Toluolthiosulfonsäure $C_{19}H_{32}ON_2 + C_7H_3O_3S_3$. Krystallmasse (aus Alkohol) (T., L.). — Salz der sek.-Butyl-benzol-eso-sulfonsäure (Bd. XI, S. 137) $C_{19}H_{12}ON_2 + C_{19}H_{14}O_3S$. Nadeln. F: 205° (Klager, B. 39, 2134). [α] $^{\circ}$: —7,3° (Methanol; c = 1). — Salz der a-Naphthalinthiosulfonsäure $C_{19}H_{23}ON_3 + C_{10}H_3O_3S_3$. Nadeln (aus Alkohol) (T., L.). — Salz der β -Naphthalinthiosulfonsäure $C_{19}H_{23}ON_3 + C_{10}H_3O_3S_3$. Nadeln (aus Alkohol) (T., L.). — Salz des Phosphorsäure-monoanilidsmono-p-toluidids (Bd. XII, S. 986). Krystalle (aus wäßr. Methanol). F: 203° (Luff, Kipping, Soc. 95, 1999). Wird leicht hydrolytisch gespalten.

Salze des Methyl-āthyl-propyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilans (Bd. XVI, S. 904): Neutrales Salz. Prismen oder Nadeln (aus wäßr. Methanol). F: 194—195° (KIPFING, Soc. 91, 743). Sehr leicht löslich in Methanol, leicht in Chloroform und heißem Essigester, unlöslich in Wasser und Petroläther. [a]_p: —71,9° (Methanol; c = 2). — Saures Salz. B. Durch Behandeln des neutralen Salzes mit methylalkoholischer Salzsäure (K.). Nadeln (aus wäßr. Methanol oder wäßr. Aceton). F: 220—222° (Zers.). Leicht löslich in verd. Methanol, wäßr. Aceton und heißem Essigester, unlöslich in Wasser. [a]_p: —50,3° (Methanol; c = 2). — Salze des Athyl-dipropyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilans (Bd. XVI, S. 904): Neutrales Salz. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 191—192° (Marsden, Kipping, Soc. 93, 206). Unlöslich in Wasser und Petroläther, sohwer löslich in Äther und Essigester, leicht in den meisten übrigen organischen Lösungsmitteln. [a]_p: —69,3° (Methanol; c = 2). — Saures Salz. Nadeln (aus wäßr. Aceton). Schmilzt bei 222—224° unter Zersetzung (M., K.). — Salze des Äthyl-propyl-isobutyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilans (Bd. XVI, S. 904): Neutrales Salz. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 184° (K., Davies, Soc. 95, 75). Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, löslich in Aceton, Essigester, Benzol und Ather, sehr sohwer löslich in heißem Wasser. [a]_p: —69,4° (Methanol; c = 2). — Saures Salz. Tafeln (aus verd. Alkohol). Beginnt bei ca. 210° sich zu zersetzen; schmilzt bei 218° (K., D.). Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in feuthem Aceton und Essigester, unlöslich in Petroläther, Benzol und Ather. [a]_p: —45,8° (Methanol; c = 3). — Salze des Bis-[äthyl-propyl-(4-sulfo-benzyl)-silicyl]-äthers (Bd. XVI, S. 907): K., Soc. 91, 232; 93, 459, 471. Bezüglich des auffallenden optischen Verhaltens der Salze vgl. K., Soc. 93, 467. Neutrales Salz der inakt. Form. Krystallisert aus wasserfreien Lösungsmitteln; scheidet sich aus Aceton, das Spuren von Wasser enthält, als Pulver ab, welches sich an der Luft in Nadeln umwandelt und schließlich unter Abs

[α]_D: $-73,2^{\circ}$ (Methanol; c = 1). — Saures Salz der inakt. Form. Körniges Pulver (aus absol. Methanol + Aceton). Zersetzt sich gegen 220°. — Neutrales Salz der rechtsdrehenden Form. Prismen (aus wasserfreiem Aceton + Methanol). F: 154—156°. [α]_D: $-71,5^{\circ}$ (Methanol; c = 3). — Saures Salz der rechtsdrehenden Form. Krystallpulver (aus wasserfreiem Aceton + Methanol). Zersetzt sich bei 222—224°. — Neutrales Salz der linksdrehenden Form. Prismen (aus wasserfreiem Aceton + Methanol). F: 149—150°. [α]_D: $-71,6^{\circ}$ (Methanol; c = 3). — Saures Salz der linksdrehenden Form. Krystallpulver (aus wasserfreiem Aceton + Methanol). Zersetzt sich bei 225—227°. — Salze des Bis-[āthyl-isobutyl-(4-sulfo-benzyl)-silicyl]-āthers (Bd. XVI, S. 908): LUFF, Kipping, Soc. 93, 2015, 2097. — Neutrales Salz der inakt. Form. Krystalle (aus Aceton + Methanol). F: 177°. Unlöslich in Wasser und trocknem Aceton, löslich in Methanol und feuchtem Aceton. [α]_D: $-69,3^{\circ}$ (Methanol; c = 2). — Saures Salz der inakt. Form. Krystalle (aus Aceton + Methanol). F: 225—229°. Löslich in feuchtem Aceton. — Neutrales Salz der rechtsdrehenden Form. Krystallpulver (aus Aceton + Methanol). F: 171° bis 173°. [α]_D: $-68,5^{\circ}$ (Methanol; c = 1). — Saures Salz der rechtsdrehenden Form. Krystallpulver (aus Methanol + Aceton). F: 232—234°. — Neutrales Salz der linksdrehenden Form. Krystallpulver (aus Methanol). F: 181—183°. [α]_D: $-69,3^{\circ}$ (Methanol; c = 1). — Saures Salz der linksdrehenden Form. Krystallpulver (aus Methanol). F: 229—231°.

Salz der Piperonylsäure (Bd. XIX, S. 269) C₁₉H₂₁ON₂+C₂H₄O₄. Nadeln (Hesse, A. 243, 146). Leicht löslich in Chloroform, schwer in kaltem Wasser.

Apocinchonidin und β -Cinchonidin von Hesse CH₃-CH:C—CH—CH₂ C₁₂H₂₂ON₂ nebenstehender Formel, s. S. 419.

 β -Cinchonidin von Neumann und γ -Cinchonidin s. bei Hydrojodcinchonidin, S. 412.

Isocinchonidin s. bei Apocinchonidin, S. 419.

H₂C-N-CH·CH(OH)·N

Funktionelle Derivate des Cinchonidins.

O-Acetyl-cinchonidin $C_{21}H_{24}O_2N_3 = NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_2)\cdot C_9H_6N$. B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf Cinchonidin bei 60—80° (Hesse, A. 205, 316, 319). — Amorph. F: 42° (unkorr.). Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Ather und Chloroform. [α]: -38,4° (97 vol.-°/ $_0$ iger Alkohol; c=2), -66,6° (1 Mol Base + 1 Mol HCl in Wasser; c=2), -81,3° (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c=2). — $C_{21}H_{24}O_2N_3+2HCl+2AuCl_3+H_3O$. Gelber, amorpher Niederschlag. — $C_{31}H_{24}O_2N_3+2HCl+2AuCl_3+H_3O$. Orangerote Warzen.

O-Carbāthoxy-cinchonidin, Cinchonidin-O-carbonsāureāthylester C₂₂H₂₆O₂N₂= NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(O·CO₂·C₂H₄)·C₈H₆N. B. Beim Behandeln von Cinchonidin mit Chlorameisensāureāthylester in Benzol oder in alkoh. Natronlauge (ZIMMER & Co., D. R. P. 91370; Frdl. 4, 1243). Beim Erhitzen von Cinchonidin-monohydrochlorid (C₁₈H₂₂ON₂+ HCl+H₂O) mit Chlorameisensāureāthylester in Benzol bei Gegenwart von Pyridin (ZIMMER & Co., D. R. P. 123748; C. 1901 II, 796; Frdl. 6, 1127). — Krystalle. F: 85° (Z. & Co., D. R. P. 91370). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Ather, Chloroform und in Sauren (Z. & Co., D. R. P. 91370).

Cinchonidin-O-carbonsäurephenylester C₂₆H₂₆O₃N₂=NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(O·CO₂·C₆H₅)·C₅H₆N. B. Beim Erhitzen von Cinchonidin mit Diphenylearbonat auf 120—130° (Znamer & Co., D. R. P. 117095; C. 1901 I, 236; Frdl. 6, 1129). — Krystalle. F: 69°. Leicht löelich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Wasser und Ligroin.

O.O.-Carbonyl-di-cinchonidin $C_{39}H_{49}O_3N_4 = [NC_7H_{11}(CH_1:CH_2) \cdot CH(C_9H_4N) \cdot O]_2CO$. B. Bei der Einw. von 1 Mol Phosgen auf 4 Mol Cinchonidin in Chloroform (ZIMMER & Co., D. R. P. 105666; C. 1900 I, 319; Frdl. 5, 774). — F: 117°. Geschmacklos. Schwer löslich in Ather, leicht in Chloroform, Benzol und Alkohol.

O-Chlorformyl-cinchonidin, Cinchonidin-O-carbonsäurechlorid C₂₀H₃₁O₂N₃Cl = NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(O·COCl)·C₂H₆N. B. Beim Einleiten von Phosgen in die Lösung von Cinchonidin in Benzol (ZIMMER & Co., D. R. P. 93698; Frdl. 4, 1241) oder von wasserfreiem Cinchonidin-monohydrochlorid in Chloroform (Z. & Co., D. R. P. 118122; C. 1901 I, 600; Frdl. 6, 1125). — Nadeln. Geschmacklos. F: 191°. Sehr schwer löslich in Wasser und Äther, leicht in heißem Alkohol und Chloroform; löslich in Säuren.

O-Salicoyl-cinchonidin $C_{36}H_{36}O_5N_5 = NC_7H_{71}(CH:CH_5)\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH)\cdot C_9H_6N$. B. Durch Behandeln von Cinchonidin mit Salicylaäurechlorid in Chloroform oder mit Disalicylid (Bd. XIX, S. 171) in Chloroform im Autoklaven bei 150° (BAYER & Co., D. R. P. 137 207; C. 1903 I, 110; Frdl. 7, 696). — Weißes Pulver. Geschmacklos. F: 65—70°.

Cinchonidinschwefelsäure $C_{19}H_{22}O_4N_2S=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot SO_2H)\cdot C_9H_6N$. Zur Formulierung vgl. Giemsa, Oesterlin, B. **64** [1931], 57. — B. Beim Behandeln von Cinchonidintetrasulfat $(C_{19}H_{22}ON_2+2H_2SO_4)$ mit Essigsäureanhydrid bei Zimmertemperatur (Hesse, A. **267**, 141, 142). — Nadeln mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). F (wasserfrei): 225° (H.). Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (H.). $[\alpha]_b^{b_1}: -140^o$ (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c=2) (H.). — $2C_{19}H_{22}O_4N_2S+2HCl+PtCl_4+3H_2O$. Orangefarbene Nadeln (H.).

Cinchonidin - Chld - hydroxymethylat $C_{20}H_{36}O_{3}N_{2}=(H0)(CH_{3})NC_{7}H_{11}(CH:CH_{2})\cdot CH(OH)\cdot C_{9}H_{6}N.$ B. Das Jodid entsteht bei der Einw. von Methyljodid auf Cinchonidin (Stahlschmidt, A. 90, 221) in Alkohol (Claus, Bock, B. 13, 2192). —Beim Behandeln des Jodids mit Kalilauge (Cl., B.) oder Kochen mit Essigsäure bei Gegenwart von Natriumacetat (Rabe, Braasch, A. 365, 372) entsteht N-Methyl-cinchotoxin (Syst. No. 3571). — Chlorid $C_{30}H_{25}ON_{2}\cdot Cl + H_{2}O$. Nadeln (aus Alkohol oder Wasser). F (wasserfrei): 158° (unkorr.) (Cl., B.). — Jodid $C_{20}H_{25}ON_{2}\cdot I$. Farblose Nadeln (aus Wasser und Alkohol). F: 245—255° (Zers.) (Cl., Dannenbaum, B. 13, 2188), 262° (Zers.) (R., Bb.). — $C_{20}H_{25}ON_{2}\cdot I$ + $HI + H_{2}O$. Blaßgelbe Prismen (aus Wasser). Monoklin sphenoidisch (Fock, J. 1882, 1109; A. 260, 255; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 923). Wird bei 105° wasserfrei; F: 240—242° (Zers.) (Cl., A. 260, 255).

Cinchonidin - bis - hydroxymethylat $C_{21}H_{30}O_3N_8=(HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH;CH_2)\cdot CH$ (OH)· $C_9H_6N(CH_2)\cdot OH$. — Dijodid $C_{21}H_{20}ON_2I_2$. B. Beim Erhitzen von Cinchonidin-Chldjodmethylat mit Methyljodid im Rohr (Claus, Bock, B. 13, 2192) auf 120—150° (Cl., A. 269, 254). Krystallisiert aus absol. Alkohol in bernsteingelben, wasserfreien Prismen (Cl., B.), aus Wasser oder verd. Alkohol in rötlichen Prismen mit 2 H_2O (Cl.). Rhombisch bisphenoidisch (FOCK, J. 1892, 1109; A. 269, 256; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 925). Schwer löslich in absol. Alkohol und Ather (Cl., B.).

Cinchonidin-Chld-hydroxyšthylat $C_{21}H_{26}O_2N_3 = (HO)(C_2H_6)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH$ (OH)·C₂H₄N. B. Das Bromid bezw. Jodid entstehen beim Stehenlassen oder rascher beim Erhitzen von Cinchonidin mit Åthylbromid bezw. Åthyljodid in Alkohol (Howard, Soc. 26, 1180; Claus, B. 11, 1821; CL., Weller, B. 14, 1922). — Bei der Oxydation des Bromids mit Chromsäure entsteht Cinchoninsäure (Cl., W.). Beim Kochen des Jodids mit Kalilauge erhält man N-Äthyl-cinchotoxin (Cl., B. 11, 1822; Cl., Dannenbaum, B. 13, 2189). — Chlorid $C_{21}H_{27}ON_2\cdot Cl+3H_2O.$ [z]₀: —97° (Wasser; c = 1,6) (Ho.). — Bromid $C_{21}H_{27}ON_2\cdot Br$ + H₄O. Farblose Würfel (aus Wasser). Bräunt sich bei 230° und schmilzt bei ca. 250° unter Zersetzung (Cl., W., B. 14, 1922 Annn.). [a]₀: —97° (Wasser; c = 1) (Ho.). — Jodid $C_{21}H_{27}ON_2\cdot I$. Farblose Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 249—261° (Zers.) (Cl., D.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und in Alkohol, unlöslich in Åther (Cl., B. 11, 1821). [a]₀: —83° (90°)/₀iger Alkohol; c = 2) (Ho.). — $C_{21}H_{27}ON_2\cdot I+2I$. B. Bei der Einw. von Jod-Lösung auf die wäßr. Lösung von Cinchonidin-Chld-jodäthylat (Cl., B. 11, 1821). Rotbrauner Niederschlag. — $C_{21}H_{27}ON_2\cdot I+HI+H_2O$. B. Aus Cinchonidin-Chld-jodäthylat in verd. Salzsäure und Kaliumjodid (Skraup, Konek v. Nobwall, M. 15, 46). Neben Cinchonidin-bis-jodäthylat bei der Einw. von Alkyljodid auf Cinchonidin-Chld-jodäthylat in Alkohol (Cl., A. 269, 257). Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). Monoklin sphenoidisch (Miers, A. 269, 257; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 924). Wird bei 170° dunkelrot und schmilzt bei 225° unter Zersetzung (Cl., A. 269, 257); färbt sich bei 100—130° orangegelb und schmilzt bei 231° unter Zersetzung (Sk., K. v. N.). Ziemlich schwer löslich in absol. Alkohol, leicht in Wasser und wäßr. Alkohol (Cl., A. 269, 257). Liefert bei der Einw. von Ammoniak wieder Cinchonidin-Chld-jodäthylat (Sk., K. v. N.). — Cyanid C₂₁H₂₇ON₂·CN. Zerfließliche Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 140° (Cl., Merck,

Cinchonidin - Ch - hydroxyäthylat $C_{21}H_{28}C_2N_2 = NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6N$ (C₂H₆)·OH. — Jodid $C_{21}H_{27}ON_2\cdot I$. B. Man erhitzt Cinchonidin-monohydrojodid mit Athyljodid in Alkohol im Rohr und zerlegt das entstandene jodwasserstoffsaure Salz mit Ammoniak (Skraup, Konek v. Norwall, M. 15, 44). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 175° (Zers.). Leicht löslich in verd. Alkohol, schwer in Wasser und in Alkohol. — $C_{21}H_{27}ON_2\cdot I + HI$. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 243°.

Cinehonidin-Ch-hydroxymethylat-Chld-hydroxyäthylat $C_{22}H_{32}O_3N_3=(HO)(C_2H_3)NC_7H_{11}(CH:CH_4)\cdot CH(OH)\cdot C_2H_6N(CH_3)\cdot OH.$ — Dijodid $C_{22}H_{30}ON_2I_2$. B. Beim Erhitzen von Cinehonidin-Chld-jodäthylat mit Methyljodid im Rohr auf 120—150° (Claus, A. 269, 254, 258). Gelbe Tafeln (aus Wasser oder Alkohol). Monoklin sphenoidisch (Fock, J. 1882, 1109; A. 269, 258; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 925). F: 255° (Zers.) (Cl.).

Cinchonidin-Chld-hydroxymethylat-Ch-hydroxyäthylat $C_{92}H_{22}O_{2}N_{2} = (HO)(CH_{2})N_{C_{7}}H_{11}(CH:CH_{2})\cdot CH(OH)\cdot C_{8}H_{2}N(C_{2}H_{3})\cdot OH.$ Dijodid $C_{22}H_{20}ON_{2}I_{2}+2H_{2}O.$ B: Beim Erhitzen von Cinchonidin-Chld-jodmethylat mit Äthyljodid im Rohr auf 120—150° (CLAUS, A. 269, 254, 256). Rotgelbe Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). Rhombisch bisphenoidisch (FOCK, J. 1882, 1109; A. 269, 256; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 926). F: 243—245° (Zers.) (CL.).

Cinchonidin-bis-hydroxyäthylat C₂₉H₂₄O₂N₃== (HO)(C₂H₅)NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(OH)·C₂H₅N(C₂H₅)·OH. — Dijodid C₂₉H₃₂ON₂I₂. B. Bei der Einw. von überschüssigem Äthyljodid auf Cinchonidin im Rohr (Claus, B. 11, 1824). Beim Erhitzen von Cinchonidin-Chldjodäthylat mit Äthyljodid im Rohr auf 100° oder von Cinchonidin-Ch-jodäthylat mit Äthyljodid in Alkohol im Rohr auf 100° (SKRAUP, KONEK v. NORWALL, M. 15, 45, 46). Krystallisiert aus im Vakuum bei 8—10° verdunstender Lösung in rotgelben Prismen mit 2H₂O und in gelben, wasserfreien Tafeln; letztere erhält man allein aus alkoholischer, wenig Wasser enthaltender Lösung (Cl., A. 269, 259). Beide Formen krystallisieren rhombisch bisphenoidisch (FOCK, J. 1682, 1109; A. 269, 259; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 926, 927). F: 255° (Zers.) (Cl., B. 11, 1824; SK., K. v. N.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther (Cl., B. 11, 1824).

Cinchonidin-Chld-hydroxybenzylat $C_{86}H_{30}O_{2}N_{2}=(HO)(C_{6}H_{5}\cdot CH_{2})NC_{7}H_{11}(CH:CH_{2})\cdot CH(OH)\cdot C_{9}H_{6}N.$ — Chlorid $C_{26}H_{30}ON_{2}\cdot Cl+H_{2}O.$ B. Aus Cinchonidin und Benzylchlorid beim Kochen in Alkohol oder besser beim Stehenlassen in wenig absolutem Alkohol in verschlossenem Gefäß (CLAUS, A. 269, 250). Farblose Oktaeder (aus Wasser). F: 198° (Aufblähen). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser und Alkohol. Geht bei der Oxydation in schwefelsaurer Lösung mit Kalilaupermanganat in eine Verbindung $C_{26}H_{26}O_{5}N_{2}$ (s. u.) über. Liefert beim Kochen mit Kalilauge N-Benzyl-einchotoxin (Syst. No. 3571). — $C_{36}H_{49}ON_{2}\cdot Cl+HCl+HgCl_{2}$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem Alkohol. — $C_{26}H_{49}ON_{2}\cdot Cl+HCl+PtCl_{4}+H_{2}O$. Gelbes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol; löslich in konz. Salzsäure.

Verbindung $C_{25}H_{26}O_5N_2$, "Benzyldioxycinchotenidin". B. Bei der Oxydation von Cinchonidin-Chld-chlorbenzylat in verd. Schwefelsäure mit Kaliumpermanganat unter Eiskühlung (Claus, A. 269, 247). — Nadeln. F: 248°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, leicht in heißem Alkohol, unlöslich in Äther und Chloroform. — $C_{25}H_{26}O_5N_2 + 2HCl + HgCl_2$. Nadeln (aus Alkohol). — $C_{25}H_{26}O_5N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelber, krystallinischer Niederschlag.

Substitutionsprodukte des Cinchonidins.

Bromeinehonidin $C_{19}H_{21}ON_2Br = NC_7H_{11}(C_2H_2Br) \cdot CH(OH) \cdot C_9H_6N$. B. Bei kurzem Kochen von α- oder β-Cinchonidindibromid (S. 411, 412) mit alkoh. Kalilauge (Christensen, J. pr. [2] 69, 199; 71, 5). — Sechsseitige Blätter (aus verd. Alkohol). F: 2190 (Zers.) (Ch., J. pr. [2] 71, 5). In 100 g 960/qigem Alkohol lösen sieh bei 150 0,68 g (Ch., J. pr. [2] 71, 6). Fast unlöslich in Wasser und Äther (Ch., J. pr. [2] 69, 201). [α] $_{15}^{15}$: —110,30 (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 960/q-iger Alkohol; c = 2) (Ch., J. pr. [2] 71, 5). — $C_{19}H_{21}ON_2Br + 2HBr + 2H_2O$. Blätter. — Oxalat $2C_{19}H_{21}ON_2Br + C_2H_2O_4 + 2H_2O$. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol (Ch., J. pr. [2] 69, 202).

Dibromeinehonidin $C_{12}H_{20}ON_2Br_2 = NC_7H_{11}(CBr:CHBr):CH(OH)\cdot C_2H_6N$. B. Man läßt auf eine auf $50-60^\circ$ erwärmte Lösung von Dehydrocinchonidin (S. 448) in Eisessig + Bromwasserstoffsäure Brom einwirken und behandelt das entstandene Perbromid mit schwefliger Säure (Christensen, J. pr. [2] 69, 207, 209). — Prismatische Nadeln (aus Alkohol + Chloroform). F: 186° .— $C_{12}H_{20}ON_2Br_2 + 2HBr + 2Br$. Gelbe, luftbeständige Krystalle. Sehr schwer löslich in heißem Eisessig, unlöslich in Äther.

7. β -[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]- β -[chino-lyl-(4)]-āthylalkohol, Methyloldesoxy-cinchonin $C_{30}H_{24}ON_2$, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von Desoxycinchonin (Syst. H₂C-N-CH-CH(CH₂·OH)-No. 3487) mit konz. Formaldehyd-Lösung im Rohr auf 100° (Koexigs, B. 32, 3611). — Amorph. Schwer löslich in Ligroin und Wasser. — $C_{30}H_{24}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_3O$. Krystallinische Masse (aus Salzsäure). Färbt sich von 210° an dunkel und wird bei 268° fast schwarz, ohne zu schmelzen.

11. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-18} O N_2$.

1. Oxy-Verbindungen C15H12ON9.

1. 5(bexw. 3) - Phenyl - 3(bexw. 5) - [4 - oxy - phenyl] - $pyrazol C_{15}H_{12}ON_1 = HC - C \cdot C_5H_4 \cdot OH - HC - C \cdot C_5H_4 \cdot OH$ $C_6H_5 \cdot C \cdot NH \cdot N$ $C_6H_5 \cdot C \cdot NH \cdot N$

5-Phenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-pyrazol $C_{16}H_{14}ON_3 = \frac{HC - C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3}{C_6H_6 \cdot C \cdot NH \cdot N}$

bezw. desmotrope Form. B. Beim Erwärmen von Phenyl-anisoyl-acetylen mit schwefelsaurem Hydrazin und Natriumacetat in Alkohol auf 60° (MOUREU, BRACHIN, C. r. 136, 1264; Bl. [3] 31, 174). — Nadeln (aus Methanol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 163°.

- 2. 2-Oxy-4.5-diphenyl-imidazol $C_{16}H_{12}ON_2 = \frac{C_6H_6 \cdot C N}{C_6H_6 \cdot C \cdot NH}C \cdot OH$ ist desmotrop mit 4.5-Diphenyl-imidazolon-(2), Syst. No. 3572.
- 2-Methylmercapto-4.5-diphenyl-imidasol $C_{16}H_{14}N_2S=\frac{C_6H_5\cdot C-N}{C_6H_5\cdot C\cdot NH}C\cdot S\cdot CH_2$. B. Aus dem Natriumsalz des 2-Mercapto-4.5-diphenyl-imidazols (Syst. No. 3572) und Methyljodid in Methanol (Anschütz, Schwickerath, A. 284, 13). Das jodwasserstoffsaure Salz entsteht bei gelindem Erwärmen von 2-Mercapto-4.5-diphenyl-imidazol mit Methyljodid in Methanol auf dem Wasserbad; es liefert beim Kochen mit Wasser oder beim Behandeln mit Natronlauge die freie Base (A., Sch.). Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 233—234°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Äther und Chloroform, fast unlöslich in Wasser. $C_{16}H_{14}N_2S+HI+CH_3\cdot OH$. Rhombische (?) (Milch, A. 284, 14) Krystalle (aus Methanol), die bei 100° methanolfrei sind. F: 201—202° (Zers.).
- 2-Äthylmercapto-4.5-diphenyl-imidazol $C_{17}H_{16}N_2S = \frac{C_6H_5 \cdot C N}{C_6H_5 \cdot C \cdot NH}C \cdot S \cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Mercapto-4.5-diphenyl-imidazol und Äthyljodid (Anschütz, Schwickerath, A. 284, 15). Nadeln (aus $90^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: $181-182^{\circ}$.
- Bis-[4.5-diphenyl-imidasyl-(2)]-disulfid $C_{30}H_{23}N_4S_2 = \begin{bmatrix} C_0H_5 \cdot C N \\ C_4H_5 \cdot C \cdot NH \end{bmatrix} C \cdot S \end{bmatrix}_2$. B. Aus 2-Mercapto -4.5-diphenyl-imidazol (Syst. No. 3572) durch Einw. von Jod auf das Natriumsalz in Alkohol oder durch vorsichtige Oxydation mit der berechneten Menge Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (ANSCHÜTZ, SCHWICKERATH, A. 284, 16). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 300°, ohne zu schmelzen.
- 1 Äthyl 2 methylmercapto 4.5 diphenyl imidazol $C_{18}H_{18}N_2S = C_8H_5 \cdot C_{---}N$ C·S·CH₈. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf 1-Äthyl-2-mercapto-4.5-diphenyl-imidazol (Syst. No. 3572) in siedender alkoholischer Kalilauge (Anschütz, Müller, A. 284, 27). Krystalle (aus 50%) igem Alkohol). F: 106°.
- 2. Methylmercapto 1.4.5 triphenyl imidazol $C_{22}H_{10}N_2S = C_6H_5 \cdot C N$ $C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_5)$ $C \cdot S \cdot CH_2$. B. Aus dem Kaliumsalz des 2-Mercapto-1.4.5-triphenyl-imidazols (Syst. No. 3572) und Methyljodid (Anschütz, Müller, A. 284, 30). Das jodwasserstoffsaure Salz entsteht bei mehrtägigem Erhitzen von 2-Mercapto-1.4.5-triphenyl-imidazol mit Methyljodid in Äther auf 100° (A., M.). Nadeln (aus Alkohol). F: 177°. Sehr sehwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff.
- 2 Äthylmercapto 1.4.5 triphenyl imidazol $C_{23}H_{20}N_2S = C_6H_6 \cdot C N$ $C_5H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_5)$ C.S. C_2H_5 . B. Analog der vorangehenden Verbindung (A., M., A. 284, 31). Blättehen (aus Alkohol). F: 154—155°.
- Bis-[1.4.5-triphenyl-imidasyl-(2)]-disulfid $C_{43}H_{30}N_4S_2 = \begin{bmatrix} C_6H_5 \cdot C & N \\ C_6H_5 \cdot C \cdot N(C_6H_6) \end{bmatrix}$.

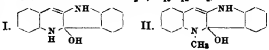
 B. Bei der Einw. von Jod auf das Kaliumsalz des 2-Mercapto-1.4.5-triphenyl-imidazols (Syst. No. 3572) in siedendem Alkohol (Anschütz, MÜLLER, A. 284, 31). Gelbe Krystalle (aus Alkohol).

- 3. 4 Oxy 1 benzyl phthalazin C₁₅H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 1-Benzyl-phthalazon-(4), Syst. No. 3572.
- 4-Äthoxy-1-bensyl-phthalasin $C_{17}H_{16}ON_3 = N_3C_3H_4(CH_3 \cdot C_6H_5) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 4-Chlor-1-benzyl-phthalazin mit Natrium-äthylat-Lösung (Bromberg, B. 29, 1435). Krystalle (aus Alkohol). F: $CH_2 \cdot C_6H_5$ 84—86°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, sehr schwer in Wasser, unlöslich in Ligroin. Schwer löslich in Salzsäure.
- 4-Phenoxy-1-bensyl-phthalasin $C_{51}H_{16}ON_5 = N_5C_8H_4(CH_5 \cdot C_6H_5) \cdot O \cdot C_6H_5$. B. Beim Erwärmen von 4-Chlor-1-benzyl-phthalazin mit Natriumphenolat auf dem Wasserbad (Bromberg, B. 29, 1436). Würfel (aus Essigester). F: 155°.
- 4. 4-Oxy-2-benzyl-chinazolin $C_{15}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2-Benzyl-chinazolon-(4), Syst. No. 3572.

OH

- 5. 2 Oxy 1.2 dihydro findolo 3'.2': 2.3 chinolinf. C₁₅H₁₂ON₂, Formel I.
- 1-Methyl-2-oxy-1.2-dihydro-[indolo-3'.2':2.3-chinolin], Methylchindolanol $C_{1\phi}H_{1\phi}ON_{2}$, Formel II. Vgl. Chindolinhydroxymethylat, S. 268.

448

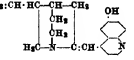


- 2. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{20}ON_2$.
- 1. [5 Acetylenyl chinuclidyl (2)] [chino- CH:C-CH-CH-CH-lyl-(4)]-carbinol $C_{13}H_{20}ON_2$, Formel III.
- a) [5-Acetylenyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]carbinol vom Schmelzpunkt 202—203°, Dehydrocinchonin C₁₂H₃₀ON₂, Formel III. B. Bei längerem Kochen
 von α-Cinchonindibromid (S. 408) mit alkoh. Kalilauge (Comstock, Koenigs, B. 17, 1996;
 19, 2856; Christensen, J. pr. [2] 63, 348; vgl. Strecker, A. 123, 380). Entsteht in analoger
 Weise aus β-Cinchonindibromid (S. 409) (Co., K., B. 20, 2516). Nadeln (aus Alkohol).
 F: 202—203° (Co., K., B. 17, 1996; 19, 2856; 20, 2516; Ch., J. pr. [2] 63, 348). Sublimiert
 bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt (Co., K., B. 17, 1996; 19, 2856). Leicht löslich in Alkohol,
 Aceton und Chloroform, löslich in Ather und heißem Benzol, fast unlöslich in Ligroin und
 Wasser (Co., K., B. 19, 2856). Liefert beim Behandeln mit Permanganat in eiskalter
 schwefelsaurer Lösung Cinchotenin (s. nebenstehende Formel;
 Syst. No. 3690) (K., B. 28, 1988). Beim Erwärmen mit
 Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid bildet sich
 Dehydrocinchoninchlorid (S. 265) (Co., K., B. 19, 2857).
 Gibt bei 8-tägigem Außewahren mit bei —17° gesättigter

Bromwasserstoffsäure Bromeinchonin (S. 437) (Co., K., B. 20, 2511, 2524; vgl. Ch., J. pr. [2] 68, 426, 434). Bei der Einw. von Brom in Chloroform und Alkohol entsteht Dibromeinchonin (S. 437) (Co., K., B. 25, 1544; vgl. Ch., J. pr. [2] 68, 426). — C₁₉H₂₀ON₂ + HBr (bei 130—140°). Prismen (aus Wasser) (Co., K., B. 19, 2856).

- b) [5-Acetylenyl-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-carbinol vom Schmelzpunkt 194°, Dehydrocinchonidin C₁₉H₂₀ON₂, Formel III (s. o.). B. Aus α- oder aus β-Cinchonidindibromid (S. 411, 412) bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge (Christensen, J. pr. [2] 69, 205; 71, 5). Krystalle (aus Alkohol). F: 194°; sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt (Ch., J. pr. [2] 69, 206). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, sohwer in Ather (Ch., J. pr. [2] 69, 205, 206). Liefert bei der Einw. von Brom in Eisessig-Bromwasserstoff und nachfolgendem Behandeln des Reaktionsprodukts mit schwefliger Säure Dibromeinchonidin (S. 446) (Ch., J. pr. [2] 69, 207, 209; 71, 5). C₁₉H₂₀ON₂ + HCl + 2H₂O. Tafeln. Leicht löslich in heißem Wasser (Ch., J. pr. [2] 69, 207). Oxalat 2 C₁₉H₂₀ON₂ + C₂H₂O₄ + H₂O. Säulen (aus verd. Alkohol). F: ca. 190° (Zers.) (Ch., J. pr. [2] 69, 206). Schwer löslich in Ather und kaltem Wasser, leicht in Alkohol (Ch., J. pr. [2] 69, 206).
- 2. 5 Vinyl-2 [6 oxy lepidyliden] chinuclidin, CH₂:CH·HC-[5-Vinyl-chinuclidyliden-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-methan. Oxycinchen C₁₀H₂₀ON₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Bei 3—4-stündigem Kochen von Hydrobromoxycinchen (S. 417) mit alkoh. Kalilauge (Koenigs, B. 23, 2670). Amorph.



¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Schmilzt unscharf bei 100—110°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin und heißem Wasser. — Liefert bei längerem Kochen mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) Apochinen (Bd. XXI, S. 192)¹). Beim Erhitzen des Zinkchlorid-Doppelsalzes mit wenig Wasser auf 200° oder beim Erhitzen von Oxycinchen mit Chinolin-Zinkchlorid und etwas Wasser auf 210—220° bildet sich in geringer Menge 6-Oxy-lepidin. Beim Erhitzen von Oxycinchen mit Zinkchlorid-Ammoniak und Ammoniumchlorid im Rohr auf 200—210° erhält man 6-Amino-lepidin. — C₁₀H₂₀ON₂+2HCl+PtCl₄ (bei 120°). Gelbe Blättchen (aus verd. Salzsäure). Schwer löslich.

Methyläther, Chinen C₂₀H₂₁ON₂ = NC₇H₁₀(CH:CH₂):CH·C₂H₄(O·CH₃)N. B. Aus Chinidinchlorid (S. 420) (Comstock, Koenies, B. 18, 1223) oder aus Chininchlorid (S. 420) (C., K., B. 17, 1989) bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge. — Krystalle mit 2H₂O (sus Ather oder Ligroin) (C., K., B. 17, 1989; 18, 1223). Rhombisch bipyramidal (Grünling, B. 18, 1224; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 938). Verliert das Krystallwasser bei 100° (C., K., B. 17, 1989; 18, 1223). Beginnt bei 75° zu sintern und schmilzt bei 80—81,5° (C., K., B. 18, 1223). Ist in alkoh. Lösung rechtsdrehend (K., B. 28, 3148; 29, 372, 373). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert grünlichblau (C., K., B. 17, 1989). — Liefert bei der Einw. von Brom in Chloroform Chinendibromid (S. 417) (C., K., B. 20, 2511, 2516). Bei 14-tägigem Aufbewahren mit bei —17° gesättigter Bromwasserstoffsäure bildet sich Hydrobromoxycinchen (S. 417) (K., B. 23, 2669). Gibt mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) bei 6—8-stündigem Erhitzen im Rohr auf ca. 180° (C., K., B. 18, 1226; 20, 2685) oder bei 30—40-stündigem Kochen am Rückflußkühler (K., J. pr. [2] 61, 41) Apochinen (Bd. XXI, S. 192)°). Beim Erhitzen des Zinkchlorid-Doppelsalzes mit Wasser im Rohr auf 190—200° entstehen 6-Methoxy-lepidin, wenig 6-Oxy-lepidin und Merochinen (Bd. XXII, S. 19) (K., B. 23, 2673, 2677; vgl. K., A. 347, 159, 160). Die hydrolytische Spaltung in 6-Methoxy-lepidin und Merochinen läßt sich am besten durch Erhitzen von Chinen mit ca. 25°/ojger Phosphorsäure-Lösung im Rohr auf 170—180° bewirken (K., B. 27, 901, 904; A. 347, 160, 195, 196); sie erfolgt auch beim Erhitzen von Chinen mit stark verdünnter Essigsäure im Rohr auf 190—200° (K., B. 23, 2674, 2677; vgl. K., A. 347, 159, 160). — Gibt in verd. schwefelsaurer Lösung bei Zusatz von Chlorwasser und Ammoniak eine blaßgrüne Färbung (C., K., B. 17, 1989). — C₁₀H₁₂ON₂ + 2HCl + ZnCl₂ + 2H₂O. Krystalle (aus verd. Salzsäure). Rhombisch (G., B. 18, 1224). Ist bei 135° krystallwasserfrei; F: ca. 245° (C., K., B. 18, 1224, 1225). Schwer

3. [5-Vinyl-chinuclidyliden-(2)]-[chinolyl-(4)]- $_{\text{CH}_2:\text{CH}}$ -

I-HC-CH-CH₂
CH₂
CH₃
CH₄
Chld
Chld
Ch

Benzoylderivat der Enolform des Cinchoninons $C_{26}H_{24}O_{2}N_{2} = NC_{7}H_{10}(CH;CH_{2}):C(O\cdot CO\cdot C_{6}H_{6})\cdot C_{5}H_{6}N$. B. Chld Ch Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf Cinchoninon in Benzol (RABE, B. 41, 66). — Nadeln (aus Ligroin). F: 131°. Reagiert gegen Lackmus neutral. — Leicht verseifbar. Gibt beim Behandeln mit Methyljodid in alkoh. Lösung Cinchoninon-Chld-jodmethylat (Syst. No. 3572).

Benzoylderivat der Enolform des Cinchoninon - Chld - hydroxymethylats $C_{27}H_{28}O_2N_2 = (HO)(CH_2)NC_7H_{10}(CH:CH_2):C(O\cdot CO\cdot C_2H_3)\cdot C_2H_2N.$ — Jodid $C_{27}H_{27}O_2N_2\cdot I.$ B. Beim Behandeln von Cinchoninon-Chld-jodmethylat mit Benzoylchlorid und Natronlauge (RABE, B. 41, 66). Rötlichgelbes Pulver. Zersetzt sich beim Umkrystallisieren aus 96% gigem Alkohol unter Bildung von Benzoesäure-äthylester und Cinchoninon-Chld-jodmethylat.

12. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-20}ON_2$.

1. 4-0 xy-[indolo-3'.2':2.3-chinolin]²), 0 xychindolin bezw. 4-0 xo-1.4-dihydro-[indolo-3'.2':2.3-chinolin]²), 0 xodihydrochindolin $C_{15}H_{10}ON_2$, Formel 1 bezw. II. B. Beim Er-

warmen von Dioxychindolin mit Phenylhydrazin auf 100° (FIGHTER, I. BOEHRINGER, B. 39, 3934, 3939). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol, Eisessig

2) Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

¹⁾ Auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von KENNER, STATHAM, Soc. 1935, 299 ist Apochinen als 6-Oxy-4-[6-oxy-3.4-diathyl-phenyl]-chinolin zu formulieren.

oder Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 300°. Unlöslich in Äther und Benzol. Unlöslich in wäßr. Natronlauge. Die Lösung in alkoh. Natronlauge ist rotgelb. — $2C_{15}H_{10}ON_2 + HCl$. Gelbe Nadeln. — Pikrat $2C_{15}H_{10}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$. Gelb.

O-Acetylderivat $C_{17}H_{12}O_2N_3=N_3C_{15}H_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von Oxychindolin mit Essigsäureanhydrid (Fichter, Boehringer, B. 89, 3935, 3939). — Nadeln (aus absol. Alkohol). Schmilzt nicht bis 300°. — Leicht verseifbar.

Dioxychindolin $C_{1b}H_{10}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Neben anderen Produkten beim Behandeln von ОН но Bis-[2-nitro-benzyl]-malonsäure-diäthylester mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge in der Wärme (Fichter, Boehringer, B. 39, 3932, 3937).— Rotes Krystallpulver (aus Alkohol). Schmilzt noch nicht bei 300°. Schwer löslich in Eisessig, unlöslich in Ather, Petroläther, Chloroform, Benzol und Wasser. Leicht löslich in Alkalilauge, fast unlöslich in Alkalicarbonat-Lösung und Ammoniak. Liefert bei der Reduktion mit Phenylhydrazin bei 100° Oxychindolin, bei höherer Temperatur Chindolin (S. 268). Dieses entsteht auch beim Erhitzen von Dioxychindolin mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor im Rohr auf 150°. Gibt beim Schütteln mit Dimethylsulfat in Natronlauge Oxy-methoxy-chindolin. Beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 130—1406 bildet sich das Perjodid des Chindolinhydroxymethylats (S. 268). Zersetzt sich beim Kochen mit Eisessig sowie beim Lösen in konz. Schwefelsäure. - Natriumsalz. Dunkelrote Nadeln. Löslich in Wasser mit roter, in Alkohol mit violetter Farbe. Unlöslich in 10% iger Natronlauge.

Oxy-methoxy-chindolin $C_{16}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. B. Beim Schütteln von Dioxychindolin mit Dimethylsulfat in Natronlauge (FICHTER, BOEHRINGER, B. 39, 3934, 3938). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 184°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol. Unlöslich in Alkalilauge.

O·CH₃ но

Methoxy-acetoxy-chindolin $C_{18}H_{14}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Oxy-methoxy-chindolin und Essigsäureanhydrid in der Kälte (Fichter, Boeheinger, B. 39, 3934, 3938). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 148°. — Wird beim Erwärmen mit verd. Alkohol

O-CH₈ CHa · CO · O

5'-Nitro-4-oxy-[indolo-8'.2':2.3-chinolin], Nitro-oxy-HO chindolin $C_{1b}H_0O_3N_3$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. B. Bei der Einw. von konz. Salpetersäure auf Oxychindolin in Eisessig (Fichter, Boehringer, B. 89, 3935, 3939). — Rote Blättchen (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 300°. Unlöslich in niedrigsiedenden Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Die Lösung in alkoh. Natronlauge ist blau.

2. Oxy-Verbindungen $C_{16}H_{12}ON_{9}$.

C6H5 1. **6-Oxy-2.4-diphenyl-pyrimidin** $C_{16}H_{19}ON_{3}$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.4-Diphenyl-pyrimidon-(6), Syst. No. 3573.

2. 3-Oxy-2.5-diphenyl-pyrazin $C_{16}H_{19}ON_2$, Formel I, ist desmotrop mit 3-Oxo-2.5-diphenyl-dihydropyrazin, Syst. No. 3573.

8-Methoxy-2.5-diphenyl-pyrazin (P), Methylisoindileucin C₁₇H₁₄ON₂, Formel II. Fine Verbindung, der von PINNER, FRANZ, B. 38, 1532 diese Konstitution erteilt wurde, s. im Artikel Isoindileucin, Syst. No. 3573.

3 - Oxy - 9.10 - dihydro-CO · CH3 1.2-benzo-phenazin C16H12ON2, Formel III. CHa-CO-O 10 - Phenyl - 9 - acetyl - 3-acet-HO. oxy - 9.10 - dihydro - 1.2 - benso-

phenszin, Diacetylleukorosindon

Calls

Call und Eisessig. — Liefert beim Behandeln mit Eisenchlorid in essigsaurer Lösung das Eisenchlorid-Doppelsalz des 10-Phenyl-3-acetoxy-1.2-benzo-phenaziniumchlorids (S. 454).

4. 6-Oxy-9.10-dihydro-1.2-benzo-phenazin C₁₆H₁₂ON₂, Formel I.

10-Phenyl-9-acetyl-6-acetoxy-9.10-dihydro-1.2-benzo-phenazin, Diacetylleukoisorosindon $C_{36}H_{20}O_3N_2$, Formel II. B. Beim Kochen von 10-Phenyl-6-oxy-1.2-benzo-

I.
$$\begin{array}{c} \text{OO-CO-CH}_3\\ \text{NH} \\ \text{OH} \end{array}$$

phenaziniumchlorid mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (Kehrmann, Stern, B. 41, 13, 14). — Tafeln (aus Alkohol). F: 215° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Eisessig. — Gibt beim Erwärmen mit Eisenchlorid in essigsaurer Lösung das Eisenchlorid-Doppelsalz des 10-Phenyl-6-acetoxy-1.2-benzo-phenaziniumchlorids (S. 459). — Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich schnell rot und fluoresciert dann rot.

5. 3 - Oxy - diindolyl - (2.3'), 2 - [Indolyl - (3)] - indoxyl $C_{16}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel. Diese Konstitution besitzt vielleicht das bei Indirubin (Syst. No. 3599) beschriebene Indileucin.

3. Oxy-Verbindungen $C_{17}H_{14}ON_2$.

- 1. N.N' Salicylal naphthylendiamin (2.3), $2-[2-Oxy-phenyl]-[naphtho-2'.3': 4.5-imidazolin]^1$ C₁₇H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel.
- 1.3 Bis salicylalamino 2 [2 oxy phenyl] [naphtho 2'.3':4.5 imidazolin] $C_{31}H_{24}O_3N_4 = C_{10}H_6 < N(N:CH \cdot C_6H_4 \cdot OH) > CH \cdot C_6H_4 \cdot OH. \quad B. \quad \text{Beim Kochen von [Naphthose]}$ thylen-(2.3)]-di-hydrazin mit überschüssigem Salicylaldehyd in Alkohol (Franzen, J. pr. [2] 76, 231). — Gelbes Krystallpulver. F: 242° (Zers.). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalilauge mit gelber Farbe.
- 2. N.N' Salicylal naphthylendiamin (1.2), 2-[2-Oxy-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidazolin] 1) $C_{17}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. 1-Phenyl-2-[2-oxy-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidazolin] $C_{23}H_{18}ON_2 = C_{10}H_6 \underbrace{NH_6}_{N(C_6H_6)}CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$ Vgl. hierzu N²-Phenyl-N¹-salicylal-nanhthylondia min (4.0) Ph
- naphthylendiamin-(1.2), Bd. XIII, S. 199.
- 3. 6-Oxy-7-methyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-phenazin C₁₇H₁₄ON₂, Formel III. 10 - Phenyl - 9 - acetyl - 6 - acetoxy - 7 - methyl - 9.10 - dihydro - 1.2-benzo-phenazin, Diacetyl-2-methyl-leukoisorosindon C₂₇H₂₂O₃N₂, Formel IV. B. Bei der Einw. von

Zinkstaub und Essigsäureanhydrid auf 2-Methyl-isorosindon (KEHRMANN, STERN, B. 41, 16). — Tafeln. F: 242° (Zers.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig. — Liefert beim Behandeln mit Eisenchlorid in essigsaurer Lösung das Eisenchlorid-Doppelsalz des 10-Phenyl-6-acetoxy-7-methyl-1.2-benzo-phenaziniumchlorids (S. 464).

- 4. 5-Acetylenyl-2-[6-oxy-lepidyliden] chinu- CH:C-HC-CH-CH. clidin, [5-Acetylenyl-chinuclidyliden-(2)]-[6-oxy-ĊH: chinoly!-(4)]-methan C₁₉H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel. сн₃ [5-Acetylenyl-chinuclidyliden-(2)]-[6-methoxy-chino-lyl-(4)]-methan, Dehydrochinen $C_{30}H_{30}ON_3 = NC_7H_{10}(C:CH)$:

 CH·C₉H₅(O·CH₃)N. B. Bei 6—7-stündigem Kochen von Chinendibromid (S. 417) mit alkoh.
 - 1) Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Kalilauge (Comstock, Koenies, B. 20, 2511, 2517). — Nadelu mit 3(?) H₂O (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserhaltig oberhalb 40°. Verliert das Krystallwasser im Vakuum über Schwefelsäure. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Methanol, Alkohol und Äther. Die Lösung in stark verdünnter Schwefelsäure fluoresciert intensiv grünblau; auf Zusatz von Chlorwasser und Ammoniak entsteht eine grüne Färbung.

13. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-22} ON_2$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{16}H_{10}ON_2$.

hydrolysiert (K., B. 23, 2453).

1. 3 - Oxy - 1.2 - benzo - phenazin, α - Naphtheurhodol (6 · Oxy - naphthophenazin) $C_{16}H_{10}ON_2$, s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen "a-Naphtheurhodol" abgeleiteten Namen. — B. Beim Erwärmen des Natriumsalzes des 2-Oxy-naphthochinons (1.4) mit einem o-Phenylendiaminsalz in verd. Essigsäure (KEHRMANN, B. 23, HO 2451, 2453). Neben 2,3-Diamino-phenazin beim Kochen von 3-Jod-2-oxy-naphthochinon-(1.4) mit überschüssigem o-Phenylendiamin in Alkohol (K., Mascioni, B. 28, 346, 349). Bei kurzem Kochen von 2-[2-Benzamino-anilino]-naphthochinon-(1.4) (?) (Bd. XIV, S. 167) mit alkoh. Natronlauge (K., B. 28, 356). Aus 4-Brom-3-oxy-1.2-benzo-phenazin bei kurzem Kochen mit Phenol und etwas konz. Schwefelsäure (LINDENBAUM, B. 34, 1056). Beim Erhitzen von 3-Amino-1.2-benzo-phenazin mit konz. Salzsäure im Rohr auf ca. 1800 (O. Fischer, Hepp, B. 23, 846, 2787). In gleicher Weise aus 3-Äthylamino-1.2-benzo-phenazin (Eicker, B. 23, 3805). — Gelbrote Nadeln (aus Alkohol). Sublimiert teilweise unzersetzt; löslich in Äther ohne Fluorescenz, schwer löslich in heißem Eisessig (K., B. 23, 2453). Die Lösung in verd. Alkalilauge ist blutrot (K., B. 23, 2453; K., MESSINGER, B. 24, 2170). — Liefert bei der Zinkstaub-Destillation 1.2-Benzo-phenazin (F., H., B. 23, 846). Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Methyljodid in Methanol bilden sich a Naphtheurhodol-methyläther und Methylrosindon (K., ME.). — Natriumsalz. Goldglänzende Blättchen. Unlöslich in konz. Natronlauge (K., B. 23, 2453; K., ME.). -Hydrochlorid. Rote, grünglänzende Prismen (F., H., B. 23, 846; El.). Wird durch Wasser

3-Methoxy-1.2-benzo-phenazin, α -Naphtheurhodol-methyläther $C_{17}H_{12}ON_2 =$ N₂C₁₆H₂·O·CH₃. B. Neben Methylrosindon beim Erhitzen von α-Naphtheurhodol-natrium mit Methyljodid in Methanol (Kehrmann, Messinger, B. 24, 2173, 2174). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176-1770. Sublimierbar. Löslich in heißem Alkohol, Benzol und Eisessig. Unlöslich in Alkalilauge. Löslich in konz. Schwefelsäure mit intensiv gelber Farbe.

3-Acetoxy-1.2-benzo-phenazin, O-Acetyl- α -naphtheurhodol $C_{18}H_{12}O_2N_2=N_2C_{16}H_9$. O·CO·CH₂. B. Beim Kochen von a-Naphtheurhodol mit Essigsäureanhydrid (ZINCKE, B. 26, 622). — Nadeln. F: 217°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Eisessig und Benzol. — Wird beim Erhitzen mit Natronlauge verseift.

Anhydro-[10-methyl-3-oxy-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd], 10-Methyl-1.2-benzo-phenazon-(3) ("Methylrosindon") $C_{17}H_{12}ON_{1}$, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Aus 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) und N-Methyl-o-phenylendiamin in konzentrierter alkoholischer Lösung (Kehrmann, Messinger, B. 24, 2171). Neben α-Naph-CH* theurhodol-methyläther beim Kochen von a-Naphtheurhodol-natrium mit Methyljodid in Methanol (K., M.). Beim Behandeln von 10-Methyl-1.2-benzo-phenaziniumsalzen mit alkoh. Alkalilauge (O. FISCHER, FRANCK, B. 26, 180; FI., HEPP, B. 30, 392, 395; vgl. a. K., Havas, B. 46 [1913], 346). Beim Erhitzen von 10-Methyl-3-amino-1,2-benzophenaziniumchlorid mit verd. Schwefelsäure im Rohr auf 170° (Fi., HEPP). — Ziegelrote, metallglänzende Nadeln (aus verd. Alkohol oder Alkohol + Benzol). F: 257—259° (K., M.). Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit gelbroter Farbe und ziegelroter Fluorescenz (K., M.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot, zeigt grünlichgelben Dichroismus und wird auf Wasserzusatz gelb (FI., HEPP; vgl. a. K., M.). — Einw. von Brom: K., M.

Anhydro - [10-äthyl-8-oxy-1.2-benzo - phenaziniumhydroxyd], 10-Athyl-1.2-benzo-phenazon-(3) ("Athylrosindon") C18H14ON, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Aus 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) und N-Äthyl-o-phenylendiamin in konzentrierter alkoholischer Lösung (Kehrmann, A. 290, 300). Beim Behandeln von 10-Athyl-1.2-benzo-phenaziniumsalzen mit Alkalilauge (SCHAPOSCHNIKOW, H. 80.

551; C. 1898 II, 920; O. FISCHER, FRANCK, B. 26, 181; vgl. KEHRMANN, HAVAS, B. 46 [1913], 346). Beim Kochen von (nicht näher beschriebenen) 10-Åthyl-3-dimethylamino-1.2-benzo-phenaziniumsalzen mit Säuren (SCH.). — Granatrote, grünglänzende Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 192—193° (K.). Löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit gelbroter Farbe und gelbgrüner Fluorescenz (K.). Unlöslich in Wasser und verd. Alkalilauge (K.).

3-Oxy-1.2-benzo-phenazin-hydroxyphenylat-(9), 9-Phenyl-3-oxy-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd C₂₂H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht neben Rosindon bei der Kondensation von 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) mit 2-Amino-diphenylamin in salzsaurer HO Lösung (KEHRMANN, A. 322, 68, 73). Das Sulfat bildet sich bei längerem

Kochen von 9-Phenyl-3-amino-1.2 benzo-phenaziniumsulfat mit verd. Schwefelsäure (K., A. 290, 280). Die Base erhält man beim Zusatz von Ammoniumcarbonat zur angesäuerten wäßrigen Lösung des Sulfats (K., A. 290, 281; vgl. a. K., A. 414 [1918], 186, 187). — Die Base bildet grünblaue Nadeln. F: 164° (Zers.) (K., A. 290, 282). Leicht löslich in Alkohol mit blaugrüner Farbe, unlöslich in kaltem Benzol (K., A. 290, 282), etwas löslich in Wasser (K., Schwarzenbach, B. 41, 473). Löst sich in verd. Säuren mit blutroter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelgrüner Farbe (K., A. 290, 282, 285). — Liefert beim Behandeln mit Soda-Lösung oder Natronlauge die Verbindung C₂₂H₁₆O₂N₂ (s. u.) (K., A. 290, 284, 285; vgl. K., Sch.). — Chlorid C₂₂H₁₅ON₂·Cl (bei 110°). Dunkelrote Blätchen. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in verd. Salzsäure (K., A. 290, 283). — Sulfat. Dunkelrote Krystalle. Die Lösung besitzt bitteren Geschmack (K., A. 290, 283). — Chloroplatinat 2C₂₂H₁₅ON₂·Cl + PtCl₄ (bei 110°). Dunkelbraunrote Nadeln. Unlöslich in Wasser (K., A. 290, 283).

 $\label{eq:cochange} Verbindung C_{3r}H_{16}O_{2}N_{2}, \ \ vielleicht \ \ 2-[2-Anilino-anilino]-naphthochinon-(1.4)\\ C_{6}H_{4}\overset{CO\cdot C\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}}{CO\cdot CH} \ \ (vgl.\ Kehrmann,\ Schwarzenbach,\ \emph{B.}\ \ \textbf{41,}\ \ 473). \ \ \emph{B.} \ \ Beim$

Erwärmen von 9-Phenyl-3-oxy-1.2-benzo-phenaziniumsalzen mit Natriumcarbonat-Lösung (K., A. 290, 284). — Fast schwarze Prismen (aus Alkohol). F: 164° (Zers.) (K.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit bräunlichroter Farbe, unlöslich in Wasser (K.). Leicht löslich in verd. Natronlauge, unlöslich in kalten verdünnten Säuren (K.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist kirschrot (K.). — Liefert beim Erwärmen mit Säuren die 9-Phenyl-3-oxy-1.2-benzo-phenaziniumsalze (K.). Reägiert mit Hydroxylamin unter Bildung einer Verbindung $C_{az}H_{17}O_{a}N_{3}$ (gelbes Pulver) (K.).

Anhydro - [10 - phenyl - 3 - oxy - 1.2 - benzo - phenaziniumhydroxyd], 10 - Phenyl - 1.2 - benzo - phenazon - (3), Rosindon C₂₃H₁₄ON₂, Formel I bezw. II. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen "Rosindon" abgeleiteten Namen. — B. Bei der Kondensation von C2-Oxy-naphthochinon-(1.4) mit 2-Amino-diphenylamin in konzentrierter alkoholischer Lösung (Kehrmann, Messinger,

I.
$$O \cdot \begin{pmatrix} 6 & 10 \\ 5 & 10 \\ 7 & 10 \\ 7 & 10 \\ 1$$

B. 24, 586; vgl. a. K., A. 322, 68, 73). Neben 10-Phenyl-3-amino-2-anilino-phenazinium-jodid beim Kochen von 3-Jod-2-oxy-naphthochinon-(1.4) mit überschüssigem 2-Amino-diphenylamin in Alkohol (K., Mascioni, B. 28, 349, 350; vgl. O. Fischer, Dischinger, B. 29, 1603). Beim Durchleiten von Luft durch die Lösung eines 10-Phenyl-1.2-benzo-phenaziniumsalzes in alkoh. Natronlauge (K., Schaposchnikow, B. 30, 2627). Aus 10-Phenyl-3-chlor-1.2-benzo-phenaziniumchlorid beim Behandeln mit verd. Natronlauge, Soda-Lösung oder heißer Natriumscetat-Lösung (O. Fischer, Hepp, B. 30, 1828). Bei längerem Erhitzen von Thiorosindon mit verd. Schwefelsäure im Rohr auf 170—180° (F., Hepp, B. 33, 1493). Beim Erhitzen von Anhydro-[10-phenyl-3-amino-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd] (Rosindulin) mit konz. Salzsäure im Rohr auf 160—180° oder neben 10-Phenyl-3-amino-1.2-benzo-phenaziniumchlorid (Rosindulin-hydrochlorid) bei 6—8-stündigem Erhitzen von 1 Tl. salzsaurem 4-Benzolazo-naphthylamin-(1) mit 2 Tln. Anilin und 4 Tln. Alkohol im Rohr auf 160—170° (F., Hepp, A. 256, 236, 238). Aus N°-Phenyl-rosindulin beim Erhitzen mit konz. Salzsäure und etwas Eisessig im Rohr auf 200° (F., Hepp, A. 256, 242). Beim Stehenlassen von 10-Phenyl-3-methyl-anilino-1.2-benzo-phenaziniumbromid mit alkoh. Kalilauge (F., Hepp, B. 31, 305). Beim Erhitzen von N°-[3-Sulfo-phenyl]-rosindulin mit Wasser unter Druck auf 200° (F., Hepp, A. 269, 243). Beim Durchleiten von Luft durch eine warme Lösung von Anhydro-[10-phenyl-3-sulfo-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd] in alkoh. Natronlauge (K., Locher, B. 31, 2429). Beim Erhitzen von Anhydro-[10-phenyl-3-hydroxylamino-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd] mit Eisessig und konz. Salzsäure im Rohr auf 200° (F., Arntz, B.

39, 3811). — Rote, grünglänzende Tafeln (aus Alkohol, Benzol oder Alkohol + Toluol) (K. ME.; K., Sch.; F., Hepp, A. 256, 238). F: 2590 (F., Hepp, A. 256, 238; 286, 243), 261—2620 (K., Mr.). Unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol mit eosinroter Farbe und ziegelroter Fluorescenz, leicht in Eisessig mit blutroter Farbe ohne Fluorescenz (K., ME.). Unlöslich in wäßr. Alkalilauge und Ammoniak (K., ME.), löslich in alkoh. Natronlauge (K., B. 28, 357). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelgrün, wird beim Verdünnen orangerot und scheidet auf Zusatz von viel Wasser Rosindon ab (K., Mr.; vgl. a. F., Hepp, A. 286, 243). Ist Nichtelektrolyt (Hantzsch, Osswald, B. 33, 314). — Liefert beim Erwärmen mit Chromessigsäure auf höchstens 70-80° Isorosindonsäure (Formel I) (Syst. No. 3690) und wenig I. II. Rosindonsäure (Formel II) (Syst. No. 3690), bei höherer Temperatur ō·oc òh HO₂Ć C₆H₅ erhält man nur Rosindonsäure (F., B. 36, 3623; vgl. F., Hepp, A. 262, 244). Gibt bei der Zinkstaub-Destillation 1.2-Benzo-phenazin (F., HEPP, A. 256, 239). Bei der Einw. von Zinkstaub und Essigsäureanhydrid bildet sich Diacetylleukorosindon (S. 450) (K., STERN, B. 41, 13, 17). Beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid in Phosphoroxychlorid entsteht 10-Phenyl-3-chlor-1.2-benzo-phenaziniumchlorid (F., Hepp, B. 30, 1827). Gibt bei der Einw. von Brom in Eisessig x-Brom-rosindon (s. u.) (F., Hepp, A. 262, 244). Beim Behandeln mit roter rauchender Salpetersäure in Eisessig bildet sich x-Nitro-rosindon (s. u.) (F., Hepp, A. 286, 215). Sulfurierung von Rosindon: F., Hepp, A. 262, 243; Kalle & Co., D.R.P. 55227, 72343; Frdl. 2, 211; 3, 343, 348. Reagiert nicht mit Hydroxylamin (K., Lo.; Dillthey, B. 33, 3358 Anm.; F., Römer, B. 40, 3407). Verbindet sich mit Dimethylsulfat in Nitrobenzol-Lösung zu 10-Phenyl-3-methoxy-1.2-benzo-phenaziniummethylsulfat (s. u.) (K., A. 322, 68, 74). Liefert beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 120-140° No-Phenyl-rosindulin (F., Hepp. A. 256, 242). — Sulfat. Gelbe Blättchen (F., Hepp. B. 33, 1493).

x-Brom-rosindon C₂₂H₁₃ON₂Br. B. Aus Rosindon und Brom in Eisessig (O. FISCHER, Hepp, A. 262, 244). — Helirote Prismen (aus Benzol + Alkohol). Fast unlöslich in kaltem Eisessig, löslich in Alkohol und Chloroform.

x-Nitro-rosindon $C_{22}H_{13}O_3N_3=N_2C_{22}H_{13}O\cdot NO_2$. B. Bei der Einw. von roter rauchender Salpetersäure auf Rosindon in Eisessig (O. FISCHER, HEPP, A. 286, 215). — Hellrote Nadeln (aus Eisessig). Schwer löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, löslich in Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett.

x-Amino-rosindon $C_{22}H_{15}ON_2=N_2C_{22}H_{13}O\cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von x-Nitrorosindon (s. o.) mit Zinkstaub und Eisessig (Ö. FISCHER, HEPP, A. 286, 215). — Dunkelblaue Tafeln oder Blättchen (aus Äther).

Anhydro-[10-(4-nitro-phenyl)-3-oxy-1.2-benzo-phenazinium-hydroxyd], 10-[4-Nitro-phenyl]-1.2-benzo-phenazon-(3), 13-Nitrorosindon $C_{22}H_{13}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Beim Erhitzen von 4'-Nitro-2-amino-diphenylamin mit 2-Oxynaphthochinon-(1.4)-imid-(4) in alkoholisch-salzsaurer Lösung (Kehrmann, Rademacher, Feder, B. 31, 3082). — Violettbraune Krystalle (aus Benzol).

3-Methoxy-1.2-benzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-3-methoxy-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd C₂₂H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht bei der Einw. von Dimethylsulfat auf Rosindon in Nitrobenzol bei ca. 150° (Kehemann, A. 322, 68, 74). — Beim Kochen des methylschwefelsauren Salzes mit Wasser wird Rosindon zurückgebildet. Beim Erwärmen des Bromids mit alkoh. Ammoniak entsteht Rosindulin. — Bromid. Goldglänzende Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — 2C₂₃H₁₉ON₂·Cl + PtCl₄ (bei 100°). Ziegelrote Krystalle. Unlöslich in Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit purpurroter Farbe, die auf Wasserzusatz in Gelb übergeht. — Methylschwefelsaures Salz. Orangegelbe Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser mit goldgelber Farbe und grüngelber Fluorescenz.

3-Acetoxy-1.2-benzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-3-acetoxy-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd C₂₄H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. — Eisenchlorid-Doppelsalz C₂₄H₁₇O₂N₃·Cl+FeCl₃ (bei 100—110⁶). B. Beim Behandeln CH₂·CO·O·No Diacetylleukorosindon mit Eisenchlorid in essigsaurer Lösung (Kehrmann, Stern, B. 41, 13, 17). Krystalle. Die wäßr. Lösung hO C₄H₅ schmeckt bitter. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit citronengelber Farbe und gelbgrüner Fluorescenz. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und wird auf Zusatz von

Eis zuerst rot, dann gelb. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Abscheidung von Rosindon.

Anhydro-[10-bensyl-3-oxy-1.2-benso-phenaziniumhydroxyd],
10-Bensyl-1.2-benso-phenazon-(3) ("Benzylrosindon") C₃₃H₁₆ON₂,
s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Neben α-Naphtheurhodol beim Erwärmen von 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) mit salzsaurem
N-Benzyl-o-phenylendiamin in Alkohol (Tichwinski, Ж. 27, 580, 581;
Kehrmann, T., A. 290, 297, 299). Beim Erhitzen von 10-Benzyl3-amino-1.2-benzo-phenaziniumchlorid mit verd. Säuren unter Druck (T.). — Dunkelrote,
grünglänzende Prismen oder rote Nadeln (aus Toluol). F: 262—264° (K., T.). Unlöslich
in verd. Natronlauge (T.; K., T.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün (K., T.).

4-Chlor-3-oxy-1.2-benzo-phenazin, 5-Chlor-α-naphtheurhodol C₁₆H₆ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von o-Phenylendiamin mit 3-Chlor-2-oxy-naphthochinon-(1.4) oder 2.3-Dichlor-naphthochinon-(1.4) in Alkohol (Zincke, M. Schmidt, A. 286, 32, 56). — Brauntote, bronzeglänzende Nadeln. Schwer löslich in den gebräuchlichen Löslich in warmer Soda-Lösung mit roter Farbe. Bildet gelbrote, krystallisierende Alkalisalze. — Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,4) 3.4-Dioxo-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin (Syst. No. 3601).

Anhydro-[10-methyl-6-chlor-3-oxy-1.2-benzo-phenazinium-hydroxyd], 10-Methyl-6-chlor-1.2-benzo-phenazon-(3) (,,Chlor-methyl-rosindon") C₁₇H₁₁ON₂Cl, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Bei der Kondensation von 2-Oxy-naphthochinon-(1.4) o... hit salzsaurem N²-Methyl-4-chlor-phenylendiamin-(1.2) in Alkohol (Kehrmann, H. Müller, B. 34, 1100). — Granatrote, goldglänzende Blättchen (aus Benzol). Schwer löslich in Benzol und Alkohol, leichter in einem Gemisch dieser Lösungsmittel mit orangeroter Farbe und ziegelroter Fluorescenz. Unlöslich in Wasser und Alkalilauge. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot und wird auf Zusatz von wenig Wasser orangegelb.

Anhydro-[10-phenyl-6-chlor-3-oxy-1.2-benzo-phenasinium-hydroxyd], 10-Phenyl-6-chlor-1.2-benzo-phenason-(3), 8-Chlor-rosindon C₂₅H₁₃ON₂Cl, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Aus 10-Phenyl-6-chlor-1.2-benzo-phenaziniumchlorid beim Dehandeln mit Alkalien, Natriumacetat- oder Natriumphosphat-Lösung (O. Fischer, Hepp. B. 38, 1495). — Messingglänzende Nadeln Caus Benzol) vom Schmelzpunkt 268°. Leicht löslich in Eisessig und Chloroform mit gelblichroter Farbe, schwer in Alkohol, Ather und Ligroin. Die Lösung in Salzsäure ist gelb; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettblau und wird beim Verdünnen erst braun, dann gelb.

4-Brom-3-oxy-1.2-benzo-phenazin, 5-Brom-α-naphtheurhodol C₁₆H₉ON₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von 2.3-Dibrom-naphthochinon-(1.4) mit o-Phenylendiamin in Natrium- athylat-Lösung (Lindenbaum. B. 34, 1053). — Rote, metallglänzende HO Schuppen (aus Phenol). Zersetzt sich von 230° an. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Sehr leicht löslich in wäßriger und alkoholischer Alkalilauge sowie in Ammoniak. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün. — Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,5) 3.4-Dioxo-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin (Syst. No. 3601). Beim Erhitzen mit Nitrobenzol entsteht [4-Brom-1.2-benzo-phenazinyl-(3)]-[3-oxy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-äther (S. 540). Gibt beim Kochen mit Athyljodid und Natriumāthylat-Lösung den entsprechenden Athyläther (s. u.). Beim Kochen mit Benzylchlorid und Natriumāthylat-Lösung entsteht eine Verbindung C₂₃H₂₀O₂N₄ oder C₂₄H₁₆O₂N₄ (S. 456). Beim Kochen mit Phenol und etwas konz. Schwefelsäure bildet sich α-Naphtheurhodol. Gibt beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad Bis-[3-oxy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-amin oder [3-Oxy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-[4-amino-1.2-benzo-phenazinyl-(3)]-äther (Syst. No. 3772). Beim Kochen mit Anilin in Alkohol entsteht 4-Anilino-3-oxy-1.2-benzo-phenazin (Syst. No. 3772). — NaC₁₆H₂ON₂Br. Ziegelrotes Krystallpulver. — Sulfat. Rote Nadeln. Wird durch Wasser hydrolysiert.

Äthyläther C₁₈H₁₈ON₈Br = N₂C₁₆H₁₈Br·O·C₂H₅. B. Beim Kochen von 4-Brom-3-oxy-1.2-benzo-phenazin mit Äthyljodid und Natriumäthylat-Lösung (LINDENBAUM, B. 34, 1054). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 173°. Leicht löslich in kaltem Chloroform, heißem Alkohol, Eisessig und Benzol, sohwer in Äther.

Acetylderivat $C_{18}H_{11}O_2N_2Br = N_3C_{16}H_8Br \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 4-Brom-3-oxy-1.2-benzo-phenazin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (LINDEN-BAUM, B. 34, 1054). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 221°.

Anhydro-[10-phenyl-3-mercapto-1.2-benzo-phenazinium-hydroxyd], 10-Phenyl-1.2-benzo-thiophenason-(3), Thiorosindon $C_{22}H_{14}N_2S$, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Beim Behandeln von 10-Phenyl-3-chlor-1.2-benzo-phenaziniumchlorid mit salkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung (O. FISCHER, Hepp, B. 33, 1492).

Metallglänzende, dunkelblaue Blättchen (aus Pyridin). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol, leichter in heißem Pyridin mit tiefblauer Farbe (F., H.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und wird beim Verdünnen schniutzig blau, dann braun, schließlich gelb (F., H.). Die Lösung in konz. Salzsäure ist braun, die Lösung in verd. Salzsäure gelb bis grün (F., H.). — Liefert bei längerem Erhitzen mit verd. Schwefelsäure im Rohr auf 170—180° Rosindon (F., H.). Reagiert mit Hydroxylamin in alkal. Lösung unter Bildung von Anhydro-[10-phenyl-3-hydroxylamino-1.2-benzophenaziniumhydroxyd] (Syst. No. 3782) (Dilthey, B. 33, 3358 Anm.; F., Arntz, B. 39,

3 - Äthylmercapto - 1.2 - benzo - phenazin - hydroxyphe - nylat - (10), 10 - Phenyl-3-äthylmercapto-1.2 - benzo-phenaziniumhydroxyd C₂₄H₂₀ON₂S, s. nebenstehende Formel. — Queck-silberchlorid - Doppelsalz C₂₄H₁₉SN₂·Cl+HgCl₂ (bei 110°). B.

Aus 10-Phenyl-3-chlor-1.2-benzo-phenaziniumchlorid und Queck-silbermercaptid Hg(S·C₂H₅)₂ in Alkohol (O. FISCHER, HEPP, B.

38, 1493). Braune, messingglänzende Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich.

3 - Phenylsulfon - 1.2 - benzo - phenazin - hydroxyphe - nylat - (10), 10 - Phenyl-3-phenylsulfon-1.2-benzo-phenazi - niumhydroxyd C₂₈H₂₀O₃N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Anhydro-[10-phenyl-3-sulfo-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd] mit Benzolsulfinsäure in 75% iger Essigsäure bei Gegenwart von Natriumacetat (Kehrmann, Locker, B. 31, 2434). — Rotbraune Krystalle (aus Alkohol + Benzol). F: 287°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Benzol und Eisessig mit rosenroter Farbe. Unlöslich in Alkalilauge. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und wird auf Wasserzusatz hellrot.

2. 4 - Oxy - 1.2 - benzo - phenazin, β - Naphtheurhodol (5-Oxy-naphthophenazin) C₁₈H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen ,,β-Naphtheurhodol" abgeleiteten Namen. — B. Beim Erhitzen von 4-Amino-1.2-benzo-phenazin mit 5°/ojger Schwefelsäure im Rohr auf 130—140° (Kehrmann, Zimmerli, B. 31, 2412). Aus 3-Anilino-4-oxy-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin oder 3-[2-Amino-anilino]-4-oxy-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin durch Erhitzen über den Schmelzpunkt oder Behandeln mit Säuren (Zincke, B. 26, 617, 621, 622). Beim Erwärmen von 3.4-Oxido-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin (Syst. No. 4498) mit alkoholisch-wäßriger Salzsäure (Zin., B. 26, 615, 618). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 197—198° (Zin.), 199° (K., Zim.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol (Zin.), unlöslich in Wasser (K., Zim.). Bildet rote, krystallisierende Alkalisalze (K., Zim.; vgl. Zin.). Die mineralsauren Salze sind braunrot und leicht hydrolysierbar (Zin.). — Liefert beim Erwärmen mit Methanol und Natronlauge eine Verbindung C₃₂H₂₀O₃N₄ oder C₂₂H₁₈O₂N₄ (Zin.; vgl. Lindenbaum, B. 34, 1055).

Verbindung $C_{32}H_{20}O_3N_4$ oder $C_{32}H_{18}O_2N_4$. Zur Zusammensetzung vgl. LINDENBAUM, B. 34, 1055. — B. Aus β -Naphtheurhodol beim Erwärmen mit Methanol und Natronlauge (ZINCKE, B. 26, 619). Aus 5-Brom- α -naphtheurhodol beim Kochen mit Benzylchlorid und Natriumäthylat-Lösung (L., B. 34, 1055). — Gelb, krystallinisch. Schmilzt noch nicht bei 300° (L.). Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (Z.; L.).

Methyläther (?) $C_{17}H_{12}ON_2 = N_3C_{18}H_0 \cdot O \cdot CH_3$ (?). B. Beim Erwärmen von β -Naphtheurhodol mit Methyljodid in Methanol und Natronlauge (ZINCKE, B. 26, 616, 619). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 158°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig. Löslich in konz. Salzsäure mit orangeroter Farbe. — Gibt bei der Einw. von Brom eine in gelben Nadeln krystallisierende Verbindung vom Schmelzpunkt 204°.

Acetylderivat $C_{18}H_{18}O_2N_8=N_2C_{18}H_9\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von β -Naphtheurhodol mit Essigsäureanhydrid (ZINCKE, B. 26, 619). Aus 3-Anilino-4-oxy-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin oder 3-[2-Amino-anilino]-4-oxy-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid (Z., B. 26, 617, 621, 622). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 188—189°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, löslich in Alkohol. Löslich in konz. Salzsäure mit orangeroter Farbe. — Wird von kalter alkoholischer Natronlauge langsam verseift.

3-Chlor-4-oxy-1.2-benzo-phenazin, 6-Chlor- β -naphtheurhodol $C_{16}H_0ON_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3.3-Dichlor-1.2-benzo-phenazon-(4) mit Zinnchlorür und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (ZINCKE, NOAK, A. 295, 8, 21). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 199—200°. Sublimierbar. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Aceton. Löslich in konz. Schwefelsäure mit bräunlicher Farbe. — HO Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig 3.4-Dioxo-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin (Syst. No. 3601). — Natriumsalz. Rote Nadeln. Löslich in verd. Alkohol mit bordeauxroter Farbe. — Hydrochlorid. Rote, grünglänzende Nadeln. Wird durch Wasser hydrolysiert.

3. 6-Oxy-1.2-benzo-phenazin (3-Oxy-naphthophenazin) C₁₆H₁₆ON₂, Formel I (vgl. a. No. 5).

6 - Oxy - 1.2 - benzo - phenazin - hydroxymethylat-(10), 10-Methyl-1.
6 - oxy - 1.2 - benzo - phenazinium-hydroxyd C₁₇H₁₄O₂N₂, Formel II.

B. Das Chlorid entsteht beim Er
HO CH₃

HO CH₃

wärmen von salzsaurem Methyl- β -naphthylamin mit p-Chinon-monoxim in Alkohol und Salzsaure (O. Fischer, Hepp, B. 31, 2479). In analoger Weise erhält man das Bromid und das Jodid (F., H.). — Chlorid $C_{17}H_{13}ON_2$ ·Cl (bei 110°). Braunviolettglänzendes Krystallpulver (aus verd. Alkohol). Löslich in Alkohol mit rötlichgelber Farbe. Wird durch heißes Wasser hydrolysiert. — Bromid $C_{17}H_{13}ON_2$ ·Br (bei 120°). Graubraunes Krystallpulver. — Jodid. Bräunliches Krystallpulver (aus verd. Alkohol).

Anhydrid, 10 - Methyl - 1.2 - benzo - phenazon - (6) ("Methylisorosindon") C₁₇H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. Schwarze, metallglänzende Krystalle (aus Benzol + Ligroin) (O. Fischer, Hepp, B. 31, 2480). F: 212—214°. Löslich in Benzol mit fuchsinroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett und wird bei Wasserzusatz gelb.

6-Oxy-1.2-benzo-phenazin-hydroxyäthylat-(10), 10-Äthyl-

N + CH₃

6-oxy-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd $C_{18}H_{16}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von p-Chinonmonoxim auf Äthyl- β -naphthylamin in absol. Alkohol bei Gegenwart von konz. Salzsäure (O. Fischer, Hepp. B. 29, 2759). In analoger Weise erhält man das Jodid (F., H., B. 31, 2478). — Das Jodid liefert beim Behandeln mit Ammoniak Äthylisorosindon (F., H., B. 31, 2478). — Chlorid. Dunkelbraune Prismen. Löslich in Wasser mit orangegelber Farbe (F., H., B. 29, 2759). — Jodid. Braunrote Nadeln. Schwer löslich in Alkohol (F., H., B. 31, 2478).

Anhydrid, 10-Äthyl-1.2-benzo-phenazon-(6) ("Äthylisoros-

indon") C₁₈H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form.

B. Beim Behandeln von 10-Athyl-6-oxy-1.2-benzo-phenaziniumjodid mit Ammoniak (O. FISCHER, HEPP, B. 31, 2478). — Braunrote Krystalle (aus Alkohol oder Benzol + Ligroin). F: 178° (F., H., B. 29, 2759).

Löslich in Alkohol und Benzol mit fuchsinroter Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett und wird bei Wasserzusatz erst braungelb, dann gelb (F., H., B. 29, 2759). — Liefert beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad 10-Athyl-6-chlor-1.2-benzo-phenaziniumchlorid (F., H., B. 31, 2478). Reagiert mit Hydroxylamin in alkoh. Kalilauge unter Bildung von 10-Athyl-7-amino-1.2-benzo-phenazon-(6) (Syst. No. 3772) (F., H., B. 33, 1490; vgl. F., H., B. 38, 3436; F., Arntz, B. 39, 3807; Kehrmann, Prager, B. 40, 1235; F., Römer, B. 40, 3406).

6-Oxy-1.2-benzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-6-oxy-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd C₂₂H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht: Bei der Einw. von p. Chinonmonoxim auf Phenyl-β-naphthylamin in absol. Alkohol in Gegenwart von konz. Salzsäure (O. FISCHER, HEPP, B. 29, 2755). Beim Erhitzen

von 10-Phenyl-6-chlor-1.2-benzo-phenaziniumchlorid mit Wasser unter Druck auf 200—250°, neben etwas 3-Chlor-rosindon (F., H., B. 33, 1494, 1495). Bei längerem Erhitzen von Anhydro-[10-phenyl-6-anilino-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd] (Phenylisorosindulin) mit konz. Salzsäure und Eisessig auf 230—240° (F., H., B. 29, 2754). Das Sulfat bildet sich beim Diazotieren von 2-Amino-isorosindon mit Natriumnitrit in 50°/giger Schwefelsäure und Verkochen der Diazoniumsalz-Lösung mit Alkohol (F., Arntz, B. 39, 3809; vgl. Kehrmann, Prager, B. 40, 1235, 1236; F., Römer, B. 40, 3406; K., Schwarzenbach, B. 41, 479). — Die Salze liefern bei der Einw. von Natriumscetat, Ammoniak oder Natriumcarbonat Isorosindon (F., H., B. 39, 2755; F., A.). — Chlorid CashlaoNs Cl (bei 100°). Grünglänzende Säulen (aus salzsäurehaltigem Alkohol). Wird durch Wasser oder verd. Alkohol hydrolysiert (F., H., B. 29, 2755). — Eisenchlorid-Doppelsalz. Goldgelbe Nadeln (F., H., B. 39, 2755).

Anhydrid, 10-Phenyl-1.2-benzophenason-(6), Isorosindon $C_{32}H_{14}ON_3$, Formel I bezw. II. Die eingezeichnete Bezifferung gilt für die in diesem Handbuch gebrauchten, vom Namen "Isorosindon" abgeleiteten Namen. — Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Decker, Würsch, B. 39, 2655). — B. Aus den Salzen des 10-Phenyl-6-oxy-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyds bei der Einw. von Natrium-

acetat, Ammoniak oder Natriumcarbonat (O. FISCHER, HEPP, B. 29, 2755; F., ARNTZ, B. 39, 3809). — Schwarzrote Krystalle; bronzeglänzende Nadeln (aus verd. Alkohol). Nicht hygroskopisch (D., W.). F: 223—224° (F., H., B. 29, 2755), 227—228° (D., W.). Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in Benzol zu 3,6% (D., W.). Ist in Lösung fuchsinfarben (F., H., B. 29, 2755; F., A.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett und wird bei Wasserzusatz zuerst rot, dann gelb (F., H., B. 29, 2755). — Beim Kochen von Isorosindon (in Form des 10-Phenyl-6-oxy-1.2-benzo-phenaziniumchlorids) mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat entsteht Diacetylleukoisorosindon (S. 451) (KEHB-MANN, STERN, B. 41, 13, 14). Isorosindon liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad 10-Phenyl-6-chlor-1.2-benzo-phenazinium-chlorid (F., H., B. 31, 303; 33, 1494). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure und Eisessig auf 200° und Kochen des Reaktionsprodukts mit schwach alkalisch gemachtem Wasser bildet sich 3-Oxy-rosindon (Naphthosafranol, S. 541) (F., A.). Dieses erhält man auch beim Erhitzen von Isorosindon mit konzentrierter alkoholischer Kalilauge (F., H., B. 29, 2756; 31, 2484). Einw. von Ammoniak: F., H., B. 38, 3437; F., A. Reagiert mit Hydroxylamin in alkoholisch-alkalischer Lösung unter Bildung von 2-Amino-isorosindon (Syst. No. 3772) (F., H., B. 33, 1490; 38, 3436; F., A.; vgl. K., Prager, B. 40, 1235, 1236; F., Römer, B. 40, 3406). Verbindet sich mit Methyljodid beim Erhitzen im Rohr auf 100° zu 10-Phenyl-6-methoxy-1.2-benzo-phenazinium jodid (F., H., B. 31, 306); reagiert analog mit Athyljodid (F., H., B. 31, 2484). Beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat entsteht 10-Phenyl-6-acetoxy-1.2-benzo-phenazinium

acctat (K., St.). Beim Erhitzen von Isorosindon (in Form des 10-Phenyl-6-oxy-1.2-benzo-phenaziniumchlorids) mit o-Phenylendiamin und salzsaurem o-Phenylendiamin in Alkohol unter Druck auf 150° bildet sich N-Phenyl-benzofluorindin (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 4033) (F., R.). Reagiert nicht mit Phenylmagnesiumbromid (D., W.; vgl. K., St.).

6-Methoxy-1.2-benzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-6-methoxy-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd C₂₂H₁₂O₂N₂, s. nebenztehende Formel. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Isorosindon mit überschüssigem Methyljodid im Rohr auf 100° (O. Fischer, Hepp. B. 31, 306). — Das Jodid spaltet sich bei 170—180° in Methyljodid und Isorosindon (F., H., B. 31, 306). HO C₆H₅ Beim Behandeln des Jodids mit methylakkoholischer Natronlauge entsteht 3-Methoxyrosindon (F., H., B. 31, 307, 2482, 2483). — Salze: F., H., B. 31, 306, 307. — Chlorid. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit gelber Farbe. — Jodid, Isorosindon-pseudojodmethylat C₂₂H₁₇ON₂·I. Grünglänzende Nadeln (aus verd. Alkohol). Löslich in Alkohol mit braunroter Farbe. — Nitrat C₂₂H₁₇ON₂·NO₃ (bei 110°). Grünglänzende Blättchen. — C₂₂H₁₇ON₃·Cl + AuCl₃ (bei 100°). Rote Nadeln. — 2C₂₂H₁₇ON₃·Cl + PtCl₄. Rotbraune Nadeln.

6 - Athoxy - 1.2 - benzo - phenazin - hydroxyphenylat-(10), 10 - Phenyl - 6 - athoxy - 1.2 - benzo - phenaziniumhydroxyd $C_{24}H_{20}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. — Jodid, Isorosindon-pseudojodäthylat. B. Beim Erhitzen von Isorosindon mit überschüssigem Athyljodid im Rohr auf 100° (O. FISCHER, HEPP, B. 31, 2484). Metallischglänzende Prismen. Löslich in verd. Alkohol mit brauner Farbe.

6-Acetoxy-1.2-benzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10 - Phenyl - 6 - acetoxy - 1.2 - benzo - phenazinium hydroxyd C₂₄H₁₈O₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Eisenchlorid Doppelsalz entsteht beim Erwärmen von Diacetylleukoisorosindon mit Eisenchlorid in essigsaurer Lösung (KEHRMANN, STERN, B. 41, 13, 14). Das essigsaure Salz bildet sich beim Behandeln

von Isorosindon mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (K., Sr., B. 41, 13, 15). — C₂₄H₁₇O₂N₂·Cl + FeCl₃ (bei 120°). Gelbbraune Krystalle (aus Methanol + Äther). Schwer löslich in Eisessig, löslich in Alkohol, leicht löslich in kaltem Wasser mit orangegelber Farbe und grüngelber Fluorescenz. Die wäßr. Lösung schmeckt bitter. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe, die auf Zusatz von Eis über Braungelb und Rot in Orangegelb übergeht. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Abscheidung von Isorosindon.

10 - o - Tolyl - 6 - oxy - 1.2 - benzo - phenaziniumhydroxyd C₂₃H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von p-Chinon-monoxim auf o-Tolyl-β-naphthylamin in alkoh. Salzsäure (O. Fischer, Hepp. B. 38, 1490). — Das Chlorid liefert beim Erwärmen mit alkoh. Ammoniak o-Tolylisorosindon. — Chlorid $C_{23}H_{17}ON_2$ ·Cl (bei 100°). Orangerote Blättchen (aus verd. HO $C_{4}H_4$ ·CH₃ Salzsäure). — Bromid $C_{23}H_{17}ON_2$ ·Br (bei 110°). Grünglänzende Krystalle. — Nitrat. Gelbe Nadeln. — $C_{23}H_{17}ON_2$ ·Cl + AuCl₃ (bei 110°). Dunkelrote Nadeln.

Anhydrid, 10-o-Tolyl-1.2-benzo-phenazon-(6) (,,o-Tolylisorosindon") C₂₃H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von 10-o-Tolyl-6-oxy-1.2-benzophenaziniumchlorid mit Ammoniak (O. FISCHER, HEPP, B. 33, 1490). - Dunkelrote Nadeln. F: 1480 (F., H., B. 33, 1491). Leicht löslich in Alkohol mit bläulichroter Farbe; löslich in konz. Sal~sāure mit

braunroter Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett und wird auf Wasserzusatz gelb (F., H., B. 33, 1491). — Liefert beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid 10-o-Tolyl-6-chlor-1.2-benzo-phenaziniumchlorid (F., H., B. 33, 1492). Reagiert mit Hydroxylamin in alkoh. Kalilauge unter Bildung von 10-o-Tolyl-7-amino-1.2-benzo-phenazon-(6) (Syst. No. 3772) (F., H., B. 33, 1491; vgl. F., Arntz, B. 39, 3811; Kehrmann, Prager, B. 40, 1235; F., Römer, B. 40, 3406).

6-Oxy-1.2-benzo-phenazin-hydroxybenzylat-(10), 10-Bensyl-6-oxy-1.2-benso-phenasiniumhydroxyd $C_{33}H_{18}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von p-Chinonmonoxim auf Benzyl- β -naphthylamin in alkoh. Salzsäure (O. Fischer, HEPP, B. 31, 2480). In analoger Weise erhält man das Bromid und das Jodid (F., H.). — Die Salze liefern mit alkoholisch-wäßrigem Ammoniak

Benzylisorosindon. — Chlorid $C_{28}H_{17}ON_{2}\cdot Cl$ (bei 120°). Braune Krystalle (aus salzaāure-haltigem Alkohol). — Bromid $C_{28}H_{17}ON_{2}\cdot Br$. Grünglänzende Krystalle (aus Alkohol). — Jodid $C_{28}H_{17}ON_{2}\cdot 1$. Grünglänzende, violette Krystalle.

Anhydrid, 10-Benzyl-1.2-benzo-phenazon-(6) ("Benzyliso-indon") C₃₃H₁₆ON₃, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide n. B. Beim Behandeln der 10-Benzyl-6-oxy-1.2-benzo-phenrosindon aziniumsalze mit alkoholisch-wäßrigem Ammoniak (O. FISCHER, ÄEPP, B. 31, 2480). — Braunviolette Nadeln (aus verd. Alkohol oder Benzol + Ligroin). F: 210°. Die Lösungen in Alkohol und Benzol sind fuchsin-

rot. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blauviolett. — Liefert beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf 100° 6-Chlor-1.2-benzo-phenazin.

10- β -Naphthyl-6-oxy-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd $C_{26}H_{18}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von p-Chinon-monoxim auf $\beta.\beta$ -Dinaphthylamin in Eisessig und konz. Salzsäure (O. FISCHER, HEPP, B. 31, 2481). In analoger Weise erhält man das Bromid und das Jodid (F., H.). — Das Chlorid liefert beim Erwärmen mit alkoholisch-wäßrigem Ammoniak β -Naph-

thylisorosindon. — Chlorid $C_{80}H_{17}ON_{2}$ ·Cl (bei 130°). Braunes Pulver. — Bromid $C_{80}H_{17}ON_{2}$ ·Br. Ockerfarbiges Krystallpulver (aus bromwasserstoffhaltigem Alkohol). — Jodid $C_{80}H_{17}ON_{2}$ ·I (bei 130°). Grauschwarzes Pulver.

Anhydrid, 10-\$\text{B}\$-Naphthyl-1.2-benzo-phenazon-(6) (,,\$\text{\$\emptyred{\chi}\$}-Naphthyl-1.2-benzo-phenazon-(6) (,,\$\text{\$\emptyred{\chi}\$}-Naphthyl-1.2-benzo-phenaziniumchlorid mit alkoholisch-w\(\text{a}\text{Brigem Ammoniak (0. Fischer, hepp, B. 31, 2481).}\$

Schwarze, metallgl\(\text{anzende Krystalle (aus Pyridin). L\(\text{Oslich in Alkohol und Pyridin mit rotvioletter Farbe.}\$

Schwer l\(\text{oslich in den meisten anderen L\(\text{osungsmitteln.}\) Die L\(\text{osung in konz. Salzs\(\text{aure ist}\) braun, die L\(\text{osung in konz. Schwefels\(\text{aure blauviolett.}\)

4. 7-Oxy-1.2-benzo-phenazin (2.Oxy-naphthophenazin) C₁₆H₁₆ON₂, Formel I (vgl. a. No. 5).

Anhydro - [9 - phenyl - 7 - oxy - 1.2 - benzo - phenaziniumhydroxyd], 9 - Phenyl - 1.2 - benzo - phenazon - (7) $C_{22}H_{14}ON_2$, Formel II bezw. III. B. Aus 9-Phenyl-6-amino-

I.
$$\begin{array}{c} C_6H_5 \\ N \\ N \end{array}$$
 OH II. $\begin{array}{c} C_6H_5 \\ N \\ N \end{array}$ $\begin{array}{c} C_6H_5 \\ N \\ \end{array}$ $\begin{array}{c} C_6H_5 \\ N \\ \end{array}$

1.2-benzo-phenazon-(7) durch Diazotieren in schwefelsaurer Lösung, Verkochen der Diazoniumsalz-Lösung mit Alkohol und Zusatz von Ammoniak (Kehrmann, Levy, B. 31, 3098, 3104). — Rotviolette, kupferglänzende Blättchen (aus Benzol). F: 267°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit rotvioletter Farbe. Die alkoh. Lösung fluoresciert schwach rot. Unlöslich in Wasser und Alkalien. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und wird auf Wasserzusatz braunrot.

7-Oxy-1.2-benzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-7-oxy-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd C₂₂H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht durch Lösen von 10-Phenyl-7-oxy-1.2-benzo-phenazim-(6) in Schwefelsäure, Diazotieren, Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit Alkohol bei Zimmertemperatur und Aussalzen mit Natriumchlorid (Kehrmann, Schwarzenbach, B. 41, 474, 479, 480). Die Base erhält man beim Zusatz von Natriumcarbonat zur wäßr. Lösung des Chlorids (K., Sch.; vgl. a. K., A. 414 [1918], 187). — Die Base bildet schwarzblaue Nadeln (aus verd. Alkohol); zersetzt sich oberhalb 300°, ohne zu schmelzen; ist fast unlöslich in Benzol und Äther, schwer löslich in Wasser mit blauvioletter Farbe, leicht in Alkohol mit grünblauer Farbe (K., Sch.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist im durchfallenden Licht in dünner Schicht graugrün, in dicker blauviolett und wird auf Wasserzusatz orangerot (K., Sch.). Verbindet sich mit Essigsäure und Kohlensäure zu orangefarbenen Salzen (K., Sch.). Die Salze mit starken Säuren werden durch Wasser nicht oder kaum hydrolysiert (K., Sch.). — Chlorid. Rotbraune Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser mit dunkelorangeroter Farbe; die Lösung schmeckt bitter (K., Sch.). — Nitrat C₂₂H₁₅ON₂·NO₃. Gelbrote Nadeln (K., Sch.). — 2C₂₂H₁₅ON₂·Cl + PtCl₄ (bei 120°). Ziegelrot, krystallinisch. Fast unlöslich in Wasser (K., Sch.).

7-Acetoxy-1.2-benso-phenazin-hydroxyphenylat-(10),
10-Phenyl-7-acetoxy-1.2-benso-phenaziniumhydroxyd

C₂₄H₁₈O₃N₃, s. nebenstehende Formel. — 2C₂₄H₁₇O₅N₃·Cl+

PtCl₄ (bei 125°). B. Beim Behandeln von 10-Phenyl-7-oxy1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd mit Essigsäureanhydrid und
Natriumacetat und Zusatz von Platinchlorwasserstoffsäure zur
stark verd. Reaktions-Lösung (Kehrmann, Schwarzenbach, B. 41, 481). Ziegelrotes Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwarzblau und wird auf Eiszusatz zuerst dunkelgrün, dann orangegelb.

5. Derivat des 6(oder des 7)-Oxy-1.2-benzo-phenazins C16H10ON2.

6(oder 7) - Äthoxy - 1.2 - benso - phenazin C₁₈H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Naphthochinon-(1.2) und 3.4-Diamino-phenetol in Eisessig bei 0° (Autenrieth, Hinsberg, B. 25, 496). — Gelbliche Nadeln (aus verd, Alkohol). F: 186° bis 187°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Ather. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist im auffallenden Licht grün, im durchfallenden Licht violettrot. — Gibt beim Behandeln mit Zinnehlorür und Salzsäure eine in schwarzvioletten Nadeln krystallisierende Verbindung.

6. 4'-Oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin] (8-Oxy-naphtho-phenazin) C₁₆H₁₀ON₂, Formel I.

4'-Oxy-[benzo-1'.2':1.2-phen-

asin]-hydroxyphenylat-(9), 9-Phenyl-4'-oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenaziniumhydroxyd] $C_{22}H_{16}O_{2}N_{2}$, Formel II. B. Das Chlorid entsteht aus 6-Oxy-naphthochinon-(1.2) und salzsaurem 2-Amino-diphenylamin (Kehrmann, B. 40, 1962, 1963). — Das Chlorid liefert bei Einw. von Natriumacetat eine in Ather mit blauer Farbe lösliche Verbindung, wahrscheinlich Anhydro-{9-phenyl-4'-oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenaziniumhydroxyd]}. — Chlorid. Rotbraune, grünglänzende Nadeln. Die wäßr. Lösung ist orangegelb. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett. — Nitrat. Grünglänzende, braune Körner. Schwer löslich in Wasser. — $2C_{22}H_{15}ON_{2}\cdot Cl + PtCl_{4}$ (bei 110°). Gelbrotes Krystallpulver.

7. 5'-Oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin]¹) (9. Oxy-naphtho-HO phenazin) C₁₆H₁₀ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 7-Oxy-naphthochinon-(1.2) mit salzsaurem o-Phenylendiamin in salzsaurehaltigem Alkohol (Kehrmann, Brunel, B. 41, 1836). Beim Kochen des 7-Oxy-naphthochinon-(1.2)-oxims-(1) oder besser seines Zinksalzes mit o-Phenylendiamin in Eisessig + Salzsäure (Ullmann, Heisler, B. 42, 4264, 4265). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol), gelbe Nadeln (aus Anilin). F: 285° (K., B.; U., H.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Toluol (U., H.). Die Lösung in sehr verdünnter Natronlauge ist gelblichrot (K., B.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblichgrüner Farbe, die auf Wasserzusatz über Braun in Rot übergeht (K., B.).

Methyläther $C_{17}H_{12}ON_2 = N_2C_{16}H_9 \cdot O \cdot CH_3$. Bei der Einw. von Dimethylsulfat auf 5'-Oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin] in alkal. Lösung (Ullmann, Heisler, B. 42, 4265). — Gelbbraune Nadeln. F: 168°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig und siedendem Alkohol mit blaßgelber Farbe und grüner Fluorescenz.

Acetylderivat $C_{18}H_{12}O_2N_2 = N_2C_{18}H_9 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei kurzem Kochen von 5'-Oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin] mit Essigsäureanhydrid und wenig Natriumacctat (Ullmann, Heisler, B. 42, 4265). — Braungelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 207°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol mit gelber Farbe.

5'-Oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin]-hydroxyphenylat-(9), 9-Phe-HO nyl-5'-oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenaziniumhydroxyd] C₂₂H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht neben wenig 10-Phenyl-5'-oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenaziniumholorid] beim Erhitzen von 7-Oxy-naphthochinon-(1.2) mit salzsaurem 2-Amino-diphenylamin in Alkohol und etwas Salzsäure (Kehrmann, Brunel, B. 41, 1832, 1833). Die Aziniumbase erhält man beim Zusatz von Silberoxyd, Ammoniak, Ammoniumcarbonat oder Natriumcarbonat zur wäßr. Lösung des Chlorids (K., B.). — Die Base wurde nur in Lösung erhalten. Die wäßr. Lösung ist grün. Unlöslich in Äther, etwas löslich in Chloroform mit gelblicher Farbe. Verbindet sich mit Kohlensäure zu einem roten Carbonat. — Das Chlorid liefert bei der Einw. von Anilin in warmem Alkohol 9-Phenyl-7-anilino-5'-oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenaziniumchlorid] (Syst. No. 3772). — Chlorid C₂₂H₁₆ON₃·Cl (bei 120°). Stahlblauglänzende Blättchen (aus salzsäurehaltigem Wasser). Löslich in Wasser und Alkohol mit dunkelroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblichgrün. — 2C₂₂H₁₆ON₃·Cl + PtCl₄ (bei 120°). Braunviolett, krystallinisch.

5'- Acetoxy - [benzo - 1'.2':1.2 - phenazin] - hydroxyphe - CH₃·CO·O nylat-(9), 9-Phenyl-5'-acetoxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazinium-hydroxyd] C₂₄H₁₈O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Nitrat entsteht beim Erwärmen von 9-Phenyl-5'-oxy-[benzo-1'.2': 1.2 - phenaziniumchlorid] mit Essigsäureanhydrid und wasser-freiem Natriumacetat und Zusatz von Natriumnitrat zur verd.

Reaktions-Lösung (Kehrmann, Brunel, B. 41, 1834). — Dichromat (C₂₄H₁₇O₂N₂)₂Cr₂O₇ (bei 110°). Rote Nadeln. — Nitrat C₂₄H₁₇O₃N₃·NO₃+H₂O (bei 110°). Rotbraune Krystalle (aus Wasser). — 2C₂₄H₁₇O₂N₃·Cl+PtCl₄+H₂O (bei 110°). Scharlachrotes Krystallpulver. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbgrün und wird auf Zusatz von Eis schmutzig rot.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

5'-Oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin]-hydroxyphenylat-(10), HO
10-Phenyl-5'-oxy-[benzo-1'.2':1.2-phenaziniumhydroxyd] C₂₂H₁₀O₂N₃,
s. nebenstehende Formel. — Chlorid. B. s. im Artikel 9-Phenyl-5'-oxy[benzo-1'.2':1.2-phenaziniumhydroxyd] (S. 461). Stahlblauglänzende Krystalle (Kehrmann, Brunel, B. 41, 1836). Sehr leicht löslich in Wasser
mit dunkelroter Farbe. Liefert bei der Einw. von Anilin in alkoh. Lösung
violettrotes (nicht näher beschriebenes) 10-Phenyl-3-anilino-5'-oxy-[benzo1'.2':1.2-phenaziniumchlorid]. — 2C₂₂H₁₅ON₃·Cl+PtCl₄ (bei 120°).

2. Oxy-Verbindungen $C_{17}H_{12}ON_2$.

- 1. $2-[2-Oxy-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol]^1$) $C_{17}H_{12}ON_2$, Formel I bezw. II.
- 1-Äthyl-2-[2-oxy-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] $C_{10}H_{10}ON_2$, Formel III. B. Beim Erhitzen von N²-Äthyl-naphthylendiamin-(1.2) mit Salicylaldehyd auf dem Wasser-

- bad (O. FISCHER, B. 26, 194). Gelbliche Prismen (aus Alkohol + Benzol). F: 133°. Schwer löslich in Ligroin und Alkohol, leicht in Äther und Benzol.
- 1-Phenyl-2-[2-oxy-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] $C_{13}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei mehrfachem Umkrystallisieren von N²-Phenyl-N¹-salicylal-naphthylendiamin-(1.2) aus heißem Alkohol (O. Fischer, B. 25, 2830). Blättchen. F: 175—176°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. $C_{13}H_{16}ON_2+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser.
- 1-p-Tolyl-2-[2-oxy-phenyl]-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] C₂₄H₁₆ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von N²-p-Tolyl-naphthylendiamin-(1.2) mit Salicylaldehyd in absol. Alkohol auf dem Wasserbad und Umkrystallisieren des roten Reaktionsprodukts aus heißem Alkohol (O. FISCHER, B. 25, 2834). Gelbgrüne Blättchen. F: 217°. Löslich in Benzol,

Ather und Ligroin, unlöslich in Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau.

- 2. 2-[4-Oxy-phenyl]-perimidin C₁₂H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. C₂H₄ OH
- 2 [4 Methoxy phenyl] perimidin $C_{18}H_{14}ON_2 = C_{10}H_6 < N_H > C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von salzsaurem Naphthylendiamin-(1.8) mit Anisoylchlorid in Benzol (Sachs, Striner, B. 42, 3678). Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 205°. Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ather und Ligroin, löslich in Methanol, absol. Alkohol, Chloroform und Eisessig. $C_{18}H_{14}ON_2 + HCl$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Beginnt bei 260° sich zu zersetzen und schmilzt oberhalb 280°.
- 3. 3-Oxy-7-methyl-1.2-benzo-phenazin, 2-Methyl-aph-thophenazin) C_{1,H12}ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Kondensation von 2-Oxy-naphthechinon-(1.4) mit 3.4-Diamino-toluol HO. Kehemann, B. 23, 2454; Zincke, B. 25, 1171, 1179; Hookee, Soc. 63, 1378, 1385). Beim Erhitzen von 3-Amino-7-methyl-1.2-benzo-phenazin mit verd. Salzsäure oder Schwefelsäure im Rohr auf 180° (Witt, B. 19, 443). Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Anilin), mennigrote Krystalle (aus schnell gekühlter Phenol-Lösung). Schmilzt noch nicht bei 265° (Z.; H.). Sublimierbar (W.; H.). Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln (W.; H.) außer in Phenol und Anilin (W.). Löslich in Natronlauge mit orangeroter Farbe (W.; H.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe (W.). Färbt tierische Faser orange (W.). Gibt beim Erhitzen mit Anilin und salzsaurem Anilin auf 150—160° 3-Anilino-7-methyl-1.2-benzo-phenazin (Syst. No. 3722) (BASF, D. R. P. 66361; Frdl. 3, 353).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Äthyläther $C_{10}H_{16}ON_2=N_2C_{16}H_8(CH_3)\cdot O\cdot C_2H_6$. B. Beim Erwärmen von salzsaurem 3-Amino-7-methyl-1.2-benzo-phenazin mit Äthylnitrit und Alkohol auf dem Wasserbad (Wrrr, B. 19, 915). — Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig und Alkohol). F: 175°. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist carminrot und wird beim Verdünnen orangegelb. — Wird beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge auf hohe Temperatur nicht angegriffen. Ist durch konz. Säuren schwer verseifbar.

4 - Chlor - 3 - oxy - 7 - methyl - 1.2-benzo-phenazin, 5-Chlor-2 - methyl - α - naphtheurhodol $C_{17}H_{11}ON_1Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Kochen von 3-Chlor-2-oxy-naphthochinon-(1.4) mit salzsaurem 3.4-Diamino-toluol in Essigsaure in HO Gegenwart von Natriumacetat (HOOKER, Soc. 63, 1379, 1386). — Dunkelrote Nadeln (aus Essigsäure oder Alkohol). Sehr schwer lös-

lich in organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Alkalilauge mit roter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün. — Natriumsalz. Orangefarbene, metallglänzende Blättchen.

Acetylderivat $C_{19}H_{13}O_{2}N_{2}Cl = N_{2}C_{16}H_{7}Cl(CH_{3}) \cdot O \cdot CO \cdot CH_{3}$. B. Beim Kochen von 4-Chlor-3-oxy-7-methyl-1.2-benzo-phenazin mit Essigsäureanhydrid (Hooker, Soc. 63, 1387). - Strongelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 220°.

Anhydro-[10-phenyl-6-chlor-8-oxy-7-methyl-1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd], 10 - Phenyl - 6 - chlor - 7 - methyl - 1.2 - benzo-phenazon - (3), 8 - Chlor - 2 - methyl - rosindon $C_{23}H_{15}ON_{2}Cl$, Formel I bezw. II. B. Beim Kochen von 10-Phenyl-6-chlor-7 - methyl - 1.2 - benzo - phenaziniumchlorid mit Natriumacetat-Lösung (O. FISCHER, B. 34, 945). — Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol), die

I.
$$\overline{O}$$
: CH_3 II. O : CH_3 CH_5

sich durch wiederholtes Umkrystallisieren oder durch Erhitzen für sich in bronzefarbene Blättchen umwandeln. Sublimiert gegen 300° teilweise unzersetzt. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Ligroin und Äther. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist in durchfallendem Licht rot, in auffallendem blau.

- 4. 4 Oxy 6(oder 7) methyl 1.2 benzo phenazin,2(oder 3) - Methyl - β - naphtheurhodol (5.0 xy-2(oder 3)methyl-naphthophenazin) C₁₇H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3.4-Oxido-6(oder 7)-methyl-3.4-dihydro-1.2benzo-phenazin (Syst. No. 4498) mit Essigsäure oder verd. Salzsäure HO (ZINCKE, B. 25, 1171, 1179; vgl. Z., B. 26, 617). — Gelbe Nadeln HO (aus Methanol oder Alkohol). F: 169—170° (Z., B. 25, 1179). Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, löslich in Eisessig mit tiefroter Farbe (Z., B. 25, 1179). — Natriumsalz. Rot; löslich in Alkohol mit violetter Farbe; unlöslich in Natronlauge (Z., B. 25, 1179). — Hydrochlorid. Dunkelrote Nadeln; wird von Wasser hydrolysiert (Z., B. 25, 1179).
- 5. 6-Oxy-7-methyl-1.2-benzophenazin (3.0xy.2.methyl-naph. thophenazin) C₁₇H₁₂ON₂, Formel III. III.

6 - Oxy - 7 - methyl - 1.2 - benzophenasin - hydroxyphenylat - (10), 10 - Phenyl - 6 - oxy - 7 - methyl - 1.2 -

CH₃ CH₃ IV. OH OH

benzo-phenaziniumhydroxyd $C_{23}H_{16}O_{2}N_{2}$, Formel IV. Bildung des salzsauren Salzes bezw. des Anhydrids $C_{22}H_{16}ON_{2}$ (s. u.). Das salzsaure Salz entsteht bei der Kondensation von Toluchinon-oxim-(4) mit Phenyl- β -naphthylamin in Alkohol und konz. Salzsäure unter Kühlung (O. FISCHER, B. 84, 941). Das Anhydrid erhält man beim Zusatz von Ammoniak zur heißen alkoholischen Lösung des salzsauren Salzes (F.).

Anhydrid, 10 - Phenyl - 7 - methyl - 1.2 - benzo - phenazon - (6), 2 - Methyl - iso - rosindon C₂₂H₁₆ON₂, Formel V bezw. VI. Rotbraune, metallglänzende Nadeln (aus verd. Alkohol); F: 258° (O. FISCHER, B. 34, 941, 942). Leicht löslich in Alkohol und Benzol mit fuchsinroter Farbe, schwer in Ather, fast unlöslich in Wasser (F.). V. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dichroitisch (rot und violett) und wird

beim Verdünnen gelb (F.). Die Salze werden durch Wasser oder Alkohol hydrolysiert (F.). -Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäureanhydrid 10-Phenyl-9-acetyl-6-acetoxy-7-methyl-9.10-dihydro-1.2-benzo-phenazin (S. 451) (Kehrmann, Stern, B. 41, 16). Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid bildet sich 10-Phenyl-6-chlor-7-methyl-1.2-benzo-phenaziniumchlorid (F.). Reagiert nicht mit Hydroxylamin (F., Römer. B. 40, 3407). Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid entsteht 10-Phenyl-6-acetoxy-7-methyl-1.2 benzo-phenaziniumacetat (K., St.). — Salze $C_{23}H_{17}ON_2$ · Ac bezw. $C_{23}H_{16}ON_2 + HAc$. — $C_{23}H_{16}ON_2 + HCl$ (bei 110°). Hellrote Nadeln (aus verdünntem, salzsäurehaltigem Alkohol) (F.). — $C_{23}H_{16}ON_2 + HNO_3$ (bei 110°). Goldgeibe Spieße (aus Alkohol) (F.). — $2C_{23}H_{16}ON_2 + HCl + AuCl_3$ (bei 140°). Granatrote Prismen (F.). — Eisenchlorid Doppelsalz. Rote, grünglänzende Tafeln (F.). Unlöslich in Wasser (K., St.). — $2C_{23}H_{16}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 110°). Orangerote Nadeln (F.).

- 6 Methoxy 7 methyl 1.2 benzo phenazin hydroxy-phenylat-(10), 10 Phenyl 6 methoxy 7 methyl 1.2 benzophenasinium'nydroxyd C₂₄H₂₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. — Jodid C₂₄H₁₉ON₂·I. B. Beim Erhitzen von 2-Methyl isorosindon СНз O·CH₈ mit Methyljodid im Rohr auf 100° (O. FISCHER, B. 34, 945). Grünschimmernde Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser, löslich in absol. Alkohol mit braungelber Farbe, in verd. Alkohol mit hellroter Farbe und grüner Fluorescenz. Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 3-Methoxy-2-methyl-rosindon (S. 543).
- 6 Acetoxy 7 methyl- 1.2 benzo phenazin hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-6-acetoxy-7-methyl-1.2-benzophenaziniumhydroxyd C₂₅H₂₀O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Eisenchlorid-Doppelsalz entsteht beim Behandeln von · O · CO · CH3 10-Phenyl-9-acetyl-6-acetoxy-7-methyl-9.10-dihydro-1.2-benzophenazin mit Eisenchlorid in essigsaurer Lösung (KEHRMANN, STERN, B. 41, 16). Das essigsaure Salz bildet sich bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf 2-Methyl-isorosindon (K., Sr., B. 41, 16). — Chlorid. Gelbrote Nadeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser. Zersetzt sich in wäßr. Lösung bei Zusatz von Anilin unter Abscheidung von 2-Methyl-isorosindon. — Nitrat. Ziegelrote Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser. -Eisenchlorid Doppelsalz C₂₅H₁₉O₂N₂ Cl + FeCl₃ (bei 120°). Gelbbraune Tafeln. Leicht löslich in kaltem Wasser mit orangegelber Farbe und gelber Fluorescenz. $-2C_{25}H_{19}O_2N_2\cdot Cl +$ PtCl₄. Feuerrotes Krystallpulver.
- 6. 6-Oxy-8-methyl-1.2-benzophenazin (3-0xy-1-methyl-naphthophenazin) C₁₇H₁₂ON₂, Formel I.
- 6-Oxy-8-methyl-1.2-benzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phe-

nyl-6-oxy-8-methyl-1.2-benzo-phen-aziniumhydroxyd $C_{23}H_{16}O_2N_2$, Formel II. B. Das Chlorid entsteht bei der Kondensation von Toluchinon-oxim-(1) mit Phenyl- β -naphthylamin in wenig absol. Alkohol und konz. Salzsäure unter Kühlung (O. FISCHER, B. 34, 947). — Die Salze werden durch Wasser leicht hydrolysiert. — Chlorid C₂₃H₁₇ON₂·Cl (bei 110°). Braungelbe, metallglänzende Prismen (aus wenig absol. Alkohol + Ather + Salzsäure). — Nitrat C₂₃H₁₇ON₂·NO₃. Bronzeglänzende Prismen (aus verd. Alkohol). — 2C₂₃H₁₇ON₂·Cl + PtCl₄. Zinnoberrote Prismen (aus angesäuertem Alkohol).

Anhydrid, 10-Phenyl-8-methyl-1.2 - benzo - phenazon - (8), 1 - Methyl-C₂₃H₁₆ON₂, Formel III III. isorosindon bezw. IV. Goldbronzeglänzende Nadeln (aus verd. Alkohol); F; 220° (O. FISCHER, B. 34, 947). Sehr leicht löslich mit

fuchsinroter Farbe in Alkohol, Benzol und Chloroform. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett und wird auf Wasserzusatz erst braun, dann rotgelb.

3. 2-0xy-3-phenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin C₁₈H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. $\begin{array}{c} \textbf{2-Oxy-1.3-diphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin} \\ \textbf{C}_{24}\textbf{H}_{18}\textbf{ON}_{5} = \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{6} \\ & \\ \textbf{N}(\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}) \cdot \textbf{C}\textbf{H} \cdot \textbf{OH} \end{array}. \\ \textbf{Vgl.1.3-Diphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumhydroxyd,} \\ \end{array}$ 8. 292.

4. Oxy-Verbindungen $C_{25}H_{28}ON_2$.

1. α - Oxy - α - phenyl - γ - [3-vinyl-piperi - $CH_2: CH$ - CH -

СН2:СН НС-СН-СН2

ĊHg

ĊH2

2. [5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[2-phenyl-1.2-dihydro-chinolyl-(4)]-carbinol C₂₈H₂₈ON₂, s. nebenstehende Formel.

[5-Vinyl-chinuelidyl-(2)]-[1-äthyl-2-phenyl-1.2-dihydro-chinolyl-(4)]-carbinol $C_{37}H_{32}ON_3=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_{37}H_{32}ON_3=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_{37}H_{32}ON_3=NC_7H_{31}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_{37}H_{32}ON_3+H_{31}(CH:CH_3)\cdot CH(OH)\cdot C_{37}H_{32}ON_3+H_{31}(CH:CH_3)\cdot CH(OH)\cdot C_{37}H_{32}ON_3+H_{31}(CH:CH_3)\cdot CH_3$ mit Phenylmagnesiumbromid in Äther (Freund, Mayer, B. 42, 4726). — Nadeln (aus verd. Alkohol). Erweicht bei 120° und schmilzt bei 135°. Leicht löslich in Alkohol, Ligroin, Chloroform und Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Wasser. — Physiologische Wirkung auf Warmund Kaltblüter: Heinz, B. 42, 4727. — $C_{27}H_{32}ON_3+HC$. Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig. — $C_{27}H_{32}ON_3+H$ Br. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Wasser, Ligroin und Äther, leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

14. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-24} ON_2$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{18}H_{12}ON_2$.

1. **9-Oxy-2-phenyl-1.8-phenanthrolin** C₁₈H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verkochen von diazotiertem 9-Amino-2-phenyl-1.8-phenanthrolin (Syst. No. 3723) (WILLGERODT, JABLONSKI, B. **33**, 2925). — Gelbrote, krystallinische Masse. F: 168° (unkorr.). Schwer löslich in Alkohol.

2. x-Oxy-dichinolyl-(2.3') C₁₈H₁₃ON₃, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Dichinolyl-(2.3')-sulfonsäure-(x) (Syst. No. 3707) mit Kaliumhydroxyd auf 200° (Weidel, Gläser, M. 7, 313). — Nadeln (aus Xylol). Monoklin (?) (Brezina, M. 7, 314).

F: 208° (unkorr.). Destilliert nicht unzersetzt. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, leicht in Eis-

essig. Verbindet sich mit Basen und Säuren. Verbindet sich nur mit einem Mol Methyljodid. — KC₁₈H₁₁ON₂ + H₂O. Orangerote Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol. Wird durch Wasser hydrolysiert. — Pb(C₁₈H₁₁ON₂)₃ (bei 140°). Mikroskopische Blättchen. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

Acetylderivat $C_{20}H_{16}O_2N_2 = NC_9H_8 \cdot C_9H_5N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von x-Oxy-dichinolyl-(2.3') mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Weidel, Gläser, M. 7, 316). — Nadeln (aus Alkohol). F: 156—157° (unkorr.). Leicht löslich in siedendem Alkohol, Aceton, Chloroform, Essigester und Benzol.

3. x-Oxy-dichinolyl-(2.6') C₁₈H₁₉ON₂, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Erhitzen von Dichinolyl-(2.6')-sulfonsäure-(x) mit Kalium-hydroxyd auf 220° (Weidel, M. 8, 144). — Krystallpulver (aus Alkohol).

F: 186—187°. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol oder Benzol.

4. 6-Oxy-dichinolyl-(2.5') und 6-Oxy-dichinolyl-(2.7') $C_{18}H_{12}ON_2$, Formel I bezw. II (R=H).

6-Methoxy-dichinolyl-(2.5') oder 6-Methoxy-dichinolyl-(2.7') vom Schmelspunkt 151° $C_{19}H_{14}ON_2$, Formel I oder II (8. 465) ($R=CH_2$). B. Neben dem Isomeren vom Schmelzpunkt 120° (s. u.) beim Erhitzen von 6-Methoxy-2-[3-amino-phenyl]-chinolin mit Glycerin, o Nitro-phenol und konz. Schwefelsäure (v. Miller, Kinkelin, B. 20, 1924). -Täfelchen (aus Alkohol). F: 151°. Destilliert nicht unzersetzt. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Benzol. Die alkoholische und ätherische Lösung fluorescieren blau. — $C_{12}H_{14}ON_2 + 2HCl + 2H_2O$. Gelbe Nädelchen. Wird von Wasser und Alkohol hydrolysiert. Verliert bei 100° das Krystallwasser und 1 Mol HCl. — $C_{10}H_{14}ON_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe Nadeln. Wird das Salz in heißer Salzsäure gelöst, so krystallisieren beim Erkalten Nadeln der Zusammensetzung $2C_{19}H_{14}ON_2 + 4HCl + PtCl_4$.

Hydroxymethylat $C_{20}H_{18}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_{10}H_{11}N_2(CH_3)\cdot OH.$ — Jodid $C_{20}H_{17}ON_2\cdot I.$ B. Beim Erhitzen der vorangehenden Verbindung mit Methyljodid im Rohr auf dem Wasserbad (v. M., K., B. 20, 1926). Gelbes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser und Alkohol.

- 6-Methoxy-dichinolyl-(2.5') oder 6-Methoxy-dichinolyl-(2.7') vom Schmelzpunkt 120° $C_{19}H_{14}ON_2$, Formel I oder II (S. 465) (R = CH_2). B. s. o. beim Isomeren vom Schmelzpunkt 151°. Blättchen (aus Äther + Petroläther). F: 120° (v. MILLEE, KINKELIN, B. 20, 1926). Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwerer in Ather. Die alkoholische und ätherische Lösung fluorescieren blau. — $C_{19}H_{14}ON_3 + 2HCl + PtCl_4$. Krystallinisch.
- 5. 10-Oxy-phthaloperin, Phthaloperinol-(10) C18H12ON2, s. nebenstehende Formel.

Di-[phthaloperinyl-(10)]-äther $C_{36}H_{33}ON_4 = (N_2C_{18}H_{11})_3O$. B. Bei der Reduktion von Phthaloperinon-(10) (Syst. No. 3576) in heißem Eisessig mit Zinkstaub (Sachs, A. 365, 120). — Gelb. Zersetzt sich erst bei Rotglut. Löslich in Pyridin und Nitrobenzol, sonst unlöslich.



2. Oxy-Verbindungen $C_{19}H_{14}ON_{2}$.

- 1. [Chinolyl-(2)] [6 0xy 1.4 dihydro chinolyliden (4)]-methan bezw. [1.2 Dihydro chinolyliden (2)] [6 0xy chinolyl-(4)] methan $C_{10}H_{14}ON_{2}$, Formel I bezw. II.
- [1- \ddot{A} thyl-chinolin-(2)]-[1- \ddot{a} thyl-6-methoxy-chinolin-(4)]-methinoyaninhydroxyd $C_{24}H_{26}O_2N_2$, Formel III, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. MILLS, WISHART,

Soc. 117 [1920], 579; M., POPE, Photographic J. 60 [1920], 185. — Jodid C₂₄H₂₅ON₂·I. B. Aus Chinaldin-jodäthylat und 6-Methoxy-chinolin-jodäthylat durch Einw. von Kaliumhydroxyd in siedendem Methanol (Höchster Farbw., D. R. P. 167770; C. 1906 I, 1128; Frdl. 8, 533). Dunkelgrüne Krystalle. Leicht löslich in Alkohol mit rotvioletter Farbe. Sensibilisierende Wirkung auf photographische Platten: H. F.

2. 10-Oxy-10-methyl-phthaloperin, 10-Methyl-phthaloperinol-(10) C₁₉H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Phthaloperinon-(10) (Syst. No. 3576) mit Methylmagnesium-jodid in absol. Äther (Sachs, A. 365, 120). — Olivbraune Rhomboeder (aus Alkohol oder Essigester). F: 241°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefgrüner Farbe. — C₁₉H₁₄ON₃ + HI. Rote Krystalle (aus Eisessig). F: 324°. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser. — Pikrat C. H. ON. — C. H. O. Rrauprote Krystalle (aus Eisessig). Zernetzt sich $C_{19}H_{14}ON_2 + C_6H_3O_7N_3$. Braunrote Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 220°.



3. Oxy-Verbindungen $C_{20}H_{16}ON_{2}$.

1. 2 - Oxy - 2.3 - diphenyl - 1.2 - dihydro - chinoxalinC₂₀H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel.

1-Methyl-2-oxy-2.8-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{21}H_{16}ON_2 =$ $N = C \cdot C_6 H_5$ s. bei 2.3-Diphenyl-chinoxalin-mono-hydroxymethylat, S. 313. $\begin{array}{ll} \textbf{2-Oxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin} & C_{26}H_{20}ON_2 = \\ C_6H_4 & N-C_6H_5 & \text{sowie sein Chlor- und Nitro-derivat s. bei 2.3-Diphenyl-chinoxalin-mono-hydroxyphenylat, S. 314, 315.} \end{array}$

 $\begin{array}{llll} \textbf{2-Acetoxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin} & C_{28}H_{22}O_2N_2 = \\ C_6H_4 & N(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 & B. & Beim Aufkochen von 2.3-Diphenyl-chinoxalin-mono-hydroxyphenylat mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Kehrmann, Woulfson, B. 32, 1044). — Krystallbenzolhaltige Tafeln (aus Benzol), die an der Luft langsam zerfallen; gelbe, grün fluorescierende Körner (aus Alkohol). Löslich in siedendem Alkohol und Benzol mit gelber Farbe und hellgrüner Fluorescenz. Salzsäure färbt die alkoh. Lösung blutrot$

bezw. scheidet rote Krystalle des Hydrochlorids ab, welche durch Wasser zerlegt werden.

2. 7 - Oxy - 2.3 - diphenyl - 1.2 - dihydro - chinoxalin

C₂₀H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel.

7-Äthoxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin C₂H₃₀ON₂

7-Äthoxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin C₂₈H₂₄ON₂

NH CH·C₆H₅

7-Äthoxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin C₂₈H₂₄ON₂

NH CH·C₆H₅

CC₂H₅

CC₂H₅

N(C₆H₅)·CH·C₆H₅

B. Beim Erhitzen von 4-Amino-3-anilino-phenoläthyläther (Bd. XIII, S. 564) mit Benzoin im mit CO₂ gefüllten Rohr auf 180° (JACOBSON,
W. FISCHER, B. 25, 1009). — Gelbe Prismen (aus Ligroin). F: 126—128°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Alkohol und Ligroin. Die verdünnte alkoholische Lösung fluoresciert gelögrün. — Liefert beim Erhitzen mit Ferrichlorid in alkoholisch-wäßriger Lösung das Ferrichlorid-Doppelsalz des 6-Äthoxy-2.3-diphenyl-chinoxalin-chlorphenylats-(4) (S. 470).

3. [6-Methyl-chinolyl-(2)]-[6-oxy-1.4-dihydro-chinolyliden-(4)]-methan bezw. [6-Methyl-1.2-dihydro-chinolyliden-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-methan $C_{20}H_{16}ON_2$, Formel I bezw. II.

[1-Äthyl-6-methyl-chinolin-(2)]-[1-äthyl-6-methoxy-chinolin-(4)]-methincyanin-hydroxyd C₂₅H₂₆O₂N₂, Formel III, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 579; M., Popr, Photographic J. 60 [1920], 185. — Jodid C₂₅H₂₇ON₂·I. B. Bei der Einw. von 2.6-Dimethyl-chinolin-jodäthylat auf 6-Methoxy-chinolin-jodäthylat in siedender alkoholischer Kalilauge (Höchster Farbw., D. R. P. 167770; C. 1906 I, 1128; Frdl. 8, 533). Braune Blättchen (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol mit rotvioletter Farbe. Sensibilisierende Wirkung: H. F.

4. [6-Oxy-chinolyl-(2)]-[6-methyl-1.4-dihydro-chinolyliden-(4)]-methan bezw. [6-Oxy-1.2-dihydro-chinolyliden-(2)]-[6-methyl-chinolyl-(4)]-methan $C_{20}H_{16}ON_3$, Formel IV bezw. V.

$$IV. \begin{array}{c|c} HO \\ \hline \\ V \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ V \\ \hline \\ V \\ \hline \\ VI \\ \hline \\ VI \\ \hline \\ HO \\ \hline \\ CH_2 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\$$

[1-Methyl-6-methoxy-chinolin-(2)]-[1.6-dimethyl-chinolin-(4)]-methincyanin-hydroxyd C₃₃H₂₄O₂N₃, Formel VI, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Mills, Wishart, Soc. 117 [1920], 579; M., Pope, Photographic J. 60 [1920], 185. — Jodid C₃₃H₁₃ON₂·I. B. Bei der Umsetzung von 6-Methyl-chinolin-jodmethylat mit nicht näher beschriebenem 6-Methoxy-chinaldin-jodmethylat in siedender methylalkoholischer Kaliauge (Höchster Farbw., D. R. P. 167770; C. 1906 I, 1128; Frdl. 8, 533). Kupferglänzende Krystalle. Schwer löslich in absolutem, leicht in heißem verdünntem Alkohol mit rotvioletter Farbe. Sensibilisierende Wirkung auf photographische Platten: H. F.

[1-Äthyl-6-methoxy-chinolin-(2)]-[1-äthyl-6-methyl-CH₃·O chinolin-(4)]-methincyaninhydroxyd C_{2b}H_{2s}O₂N₂, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Mills, Wiehart, Soc. 117 [1920], 579; M., Pope, Photographic J. 60 [1920], 185. — Jodid C_{2s}H₂₇ON₂·I. B. Beim Erhitzen von nicht näher beschriebenem 6-Methyl-

chinolin-jodäthylat mit 6-Methoxy-chinaldin-jodäthylat in methylalkoholischer Kalilauge (Höchster Farbw., D. R. P. 167770; C. 1906 I, 1128; Frdl. 8, 533). Grüne Nadeln (aus Alkohol). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol mit rotvioletter Farbe, leicht in Chloroform, unlöslich in Ather und Benzol. Sensibilisierende Wirkung auf photographische Platten: H. F.

[1-Äthyl-6-äthoxy-chinolin-(2)]-[1-äthyl-6-methyl-chinolin-(4)] - methincyaninhydroxyd C₂₆H₃₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. Zur Konstitution vgl. Mills, Wisharr, Soc. 117 [1920], 579; M., Pope, Photographic J. 60 [1920], 185. — Jodid C₂₆H₃₀ON₃·I. B. Beim Erhitzen von nicht näher beschriebenem 6-Methyl-chinolin-jodäthylat mit 6-Äthoxy-chinaldin-jodäthylat in methylalkoholischer Kalilauge (Höchster Farbw., D. R. P. 167770; C. 1906 I, 1128; Frdl. 8, 533). Schwarzgrüne Krystalle. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform mit rotvioletter Farbe. Sensibilisierende Wirkung auf photographische Platten: H. F.

5. 10-Oxy-10-āthyl-phthalo-perin, 10-Āthyl-phthaloperi-nol-(10) C₂₀H₁₆ON₂, s. nebenstehende
Formel. B. Aus Phthaloperinon-(10)
(Syst. No. 3576) und Äthylmagnesium-bromid in Äther (Sachs, A. 365, 122).

— F: 243°.

4. Oxy-Verbindungen $C_{21}H_{18}ON_2$.

- $1. \ \ \textbf{2-Oxy-2.4.5-triphenyl-} \Delta^4\text{-}imidazolin \ \ C_{21}H_{18}ON_2 = \underbrace{C_6H_5\cdot C\cdot NH}_{C_2H_2\cdot C\cdot NH} C(C_6H_5)\cdot OH.$
- 1.3 Dibenzyl 2 benzoyloxy 2.4.5 triphenyl Δ^4 imidazolin $C_{42}H_{34}O_2N_2=C_6H_5\cdot C\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)$ $C(C_6H_5)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Das Benzoat entsteht bei der Einw. von $C_6H_5\cdot C\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)$ $C(C_6H_5)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Das Benzoat entsteht bei der Einw. von Benzoesäure auf eine Lösung von N.N'-Dibenzyl-lophiniumhydroxyd (S. 319) in Benzol (Japp, Davidson, Soc. 67, 41). Tafeln. F: 180°. Benzoat $C_{42}H_{34}O_2N_2 + C_7H_6O_2$. Nadeln (aus Benzol). F: 175,5°. Schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol.
- 2. 3-Oxy-6-methyl-2.3-diphenyl-3.4-dihydro- CH₃· C(C₆H₅)·OH chinoxalin $C_{21}H_{18}ON_2$, s. nebenstehende Formel.
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-p-Tolyl-8-oxy-6-methyl-2.8-diphenyl-8.4-dihydro-chinoxalin} & C_{28}H_{24}ON_{x} = \\ CH_{3}\cdot C_{6}H_{3} & N(C_{6}H_{4}\cdot CH_{8})\cdot C(C_{6}H_{5})\cdot OH \\ N & C\cdot C_{6}H_{5} & s. \ 4-p-Tolyl-6-methyl-2.3-diphenyl-chinoxalinium-hydroxyd, S. \ 320. \end{array}$
- $\begin{array}{lll} \textbf{4} \cdot [2 \cdot \ddot{\textbf{A}} \textbf{thoxy phenyl}] \cdot \textbf{3} \cdot \textbf{oxy 6} \cdot \textbf{methyl} \cdot \textbf{2.3} \cdot \textbf{diphenyl} \cdot \textbf{3.4} \cdot \textbf{dihydro chinoxalin} & C_{30} H_{26} O_2 N_2 = C H_3 \cdot C_2 H_3 \cdot N \underbrace{ N(C_6 H_4 \cdot O \cdot C_2 H_5) \cdot C(C_6 H_5) \cdot OH}_{N \underline{\hspace{1cm}} \dot{\textbf{C}} \cdot C_6 H_5} & s. \ \ 4 \cdot [2 \cdot \ddot{\textbf{A}} \textbf{thoxy phenyl}] \cdot \textbf{6} \cdot \textbf{methyl} \cdot \textbf{2.3} \cdot \textbf{diphenyl chinoxalinium hydroxyd}, & S. \ \ 320. \end{array}$
- $\begin{array}{lll} \textbf{4} \cdot [\textbf{4} \cdot \textbf{Dimethylamino phenyl}] \cdot \textbf{3} \cdot \textbf{oxy 6} \cdot \textbf{methyl 2.3} \cdot \textbf{diphenyl 3.4} \cdot \textbf{dihydrochinoxalin} & \text{$C_{28}H_{27}ON_3$} = \text{$CH_{2} \cdot C_{6}H_{3}$} \\ & N[C_{6}H_{4} \cdot N(CH_{8})_{2}] \cdot C(C_{6}H_{5}) \cdot OH \\ & \text{s. 4-[4-Dimethylamino-phenyl]-6-methyl-2.3-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd, S. 320.} \end{array}$

5. 3-0xy-6(oder 7)-methyl- $4-[\gamma.\gamma-dimethyl-allyl]-1.2-benzo-phenazin bezw. <math>6$ (oder 7)-Methyl- $4-[\gamma.\gamma-dimethyl-allyl]-1.2-benzo-phenazon-(3) <math>C_{24}H_{20}ON_2$, Formel I bezw. II (Methyllapeurhodon). B. Bei mehrstündigem Erhitzen von Lapachol (Bd. VIII, S. 326) mit salzsaurem asymm. o-Toluylendiamin in Eisessig in

$$(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2 \qquad I.$$

$$CH_3$$

$$CH$$

Gegenwart von Natriumacetat (HOOKER, Soc. 63, 1383). — Dunkelrote Täfelchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 153,5—154,5°. Löslich in Essigsäure mit intensiv carminroter Farbe; in anderen organischen Lösungsmitteln ist die Farbe weniger intensiv. — Wird beim Auflösen in konz. Schwefelsäure in Methyllapazin (Formel III; Syst. No. 4499) übergeführt.

15. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-26} ON_2$.

- 1. Oxy-Verbindungen $C_{20}H_{14}ON_2$.
- 1. 5-Oxy-2.3-diphenyl-chinoxalin C₂₀H₁₄ON₂, Formel IV
 (R = H).

 5-Methoxy-2.3-diphenyl-chinoxalin C₂₁H₁₆ON₂, Formel IV
 (R = CH₃). B. Bei der Reduktion von 2.3-Dinitro-anisol mit Zinn und Salzsäure und Erhitzen des (nicht näher beschriebenen) 2.3-Diamino-anisol-hydrochlorids mit Benzil in Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat (Meldola, Eyre, Soc. 81, 992).

 Nadeln (aus Alkohol). F: 191°. Löslich in Benzol, Essigsäure und den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser; löslich in konz. Salzsäure mit hellgelber Farbe.
- 2. G-Oxy-2.3-diphenyl-chinoxalin C₂₀H₁₄ON₂, Formel V (R = H). B. Aus salzsaurem 3.4-Diamino-phenol und Benzil in absol. V. N. C₆H₅ Alkohol auf dem Wasserbad (Bertels, B. 37, 2279). Beim Erhitzen von 6-Äthoxy-2.3-diphenyl-chinoxalin mit konz. Salzsäure im Rohr auf 160—180° (AUTENRIETH, HINSBERG, B. 25, 495). Prismen (aus Alkohol), Krystalle (aus Benzol). F: 251° bis 252° (B.), 251° (Au., H.). Sublimierbar (Au., H.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer in Wasser (Au., H.). Die Salze mit Säuren und mit Alkalien sind farbig (B.).
- 6-Methoxy-2.3-diphenyl-chinoxalin C₂₁H₁₆ON₂, Formel V (R = CH₃). B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-amino-phenol-methyläther (Bd. XIII, S. 521) mit Zinkstaub in Eisessig und etwas Salzsäure und Erhitzen des entstandenen 3.4-Diamino-anisols mit Benzil in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (Meldola, Eyre, Soc. 81, 991). Ockerfarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 154—155°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol; löslich in konz. Salzsäure mit orangeroter Farbe, die beim Verdünnen in Gelb umschlägt.
- 6-Äthoxy-2.3-diphenyl-chinoxalin $C_{22}H_{18}ON_2$, Formel V ($R=C_2H_5$). B. Beim Kochen von 3.4-Diamino-phenol-äthyläther in alkoh. Lösung mit Benzil (AUTENRIETH, HINSBERG, B. 25, 494). Nadeln (aus Alkohol). F: 150°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, fast unlöslich in Wasser. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefrot.
- 6 Methoxy 2.3 diphenyl chinoxalin hydroxyphenylat (4), 6 Methoxy 2.3.4 triphenyl chinoxaliniumhydroxyd bezw. 2-Oxy-7-methoxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{47}H_{24}O_{1}N_{2}$, Formel VI bezw. VII. Die Konstitution der Base entspricht der Formel VII, die der Salze der Formel VI. B. Das Chlorid entsteht beim

Kochen von salzsaurem 4-Amino-3-anilino-phenol-methyläther mit Benzil in Alkohol; man erhält die freie Base beim Behandeln des Chlorids mit Ammoniak (Jacobson, Jaenicke, Meyer, B. 29, 2682). — Gelbe Stäbchen (aus Alkohol). F: 163—165°. Leicht löslich in Alkohol (mit starker Fluorescenz) und in Äther, schwerer in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Ligroin; löst sich in konz. Salzsäure mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe.

6-Äthoxy-2.3-diphenyl-chinoxalin-hydroxyphenylat-(4), 6-Äthoxy-2.3.4-triphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 2-Oxy-7-äthoxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydrochinoxalin $C_{18}H_{24}O_2N_2$, Formel I bezw. II. Die Konstitution der Base entspricht der Formel II, die der Salze der Formel I. — B. Das Chlorid entsteht beim Erhitzen von 4-Amino-

I.
$$C_{2}H_{5} \cdot O \cdot \bigcap_{N} C_{6}H_{5}$$

II. $C_{2}H_{5} \cdot O \cdot \bigcap_{N} C(C_{6}H_{5}) \cdot OH$

3-anilino-phenol-äthyläther (Bd. XIII, S. 564) mit Benzil in Alkohol in Gegenwart von Salzsäure (Jacobson, W. Fischer, B. 25, 1010). Das Ferrichlorid-Doppelsalz entsteht beim Erhitzen von 7-Athoxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin (S. 467) mit Ferrichlorid in alkoholisch-wäßriger Lösung (J., F.). Man erhält die freie Base beim Behandeln des Chlorids mit Ammoniak (J., F.). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, gegen 145°. Mäßig löslich in Alkohol, leicht in Äther und Benzol, schwer in Ligroin. Die alkoh. Lösung fluoresciert gelbgrün. Löslich in konz. Salzsäure mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit tiefhimbeerroter Farbe.

4-[3-Brom-phenyl]-6-äthoxy-2.3-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 1-[3-Brom-phenyl]-2-oxy-7-äthoxy-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{29}H_{23}O_2N_2Br$, Formel III bezw. IV. Die Konstitution der Base entspricht der Formel IV, die der Salze der Formel III. — B. Das Chlorid entsteht beim Erhitzen von salzsaurem 3'-Brom-

3-āthoxy-6-amino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 565) mit Benzil in Alkohol; man zersetzt es mit Ammoniak (Jacobson, Franz, Zaar, B. 36, 3868). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 166—169°. Löslich in Alkohol, Äther und Ligroin; die verd. Lösung in Alkohol fluoresciert grüngelb, die Fluorescenz verschwindet auf Zusatz von Mineralsäure. Löslich in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe.

4-o-Tolyl-6-äthoxy-2.3-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 1-o-Tolyl-2-oxy-7-äthoxy-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{so}H_{so}O_2N_s$, Formel V bezw. VI. Die Konstitution der Base entspricht der Formel VI, die der Salze der Formel V. — B. Das Chlorid

entsteht beim Erhitzen von salzsaurem 3'-Äthoxy-6'-amino-2-methyl-diphenylamin (Bd. XIII, S. 565) mit Benzil in Alkohol; man zersetzt es mit Ammoniak (Jacobson, Franz, Zaar, B. 36, 3863). — Gelbe Tafeln. F: 172°. Leicht löslich in Benzol, Äther und heißem Alkohol; löslich in konz. Salzsäure mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit himbeerroter Farbe.

- 4-m-Tolyl-6-äthoxy-2.3-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 1-m-Tolyl-2-oxy-7-äthoxy-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin C₂₀H₂₆O₂N₂, Formel V bezw. VI (s. o.). Die Konstitution der Base entspricht der Formel VI, die der Salze der Formel V. B. Das Chlorid entsteht beim Erhitzen von salzsauren 3'-Athoxy-6'-amino-3-methyl-diphenylamin (Bd. XIII, S. 565) mit Benzil in Alkohol; man zersetzt mit Ammoniak (Jacoson, A. 287, 134, 171). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176°. Leicht löslich in Ather, Benzol, Ligroin und Eisessig; die alkoh. Lösung fluoresciert grüngelb; die Lösung in konz. Salzsäure ist orangerot, die Lösung in konz. Schwefelsäure kirschrot.
- 4 p Tolyl 6 äthoxy 2.3 diphenyl chinoxaliniumhydroxyd bezw. 1-p Tolyl 2-oxy-7-äthoxy-2.3 diphenyl 1.2 dihydro-chinoxalin C₂₈H₂₆O₂N₃, Formel V bezw. VI (s. o.). Die Konstitution der Base entspricht der Formel VI, die der Salze der Formel V. B. Das Chlorid entsteht beim Behandeln von 4'-Äthoxy-4-methyl-hydrazobenzol (Bd. XV, S. 598) mit Zinnehlorür und Salzsäure in alkoholisch-wäßriger Lösung unter Kühlung und Kochen des entstandenen 3'-Äthoxy-6'-amino-4-methyl-diphenylamin-hydrochlorids (vgl. Freund, Diss. [Heidelberg 1896], S. 14) mit Benzil in Alkohol; man zersetzt mit Ammoniak (Jacobson, A. 267, 134, 178). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 144—146°. Leicht löelich in Äther, Benzol und Ligroin, schwerer in Alkohol. Die verd. Lösung in Alkohol fluoresciert grünlichgelb. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe.

3. Derivat des 6(oder 11)-Oxy-9.10(oder 9.11)-dihydro-1.2; 3.4-dibenzo-phenazins $C_{m}H_{14}ON_{1}$.

10 (oder 9) - Phenyl - 6 (oder 11) - oxy-9.10 (oder 9.11) - dihydro-1.2; 8.4 - dibenso - phenasin C₂₆H₁₆ON₂, Formel I begw. II, s. S. 327.

2. Oxy-Verbindungen C21H14ON2.

1. 4.5-Diphenyl-2-[4-oxy-phenyl]-imidazol, p-Oxy-lophin C₂₁H₁₆ON₂ = C₆H₅·C-N
C₆H₅·C·NH
C₆H₅·C·NH
C₆H₅·C·NH
C₆H₆·C·NH

Acetylderivat $C_{25}H_{16}O_2N_2 = C_{21}H_{15}ON_2 \cdot CO \cdot CH_2$. Nadeln. F: 229° (J., R., B. 15, 1269).

2. 7-Oxy-5-methyl-2.3-diphenyl-chinoxalin $C_{21}H_{16}ON_2$, Formel III.

1-p-Tolyl-7-äthoxy-5-methyl-2.3-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw.
1-p-Tolyl-2-oxy-7-äthoxy-5-methyl-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin
C₃₀H₂₈O₂N₃, Formel IV bezw. V. Die Konstitution der Base entspricht der Formel V, die der Salze der Formel IV. — B. Man behandelt 4-Äthoxy-2.4'-dimethyl-azobenzol (Bd. XVI,

S. 135) in Alkohol mit Zinn und Salzsäure, isoliert aus dem erhaltenen Basengemisch mittels fraktionierter Destillation unter 80 mm Druck das (nicht näher beschriebene) 5-Äthoxy-2-amino-3.4'-dimethyl-diphenylamin und kondensiert dessen Hydrochlorid mit Benzil in siedendem Alkohol; man zersetzt das entstandene Chlorid mit Ammoniak (Jacobson, A. 287, 209). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 178—179°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther und Benzol; löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe.

3. 7-Oxy-6-methyl-2.3-diphenyl-chinoxalin C21H16ON2, Formel VI.

7-Åthoxy-6-methyl-2.3-diphenyl-chinoxalin-hydroxyphenylat-(1), 7-Äthoxy-6-methyl-1.2.3-triphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 2-Oxy-7-äthoxy-6-methyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{19}H_{16}O_{3}N_{2}$, Formel VII bezw. VIII. Die Konstitution der Base entspricht der Formel VIII, die der Salze der Formel VII. — B. Das

Chlorid entsteht beim Kochen von salzsaurem 4-Amino-5-anilino-o-kresol-äthyläther (Bd. XIII, S. 588) mit Benzil in Alkohol; man zersetzt mit Ammoniak (Jacobson, A. 287, 134, 150). — Citronengelbe Blätter (aus Alkohol). F: 136°. Sehr leicht löslich in Äther, schwerer in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Ligroin; die Lösung in konz. Salzsäure ist orangerot, die Lösung in konz. Schwefelsäure kirschrot.

1-o-Tolyl-7-äthoxy-6-methyl-2.3-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 1-o-Tolyl-2-oxy-7-äthoxy-6-methyl-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{50}H_{88}O_2N_3$, Formel IX bezw. X. Die Konstitution der Base entspricht der Formel X, die der Salze der Formel IX. — B. Das Chlorid entsteht beim Kochen von salzsaurem 4-Amino-5-o-toluidino.

o-kresol-äthyläther (Bd. XIII, 589) mit Benzil in Alkohol; man zersetzt mit Ammoniak (Jacobson, A. 287, 134, 191). — Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 153°. Löslich in heißem Alkohol; die alkoh. Lösung fluoresciert stark; auch die Lösungen in Äther und Benzol zeigen Fluorescenz. Die Lösung in konz. Salzsäure ist orangerot, die Lösung in konz. Schwefelsäure himbeerrot.

1-m-Tolyl-7-äthoxy-6-methyl-2.3-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 1 - m - Tolyl - 2 - oxy - 7 - äthoxy - 6 - methyl - 2.3 - diphenyl - 1.2 - dihydro - chinoxalin 1-m-Tolyi-2-oxy-7-athoxy-6-methyl-2.3-diphenyl-1.2-dipydro-chinoxalin $C_{30}H_{39}O_{28}N_2$, Formel IX bezw. X, S. 471. Die Konstitution der Base entspricht der Formel X, die der Salze der Formel IX. — B. Analog der vorangehenden Verbindung aus 4-Amino-5-m-toluidino-o-kresol-āthylāther (Bd. XIII, S. 589) (Jacobson, A. 287, 197). — Gelbe Stäbchen (aus Alkohol). F: 137,5—140°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Die alkoh. Lösung fluoresciert grüngelb. Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe.

1-p-Tolyl-7-äthoxy-6-methyl-2.8-diphenyl-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 1-p-Tolyl-2-oxy-7-athoxy-6-methyl-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{30}H_{28}O_2N_2$, Formel IX bezw. X, S. 471. Die Konstitution der Base entspricht der Formel X, die der Salze der Formel IX. — B. Analog der vorangehenden Verbindung aus 4-Amino-5-p-toluidinoo-kresol-äthyläther (Bd. XIII, S. 589) (JACOBSON, A. 287, 202). — Gelbe Nadeln. F: 146°
bis 149°. Löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol. Die alkoh. Lösung fluoresciert
gelbgrün. Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe.

16. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-28} ON_2$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{20}H_{12}ON_2$.

3-Oxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenazin C₂₀H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 3-Amino-1.2;7.8-dibenzophenazin (Syst. No. 3725) (O. FISCHER, ALBERT, B. 29, 2090), von 3-Anilino-1.2; 7.8-dibenzo-phenazin (F., Hepp, A. 272, 349) oder von 3-β-Naphthylamino-1.2;7.8-dibenzo-phenazin (F., A., B. 29, 2088) mit Eisessig und konz. Salzsäure im Rohr auf 200—250°. — Hellgelbe Nadeln (aus Nitrobenzol oder Athylbenzoat). Schmilzt nicht bis 380° (F., A.). Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln; die Lösung in Äthylbenzoat fluoresciert blau; die Lösung in Eisessig ist gelbrot und fluoresciert schwach grünlich (F., A.). — Liefert bei der Zinkstaub-Destillation 1.2;7.8-Dibenzo-phenazin (F., H.; F., A.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist im auffallenden Licht blau, im durchfallenden rot (F., A.). — Natriumsalz. Goldglänzende Nadeln. Sehr schwer löslich (F., A.). — Hydrochlorid. Dunkelrote Nadeln (F., H.).

Anhydro - [10 - äthyl - 3 - oxy - 1.2; 7.8 - dibenzo - phenaziniumhydroxyd], 10-Athyl-1.2; 7.8-dibenso-phenason-(3) ("Athyl-dinaphthoaposafranon") C₂₅H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Durch Erhitzen von Anhydro-[10-äthyl-3-anilino-1.2; 7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd] (Syst. No. 3725)
mit Eisessig und konz. Salzsäure im Rohr auf 210° (O. FISCHER,
HEPP, B. 31, 2488). — Goldglänzende Nadeln (aus verd. Alkohol). Verwandelt sich beim
Trocknen im Xylolbad in ein bordeauxrotes Pulver. F: 247°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol mit rosenroter Farbe und feuerroter Fluorescenz. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist im auffallenden Licht blau, im durchfallenden rot. — Hydrochlorid. Rote Krystalle. Schwer löslich in Wasser; wird durch heißes Wasser allmählich hydrolysiert. Die Lösung in Alkohol ist rot und wird auf Zusatz von konz. Salzsäure gelb.

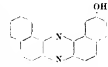
Anhydro - [10- phenyl- 8- oxy- 1.2; 7.8 - dibenzo- phenaziniumhydroxyd], 10 - Phenyl - 1.2; 7.8 - dibenzo - phen - I. II. azon-(8), Naphthindon (Dinaphthoaposafranon, Naphthorosindon) CeHs C₆H₅ C₂₆H₁₆ON₂, Formel I bezw. II. B. Beim Erhitzen von Anhydro-[10-phenyl-3-amino-1.2; 7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd] (Syst. No.

3725) (O. Fischer, Hepp, A. 272, 333) oder von Anhydro-[10-phenyl-3-anilino-1.2;7.8-di-benzo-phenaziniumhydroxyd] (F., H., A. 256, 249; 263, 241 Anm. 2) mit Eisessig und konz. Salzsäure im Rohr auf 200°. — Rote, metallglänzehde Tafeln (aus Cumol). F: 295° (F., H., A. 256, 249; 272, 333). — Gibt bei der Zinkstaub-Destillation 1.2;7.8-Dibenzo-phenazin (F., H., A. 256, 249; 262, 241 Anm. 2; 272, 333). Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid 10-Phenyl-3-chlor-1.2;7.8-dibenzo-phenaziniumchlorid (S. 325) (F., H., B. 33, 1497). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau (F., H., A. **272,** 333).

Anhydro - $[10 - \alpha - naphthyl - 3 - oxy - 1.2; 7.8 - dibenzo - phen$ aziniumhydroxyd], 10-a-Naphthyl-1.2;7.8-dibenzo-phenazon-(3) ("Naphthylnaphthindon") $C_{30}H_{18}ON_2$, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Beim Erhitzen von Anhydro-[10- α -naphthyl-3-amino-1.2;7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd] (Syst. No. 3725) mit Eisessig und konz. Salzsäure im Rohr auf 220° (O. FISCHER, HEPP,

A. 286, 234). — Mattgrüne Prismen (aus Alkohol). Löslich in Alkohol mit roter Fluorescenz. — Gibt bei der Zinkstaub-Destillation 1.2;7.8-Dibenzo-phenazin. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaugrün und wird beim Verdünnen erst gelb, dann unter Ausscheidung roter Flocken rosa.

2. 5'- Oxy - [dibenzo - 1'.2': 1.2: 1''.2'': 7.8 - phenazin]') $C_{20}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) und 2.7-Dioxy-naphthalin beim Erhitzen auf 190-2400 (ULL-MANN, ANKERSMIT, B. 38, 1819). — Grüngelbe Nadeln (aus Anilin). F: 301°. Unlöslich in Benzol und Toluol, sehr schwer löslich in Alkohol, Äther und Chloroform mit blaßgelber Farbe und schwacher grüner Fluorescenz, löslich in Eisessig mit orangegelber Farbe, leicht löslich in siedendem Anilin. -Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettblauer Farbe; die Lösung wird beim Verdünnen



erst rotbraun, dann unter Ausscheidung roter Nadeln farblos. Löslich in verd. Natronlauge mit gelber Farbe.

3. 3-Oxy-1.2: 5.6-dibenzo-phenazin $C_{20}H_{12}ON_2$, Formel I.

3-Oxy-1.2; 5.6-dibenzo-phenazin-hydroxyphenylat-(9), 9-Phenyl-3-oxy-1.2;5.6 - dibenzo - phenaziniumhydroxyd (Oxyphenylisodinaphthazoniumhydroxyd) C₂₆H₁₈O₂N₂, Formel II. B. Die Salze entstehen beim Kochen von 9-Phenyl-3-amino-

1.2;5.6-dibenzo-phenaziniumsalzen (Syst. No. 3725) mit verd. Mineralsäuren (Kehrmann, SUTHERST, B. 32, 945). — Beim Behandeln der Salze mit Ammoniak oder Alkalicarbonat-Lösungen erhält man das Anhydrid (s. u.). — Chlorid C₂₈H₁₇ON₂·Cl. Dunkelbraune Nadeln, Ziemlich schwer löslich in Wasser und Alkohol mit roter Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter, bei Zusatz von Wasser in Hellrot übergehender Farbe. — Sulfat. Braunrote Nadeln. — Nitrat $C_{26}H_{17}ON_2\cdot NO_3$ (bei 110°). Violettbraune Nadeln. Fast unlöslich in Wasser.

Anhydrid, Dinaphthoprasindon $C_{26}H_{16}ON_2$, Formel III. B. Beim Behandeln von 9-Phenyl-3-oxy-1.2;5.6-dibenzo-phenaziniumsalzen (s. o.) mit Ammoniak oder mit Alkalicarbonat-Lösungen (K., S., B. 32, 946). - Blaugrüne Blättchen (aus Alkohol).

3-Acetoxy-1.2; 5.6-dibenzo-phenazin-hydroxyphenylat-(9) $C_{28}H_{20}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Das Nitrat entsteht beim Behandeln von Dinaphthoprasindon (s. o.) mit Acetanhydrid und Umsetzen des Reaktionsprodukts mit verd. Salpetersäure (K., S., B. 32, 946). — Nitrat C₂₆H₁₉O₂N₂·NO₃. Braunrote, metallglänzende Blättchen. Leicht löslich in Wasser

und Alkohol mit gelbroter Farbe und gelber Fluorescenz. — Chloroplatinat 2C₂₈H₁₉O₂N₂·Cl +PtCl₄. Gelbrote, metallglänzende Blättchen. Unlöslich in Wasser.

4. 5-Oxy-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 5 - Oxy - [phenanthreno - 9'.10' : 2.3 chinoxalinj') C20H12ON2, Formel IV.

8-Chlor-5-oxy-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin C₁₀H₁₁ON₂Cl, Formel V. B. Man reduziert 4-Chlor-2.3-dinitro-phenol mit Zinkstaub

und Eisessig, fügt Phenanthrenchinon zu und erwärmt (MELDOLA, HAY, Soc. 91, 1483). -Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 131°.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

5. 6-0xy-1.2;3.4-dibenzo-phenazin, 6-0xy-[phenanthreno-9'.10': 2.3-chinoxalinj') ("Oxyphenanthrazin") C₂₀H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen des Äthyläthers (s. u.) mit konz. Salzsäure auf 160—180° (AUTENRIETH, HINS-BEEG, B. 25, 497). — Schwefelgelbe Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 300°. Fast unzersetzt sublimierbar. Sehr schwer löslich in

Alkohol, Äther und Chloroform, leichter in siedendem Eisessig, unlöslich in Wasser. Löslich in siedender Natronlauge mit dunkelroter Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

Äthyläther $C_{22}H_{14}ON_2 = N_2C_{20}H_{11} \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei der Umsetzung von 3.4-Diaminophenol-äthyläther mit Phenanthrenchinon in Alkohol + Eisessig (Au., H., B. 25, 497). — Gelbliche Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 210°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, leichter in Chloroform, unlöslich in Wasser. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter, beim Verdünnen mit Wasser in Gelb übergehender Farbe.

Bis-[1.2; 8.4-dibenzo-phenazinyl-(6)]-sulfon-bis-hydroxyphenylat - (9.9') $C_{ss}H_{34}O_4N_4S$, s. nebenstehende Formel. B. Das Chlorid entsteht aus 3.3'-Dismino-4.4'-disnilino-diphenylsulfon (Bd. XIII, S. 567) und Phenanthrenchinon bei Gegenwart von etwas Salzsäure in Eisessig (ULLMANN, KOBSELT, B. 40, 645). — Leicht löslich in Eisessig und Nitrobenzol, schwer löslich in Alkohol. — Die violettrote Lösung in konz. Schwefelsäure fluoresciert schwach grün

und wird beim Verdünnen mit Wasser orangegelb. — Chlorid. Rote Nadeln. Löslich in siedendem Wasser mit orangegelber Farbe.

4'- Oxy - [dibenzo - 1'.2': 1.2; 1".2": 3.4 - phenazin] 1), HO 3'-Oxy-[phenanthreno-9'.10': 2.3-chinoxalin] (,,7.0 xyphenanthrophenazin") $C_{20}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifung der Acetylverbindung (s. u.) mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (WERNER, A. 322, 141). — Gelbes Krystallpulver (aus wäßr. Pyridin). Schmilzt nicht bis 340°. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln.

Acetylderivat $C_{29}H_{14}O_{2}N_{9}=N_{9}C_{20}H_{11}\cdot 0\cdot CO\cdot CH_{2}$. B. Aus 3-Acetoxy-phenanthrenchinon und o-Phenylendiamin in Eisessig + Alkohol in der Wärme (W., A. 322, 141). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 223—225°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol und Aceton, sehr schwer in Äther.

Benzoylderivat C_3 , $H_{16}O_3N_2=N_2C_{39}H_{11}\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (W., A. 322, 144). — Blättchen oder gelbes, amorphes Pulver. F: 234—236°. Schwer löslich in Alkohol, Aceton und Äther, leicht in Benzol.

7. 9-Oxy-2.3; 6.7-dibenzo-1.5-phenanthrolin, 3-Oxy-schinolino - 2'.3': 1.2 - acridinj'), 5 - Oxy-schinocridin'-2'.3': 1.2; 2''.3'': 3.4 - benzolj') ("4·Oxy- β -chinacridin'') C₂₆H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Form. B. Beim Erhitzen von 2 Mol 2-Amino-benzaldehyd mit 1 Mol Phloroglucin auf 120—150° (NIEMENTOWSKI, B. 39, 388; C. 1906 II, 1437). — Schwarze Nedeln mit 3C H O. (2018 Figure 1). 1: 260° Leicht Felich in eigender Nadeln mit 3C₂H₄O₂ (aus Eisessig). F: 360°. Leicht löslich in siedendem Eisessig und Nitrobenzol, sehr schwer in Alkohol, Aceton, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und siedendem Wasser. Die Lösungen in Wasser, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und Eisessig sind braungelb, die Lösungen in Alkohol, Aceton und Äther grün; die Lösung in Nitrobenzol ist in der Kälte braungelb, in der Hitze grün. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe und schwacher Fluorescenz.

Acetylderivat $C_{23}H_{14}O_2N_3 = N_2C_{30}H_{11} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus der vorangehenden Verbindung durch Erhitzen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (N., B. 39, 389; C. 1906 II, 1437). — Fast schwarze, metallglänzende Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 300°. Sehr schwer löslich in siedendem Eisessig und Nitrobenzol, unlöslich in anderen Lösungsmitteln.

2. Oxy-Verbindungen $C_{21}H_{14}ON_{2}$.

1. 2-/2-Oxy-phenylj-[phenanthreno-9', 10':4.5-imid-azol]') C₁₁H₁₄ON₁, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erwärmen von Phenanthrenchinon mit Salicylaldehyd und konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf dem Wasserbad (JAPP, STREAT-FEILD, Soc. 41, 146). Aus 2-[2-Methoxy-phenyl]-[phenanthreno-9'.10':4.5-imidazol] beim Erhitzen mit konz. Salzsaure im Rohr auf

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

CH2 · C6H5

- 200° (J., St., Soc. 41, 154). Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt unter Zersetzung bei 270° bis 276°. Schwer lößlich in siedendem Alkohol und siedendem Petroläther, leichter in Benzol und Schwefelkohlenstoff, leicht in Eisessig, Amylalkohol und Äther. Lößlich in Alkalilaugen, durch Kohlendioxyd fällbar. Gibt bei der Kalischmelze oder bei mehrtägigem Kochen mit alkoh. Kalilauge Salicylsäure. Lößlich in konz. Schwefelsäure mit schmutzigvioletter Farbe und grünlichblauer Fluorescenz.
- 2 [2 Methoxy phenyl] [phenanthreno 9'.10':4.5 imidazol] $C_{12}H_{16}ON_2 = C_{14}H_6 < N > C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Phenanthrenchinon und 2-Methoxybenzaldehyd mit konz. Ammoniak im Rohr auf 100° (JAPP, STREATFEILD, Soc. 41, 153). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 207—208,5°. Leicht löslich in siedendem Benzol, Amylalkohol und Eisessig. Unlöslich in verd. Säuren und Alkalilaugen. Gibt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Rohr auf 200° 2-[2-Oxy-phenyl]-[phenanthreno-9'.10':4.5-imidazol]. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

O(oder N) - Benzoylderivat des 2 - [2 - Oxy - phenyl] - [phenanthreno - 9'.10': 4.5-imidazols] $C_{28}H_{18}O_2N_2 = C_{21}H_{13}ON_2 \cdot CO \cdot C_8H_5$. B. Durch Erhitzen von 2 - [2 - Oxy - phenyl] - [phenanthreno - 9'.10': 4.5-imidazol] mit Benzoesäureanhydrid (J., Sr., Soc. 41, 148). — Würfel und Nadeln (aus Benzol). F: 218—220°.

2. 2-[4-Oxy-phenyl]-[phenanthreno-9'.10':4.5-imid-azol] 1) C₂₁H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erwärmen von Phenanthrenchinon mit 4-Oxy-benzaldehyd und konzentriertem wäßrigem Ammoniak auf dem Wasserbad (JAPP, STREATFEILD, Soc. 41, 150). — Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 350°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, löslich in heißem Eisessig und Amylalkohol. Leicht löslich in verd. Alkalilauge, durch Kohlendioxyd fällbar.

O(oder N)-Acetylderivat $C_{23}H_{16}O_2N_2=C_{21}H_{13}ON_2\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Acetanhydrid im Rohr bei 150° (J., St., Soc. 41, 152). — Nadeln (aus Amylalkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei $205-210^\circ$. Sehr leicht löslich in Eisessig.

- 3. 8-Oxy-5-methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin. 8-Oxy-5-methyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin] 1) $C_{21}H_{14}ON_{2}$, s. nebenstehende Formel.
- 8-Methoxy-5-methyl-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin, 8-Methoxy-5-methyl-[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin]¹) C₂₂H₁₅ON₂ = N₂C₂₀H₁₀(CH₂)·O·CH₂. B. Aus 2.3-Diamino-p-kresol-methyläther (Bd. XIII, S. 611) und Phenanthrenchinon in Eisessig + Alkohol in der Wärme (KAUFLER, WENZEL, B. 34, 2240). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 265—268°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Essigester und Benzol, unlöslich in Äther.
- 3. 6-0xy-2.4.5-triphenyl-pyrimidin C₂₂H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.4.5-Triphenyl-pyrimidon-(6), Syst. No. 3577.
- 4. Oxy-Verbindungen C24H20ON2.

1. 6-Oxy-5-phenyl-2.4-dibenzyl-pyrimidin C₂₄H₂₀ON₂, C₆H₅ Ns. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 5-Phenyl-2.4-dibenzyl- HO. No. 3577.

- 2. 7 Oxy 2.3 diphenyl 3'.4'.5'.6' tetrahydro [benzo 1'.2': 5.6 chinoxalin] \(^1\), 7 Oxy 2.3 diphenyl 5.6 tetramethylen chinoxalin, 4' Oxy-5.6-diphenyl 5'.6'.7'.8' tetrahydro [naphtho 1'.2': 2.3 pyrazin] \(^1\)) $C_{14}H_{10}ON_{1}$, Formel I (8. 476).
- 7-Äthoxy-2.3-diphenyl-5.6-tetramethylen-chinoxalin-hydroxyphenylat-(1), 7-Äthoxy-1.2.3-triphenyl-5.6-tetramethylen-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 2-Oxy-7-äthoxy-1.2.3-triphenyl-5.6-tetramethylen-1.2-dihydro-chinoxalin $C_{18}H_{18}O_{2}N_{2}$, Formel II bezw. III (S. 476). Die Konstitution der Base entspricht der Formel III, die der Salze der Formel II. B. Durch Umsetzen von salzsaurem 4-Amino-3-anilino-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)-äthyläther (Bd. XIII, S. 663) mit Benzil in siedendem Alkohol und Behandeln

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

des (nicht näher beschriebenen) Chlorids mit Ammoniak (Jacobson, Turnbull, B. 31, 902). --Gelbe Prismen (aus Chloroform + Alkohol). F: 151,5°. Leicht löslich in Ather, Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol. Die gelbliche Lösung in Alkohol fluoresciert schwach grün. -

Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter, bei Zusatz von Wasser in Gelb übergehender Farbe.

5. Oxy-Verbindungen C₂₅H₂₂ON₂.

- 1. 3.3'-Salicylal-bis-f2-methyl-indolf,
 Salicylal-bis-methylketol C₁₅H₁₅ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 Mol Salicylaldehyd und
 2 Mol 2-Methyl-indol in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (v. Walther, Clemen, J. pr.
 [2] 61, 258), in alkoh. Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (FREUND, LEBACH, B. 38,
 2650; vgl. F., B. 37, 323) oder beim Erhitzen auf 130—140° (RENZ, LOEW, B. 36, 4328). Aus
 2 Methyl indol in alkoh. Salzsäure 2-Methyl-3-salicylal-indolenin (Bd. XXI, S. 145) und 2-Methyl-indol in alkoh. Salzsäure (F., Le., B. 38, 2651). — Tafeln (aus wäßr. Aceton). F: 230—231° (R., Loew), 226° (F., Le.), 224° (v. W., C.). Löslichkeiten: v. W., C.; R., Loew; F., Le. — Gibt bei der Oxydation mit Chloranil und etwas alkoh. Salzsäure einen gelblichroten Farbstoff (F., LE.). Liefert beim Lösen in alkoh. Salzsäure 2-Methyl-3-salicylal-indolenin (F., LE.).
- 8.8'-Salicylal-bis-[1-äthyl-2-methyl-indol] $-C \cdot CH(C_6H_4 \cdot OH) \cdot C$ $C_{29}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 Mol Salicylaldehyd und 2 Mol 1-Athyl-2-methyl-indol in alkol. Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur C2H5 C2H5 (FREUND, LEBACH, B. 36, 2651; vgl. F., B. 37, 323). — Nadeln (aus Aceton + Alkohol + Wasser). F: 229°. — Gibt bei der Oxydation mit Chloranil und etwas alkoh. Salzsäure einen violettstichig roten Farbstoff.
- 2. 3.3'-[3-Oxy-benzal]-bis-[2-methyl-C·CH(C6H4·OH)·Cindol], m. Oxybenzal-bis-methylketol

 C₂₅H₂₅ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus

 1 Mol 3-Oxy-benzaldehyd und 2 Mol 2-Methyl-indol in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (FREUND, LEBACH, B. 36, 309; 38, 2649).— Krystallinisch. F: 222°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Aoeton, schwerer in Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser. Löslich in verd. Alkalilaugen.
- 3. 3.3'-[4-Oxy-benzal]-bis-[2-me-thyl-indol], p-Oxybenzal-bis-methyl. IV. [ketol $C_{25}H_{21}ON_2$, Formel IV (R = H). C·CH(C₆H₄·O·R)·C C·CH₈ CH₈·C NH
- 3.8'-Anisal-bis-[2-methyl-indol], Anisal-bis-methylketol C₂₈H₂₄ON₂, Formel IV (R = CH₃). B. Aus 1 Mol Anisaldehyd und 2 Mol 2-Methyl-indol bei mehrtägigem Aufbewahren in alkoh. Lösung (v. Walther, Clemen, J. pr. [2] 61, 257) oder beim Erhitzen im Rohr'auf 120—130° (Renz, Loew, B. 36, 4328). Nadeln (aus Alkohol). F: 211—212° (R. L.) 2000 (R. L.) Likili, E. K. (R., L.), 206° (v. W., C.). Leicht löslich in Ather, Chloroform, Benzol und Aceton, fast unlöslich in Ligroin und Wasser (v. W., C.).
- 6. α -Oxy- α -[naphthyl-(1)]- γ -[3-vinyl-piperidyl-(4)]- α -[chinoiyl-(4)]-propan, $\{\beta$ -[3-Vinyl-piperidyl-(4)]-äthyl}-[naphthyl-(1)]-[chinolyl-(4)]-carbinol, α-Naphthylcinchotoxol CH₂:CH HC-CH-CH₂ C₁₀H₂₀ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Cinchotoxin (Syst. No. 3571) mit a-Naphthylmagnesiumbromid in Ather (COMANDUCCI, C. 1909 I, 1487; G. 40 I [1910], 595, 599; vgl. Opdo, ĊH2 H2C-NH CH2-C(C10H7)(OH) G. 41 I [1911], 321). — Gelbrotes Pulver von bitterem Geschmack (C.). F: 132—134° (C.).

17. Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-30}ON₂.

1. 3-0xy-4-phenyl-1.2-benzo-phenazin (6-0xy-5-phenyl-naphthophenazin) C₂₂H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Oxy-3-phenyl-naphthochinon-(1.2) (Bd. VIII, S. 356) und o-Phenylendiamin in siedendem Alkohol (Volhard, A. 296, 23).—

Rotviolette Nadeln (aus Chloroform). F: 229—231°. Sublimierbar. Leicht C₆H₅ löslich in Chloroform, unlöslich in Ligroin.— Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.— NaC₂₂H₁₃ON₂. Rote Nadeln mit grünlichem Oberflächenglanz. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.— AgC₂₂H₁₃ON₂. Violetter Niederschlag.

Acetylderivat $C_{24}H_{16}O_2N_2 = N_2C_{16}H_8(C_6H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 3-Oxy-4-phenyl-1.2-benzo-phenazin beim Kochen mit Acetanhydrid (V., A. 296, 25). — Gelbliche Nadeln (aus Amylalkohol). F: 262—262,5°. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Aceton, leichter in Chloroform, Benzol, Eisessig und Essigester.

2. 2-0 xy-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{24}H_{18}ON_2$, s. nebenstehende Formel (R = H).

2-Oxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{30}H_{22}ON_2$, s. nebenstehende Formel ($R=C_6H_5$). Vgl. 1.2.3-Triphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumhydroxyd, S. 338.

n i. R C C C 6 H 5 O H

1-p-Tolyl-2-oxy-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{31}H_{24}ON_2$, s. obenstehende Formel (R = $C_6H_4\cdot CH_3$). Vgl. 1-p-Tolyl-2.3-diphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumhydroxyd, S. 339.

18. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-32} ON_2$.

1. Oxy-Verbindungen $C_{24}H_{16}ON_2$.

1. 7-Oxy-2.3-diphenyt-5.6-benzo-chinoxalin, 4'-Oxy-5.6-diphenyl-[naphtho-1'.2':2.3-pyrazin] 1 C $_{14}$ H $_{16}$ ON $_{2}$, Formel I.

7-Oxy-2.3-diphenyl-5.6-benzo-chinoxalin-hydroxyphenylat-(1), 7-Oxy-1.2.3-triphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumhydroxyd C₃₀H₂₂O₂N₂, Formel II. — Chlorid C₃₀H₂₁ON₂·Cl. B. Aus dem Anhydrid (s. u.) und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Witt, Schmidt, B. 25, 2007). Orangegelbe Nadeln und Blätter. Zerfällt beim Erhitzen auf 100° oder durch Einw. von Wasser in Salzsäure und das Anhydrid. Färbt Seide rosenrot.

Anhydrid ("Phenylna phthostilborosindon") C₃₀H₂₀ON₂, Formel III, bezw. chinoide Form. B. Beim Erhitzen von 7-Äthoxy-1.2.3-triphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumchlorid für

I.
$$\frac{N}{HO}$$
 $\frac{C_6H_5}{C_6H_6}$ II. $\frac{N}{HO}$ $\frac{C_6H_5}{C_6H_5}$ III. $\frac{N}{O}$ $\frac{C_6H_5}{C_6H_5}$

sich oder mit höhersiedenden Lösungsmitteln, wie Dimethylanilin (WITT, SCHMIDT, B. 25, 2005, 2007). — Granatrote Nadeln. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol mit rötlicher, leicht in Phenol mit orangegelber Farbe. Löslich in alkoh. Salzsäure mit gelber Farbe, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die beim Verdünnen in Gelb übergeht.

7-Äthoxy-1.2.3-triphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumhydroxyd bezw. 2-Oxy-7-äthoxy-1.2.3-triphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-chinoxalin $C_{12}H_{26}O_2N_2$, Formel IV bezw. V. Die Konstitution der Base entspricht der Formel V, die der Salze der Formel IV;

vgl. dazu Kehrmann, Wouleson, B. 32, 1043; Hantzsch, Kale, B. 32, 3128. — B. Das Chlorid entsteht durch kurzes Kochen von 4-Amino-3-anilino-naphthol-(1)-athyläther

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

(Bd. XIII, S. 675) mit Benzil in Eisessig und Behandeln des Reaktionsprodukts mit sehr verd. Salzsaure; man erhält die freie Base durch Einw. von Kalilauge auf das Chlorid (Witt, SCHMIDT, B. 25, 1017). — Gelbe Tafeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 175—1780 (JACOBSON, Turnbull, B. 31, 895 Anm. 4). — Das Chlorid zerfällt beim Erhitzen für sich oder beim Koohen mit höhersiedenden Lösungsmitteln wie Anilin, Phenol oder Dimethylanilin, in Phenylnaphthostilborosindon (S. 477) und Athylchlorid (W., Sch., B. 25, 2005, 2007). Das Chlorid liefert beim Erhitzen mit alkoh. Ammoniak im Rohr auf 120° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Salzsäure 7-Amino-1.2.3-triphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumchlorid (Syst. No. 3727); reagiert analog mit p-Toluidin bei 110—120° (W., Son., B. 25, 2003). — Chlorid C₃₃H₂₅ON₃·Cl. Gelbe Nadeln (aus verd. Salzsäure). Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol; die Lösungen sind gelb und zeigen eine grüne Fluorescenz, die auf Zusatz von Salzsäure verschwindet; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett und wird beim Verdünnen gelb (W., Sch., B. 25, 1018).

- 1-p-Tolyl-7-äthoxy-2.3-diphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumhydroxyd C₃₂H₂₅O₂N₂, s. nebenstehende Formel. Chlorid C₃₃H₂₇ON₂·Cl. B. Beim Erwärmen von 4-Amino-3-p-toluidino-naphthol-(1)-äthyläther (Bd. XIII, S. 675) mit Benzil in Eisessig und Behandeln des Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure (WITT, v. HELMOLT, B. 27, 2354). Gleicht dem Chlorid der vorangehenden Verbindung.
 - CaH5 $\mathbf{C_2H_5} \cdot \mathbf{O} \cdot$ C6H5 CaH4 · CH3
- 1 [4 Athoxy phenyl] 7 athoxy 2.3 diphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumhydroxyd $C_{34}H_{30}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. — Chlorid $C_{34}H_{35}O_3N_3$ ·Cl. B. Beim Kochen von salzsaurem 4-Amino-3-[4-äthoxy-anilino]-naphthol-(1)-šthyläther (Bd. XIII, S. 675) mit Benzil in Alkohol und Behandeln des Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure (Wiff, Buntrock, B. 27, 2361). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser mit gelber Farbe und grüngelber Fluorescenz, die bei Zusatz von Salz-

übergehender Farbe.

C₆H₅ CaHs C2H5 · O но C6H4 · O · C2H5

10-Oxy-10-phenyl-phthaloperin, 10-Phenyl-phthaloperinol-(10) C₃₄H₁₆ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phthaloperinon-(10) und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Sachs, A. 365, 122).— Krystalle (aus Alkohol + Essigester). F: 282—284°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelgrüner Farbe. — C24H16ON2+HCl. Braune Prismen (aus Alkohol). Schmilzt sehr hoch.

C(C6H5) OH

2. 10-0xy-10-benzyl-phthaloperin, 10-Benzylphthaloperinol-(10) C₂₅H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phthaloperinon-(10) und Benzylmagnesiumchlorid in Äther (Sachs, A. 365, 123). — Rhomboeder (aus Alkohol + Essigester). F: 258-259°. — Geht beim Kochen mit Acetanhydrid in 10-Benzalphthaloperin (S. 341) über. — Löelich in konz. Schwefelsäure mit grüner, rasch in Rotgelb übergehender Farbe.

3. Pseudobase des isochinolinrots $C_{26}H_{20}ON_2$, Formel I.

N.N'-Benzal - [chinolin-(2)] - [isochinolin-(1)] - methincyaninchlorid (Isochinolinrot, in der Technik "Chinolinrot" genannt1)) C20H10N2·Cl, Formel II oder III.

säure verschwindet. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter, beim Verdünnen in Gelb

Zur Konstitution vgl. Vongerichten, Homann, B. 45 [1912], 3446. — B. Beim Erhitzen von je 1 Mol Isochinolin, Chinaldin und Benzotrichlorid in Gegenwart von Zinkchlorid auf

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] ist von SCHEIBE, B. 54, 794 aus Chinolin, Chinaldin und Benzotrichlorid die Verbindung nebenstehender Formel dargestellt und Chinolinrot genannt worden.

120° (HOFMANN, B. 20, 9; vgl. Jacobsen, D. R. P. 19306, 23967; Frdl. 1, 158, 159; Agfa, D. R. P. 40420; Frdl. 1, 160). Rotbraune Krystalle mit grünlichgelbem Metallglanz (aus verd. Salzaäure). Monoklin prismatisch (Fock, B. 20, 10; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 808). Löslich in Alkohol, Eisessig und Phenol, schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol (H.). Die Lösungen in Wasser und Alkohol sind rot und fluorescieren gelbrot (H.). Absorptionsspektrum einer alkoh. Lösung: Vogel, B. 20, 11. Spaltet beim Erhitzen mit Salzsäure auf 220° sowie bei der Oxydation mit Permanganat oder Chromsäure Benzaldehyd ab (H.). Gibt bei der Zinkstaub-Destillation eine Verbindung $C_{17}H_{15}N$ (s. u.) (H.). Liefert beim Erhitzen mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung im Rohr auf 200° Benzylmercaptan und eine Verbindung $C_{19}H_{14}N_2$ (s. u.) (H.). Erzeugt auf Wolle und Seide unbeständige Rosafärbungen (H.). Sensibilisiert photographische Platten für Gelb (V.). — $2C_{26}H_{15}N_3Cl+$ PtCl4. Carminroter Niederschlag. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Salzsäure (H., B. 20, 13).

Verbindung C₁₇H₁₅N. Ist vielleicht als 1-β-Phenäthyl-isochinolin (s. nebenstehende Formel) anzusehen (Vongerichten, Homann, B. 45 [1912], 3448). — B. Aus Isochinolinrot bei der Zinkstaub-Destillation, neben anderen Produkten (Hofmann, B. 20, 16). — Krystalle (aus CH₂·CH₂·C₆H₅ verd. Alkohol). F: 86-86,5° (Hof.). — 2C₁₇H₁₅N+2HCl+PtCl₄. Krystallinisch; schwer löslich (Hof.).

Verbindung C₁₀H₁₄N₂. Ist vielleicht als [Chinolyl-(2)]-[iso-chinolyl-(1)]-methan(s.nebenstehende Formel)anzusehen(SCHEIBE, B. 54 [1921], 789). — B. Neben Benzylmercaptan beim Erhitzen von Isochinolinrot mit alkoh. Schwefelammonium-Lösung im Rohr auf 200° (HOFMANN, B. 20, 14). — Goldglänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 231°; sublimierbar; unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, schwer in Äther und Benzol, löslich in Schwefelkohlenstoff, leicht löslich in Phenol (H.). — Hydrochlorid. Farblose Nadeln. Löslich in Wasser mit gelbroter Farbe (H.).

19. Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-34} O N_2$.

Oxy-Verbindungen $C_{24}H_{14}ON_2$.

1. 7 - Oxy - 1.2; 3.4; 5.6 - tribenzo - phenazin, 4' - Oxy - [(naphtho - 1'.2':2.3) - (phenanthreno - 9".10":5.6) - pyr-azin] ') C₂₄H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verschmelzen von 1.2; 3.4; 5.6-Tribenzo-phenazin-sulfonsäure-(7) (Syst. No. 3707) mit Kaliumhydroxyd (Witt, B. 19, 2791). — Gelbe Nadeln. Sublimiert beim Erhitzen unter teilweiser Zersetzung. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe; die Lösung wird bei Zusatz von wenig Wasser rot; beim Erhitzen färbt sie sich erst violett, dann rot, zuletzt gelb. — Hydrochlorid. Zinnoberrotes Pulver. Löslich in siedendem Phenol, unlöslich in anderen Lösungsmitteln.

- 2. 8-Oxy-1.2; 3.4; 5.6-tribenzo-phenazin, 3'-Oxy[(naphtho-1'.2':2.3)-(phenanthreno-9''.10'':5.6)-pyrazin]¹) C₂₄H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von
 Naphthylendiamin-(1.2)-disulfonsäure-(3.8) (Bd. XIV, S. 789) mit Phenanthrenchinon in NaHSO₃-Lösung bei 90—95° und Verschmelzen des
 Reaktionsprodukts mit Kaliumhydroxyd bei 200—250° (BASF, D.R.P.
 90213; Frdl. 4, 403). Schmilzt nicht bis 200°. Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen
 Lösungsmitteln; löslich in alkoh. Natronlauge mit braunroter, in konz. Schwefelsäure mit
 rötlichblauer Farbe. Gibt beim Erwärmen mit Schwefelsäuremonohydrat einen rötlichgelben Wollfarbstoff.
- 3. 6'''- Oxy-[tribenzo-1'.2':1.2:1''.2'':3.4:1'''.2''':5.6-phenazin]'), 8'-Oxy-[(naphtho-1'.2':2.3)-(phenanthreno-9''.10'':5.6)-pyrazin]') C₂₄H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandlung von 7.8-Diamino-naphthol-(1) (Bd. XIII, S. 676) mit Phenanthrenohinon in NaHSO₂-Lösung bei 90—95° (BASF, D.R.P. 90212; Frdl. 4, 400). Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Fast unlöslich in alkoh. Natronlauge. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grünblauer Farbe. Gibt beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure gelbe Wollfarbstoffe.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

9 (oder 11) - 0xy-2,9'; 9.2'-diimino-9.11-dihydro-dianthryl-(1.1'), Flavanthrinhydrat CasH18ON2, Formel I oder II. B. Beim Erhitzen von Flavanthron

(Syst. No. 3611) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor auf 207-2100 (SCHOLL, B. 41, 2326). - Grünlichbraunes Pulver. Unlöslich in niedrigsiedenden Lösungsmitteln, löslich in Chinolin in der Kälte, in anderen hochsiedenden

Lösungsmitteln in der Wärme, mit brauner Farbe und grüner Fluorescenz. Geht beim Erhitzen auf 200-240° oder beim Erhitzen mit hochsiedenden Lösungsmitteln oder mit konz. Schwefelsäure in Flavanthrin (S. 346) über. — Gibt mit konz. Salzsäure ein unlösliches schwarzes Salz. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter, beim Erhitzen über Blau in Blaugrün übergehender Farbe. Löst sich in Salpetersäure (D: 1,4) bei 40—50° leicht mit purpurroter Farbe, die beim Kochen unter Bildung eines braunen Niederschlags in Gelbbraun übergeht.

21. Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-40}ON_{2}$ on

10-0xy-2.9'; 9.2'-diimino-dianthryl-(1.1'), Flavanthrinol C₂₈H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 10.0xo.2.9'; 9.2'-diimino.10.12-dihydro-dianthryl-(1.1'), Syst. No. 3583.

B. Dioxy-Verbindungen.

1. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n+2}O_2N_2$.

 $2.5 - \text{Dioxy-piperazin} \quad \mathrm{C_4H_{10}O_2N_3} = HN < \stackrel{\mathrm{CH_2 \cdot CH(OH)}}{\mathrm{CH(OH) \cdot CH_2}} > \mathrm{NH}. \quad \mathcal{B}. \quad \text{Man trägt Amino-piperazin}$ acetal (Bd. IV, S. 308) in gekühlte Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) ein, dampft im Vakuum bei 50-60° ein und läßt das Reaktionsprodukt über Schwefelsäure stehen (E. FISCHER, B. 27, 169; Chem. Fabr. Schering, D.R.P. 77557; Frdl. 4, 1204). — Hygroskopische Prismen oder Nadeln (aus Essigester). F: ca. 83°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther. — Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entsteht Aminoacetaldehyd. — $C_4H_{10}O_2N_3+2\,HCl$ (bei 100°). Krystalle. — $C_4H_{10}O_2N_3+2\,HBr$ (über Schwefelsäure). Prismen. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol. — Chloroaurat. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser. — $C_4H_{10}O_2N_2+2\,HCl+PtCl_4+H_2O$ (über Schwefelsäure). Gelbrote Prismen oder Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei schnellem Erhitzen bei ca. 200°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Alkohol.

Dibenzoylderivat $C_{18}H_{18}O_4N_2=C_4H_8O_4N_2(CO\cdot C_8H_8)_2$. B. Aus 2.5-Dioxy-piperazin beim Behandeln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (E. FISCHER, B. 27, 171; Chem. Fabr. Schering, D.R.P. 77557; Frdl. 4, 1205). — Nadeln (aus Eisessig oder Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 230-250° unter Zersetzung. Löst sich in ca. 500 Tln. heißem Alkohol. Sehr schwer löslich in Äther und Benzol, leichter in heißem Eisessig und Amylalkohol.

2. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-2} O_2 N_2$.

1. 3.5-Dioxy-pyrazol $C_3H_4O_2N_3=\frac{1}{HO \cdot C \cdot NH \cdot N}$ pyrazolidin, N.N'-Malonyl-hydrazin, Syst. No. 3587.

1-Phenyl-3.5-dibenzoyloxy-pyrazol $C_{23}H_{16}O_4N_2 = HC - C \cdot C \cdot C_6H_6$. B. Beim Kochen von 1-Phenyl-3.5-dioxo-pyrazolidin $C_6H_6 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot N(C_6H_8) \cdot N$ (Syst. No. 3587) mit überschüssigem Benzoylchlorid (MICHAELIS, BURMEISTER, B. 25, 1511; M., Priv.-Mitt.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 1110. Leicht löslich in Alkohol und Äther; unlöslich in Natronlauge und verd. Säuren.

- 1-p-Tolyl-3.5-dibenzoyloxy-pyrazol $C_{24}H_{18}O_4N_2 = HC$ $C \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$ $R \cdot Boi down$
- B. Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf C₆H₅·CO·O·C·N(C₆H₄·CH₃)·N

 1-p-Tolyl·3.5-dioxo-pyrazolidin (Syst. No. 3587) in alkal. Lösung (Asher, B. 30, 1022; Michaelis, Priv.-Mitt.). — Blättchen (aus Alkohol). F: 133°.
- 2. Dioxy-Verbindungen $C_4H_4O_2N_2$.
- 1. 4.5-Dioxy-3-methyl-pyrazol $C_4H_6O_2N_2 = \frac{HO \cdot C C \cdot CH_3}{HO \cdot C \cdot NH \cdot N}$ bezw. desmotrope Formen.
- $\textbf{1-Phenyl-4.5-dioxy-3-methyi-pyrazol} \ C_{10}H_{10}O_{2}N_{2} = \frac{HO \cdot C \cdots C \cdot CH_{3}}{HO \cdot C \cdot N(C_{6}H_{8}) \cdot N} \ \text{ist dessential}$ motrop mit 1-Phenyl-4.5-dioxo-3-methyl-pyrazolidin, Syst. No. 3587.
- azolidin, 5-Methyl-hydantoin, Syst. No. 3587.
- 5 Methoxy 2 methylmercapto 1.4 dimethyl imidazol C₂H₁₂ON₂S = CH₃·C --- N C·S·CH₃. B. Aus 3.5-Dimethyl-2-thio-hydantoin (Syst. No. 3587) beim CH₃·O·C·N(CH₃) C·S·CH₃. B. Aus 3.5-Dimethyl-2-thio-hydantoin (Syst. No. 3587) beim CH₃·O·C·N(CH₃). Behandeln mit Methyljodid und alkoh. Kalilauge, zuletzt auf dem Wasserbad (MARCK-WALD, NEUMARK, STELZNER, B. 24, 3293). — Öl. — Zerfällt bei der Destillation unter Abspaltung von Methylmercaptan. — $C_7H_{12}ON_2S + H_2SO_4$. Krystallpulver (aus Alkohol + Ather). Sehr leicht löslich in Wasser. — $2C_7H_{12}ON_2S + 2HCl + PtCl_4$. Gelber, krystallichten Nickenblag. linischer Niederschlag.
- 1- Phenyl 5 methoxy 2 methylmercapto 4 methyl imidazol $C_{12}H_{14}ON_2S =$ CH₃·C -N C·S·CH₃. B. Aus 3-Phenyl-5-methyl-2-thio-hydantoin (Syst. No. 3587) CHa·O·C·N(C₆H₅) beim Behandeln mit Methyljodid und alkoh. Kalilauge, zuletzt auf dem Wasserbad (MARCKwald, Neumark, Stelzner, B. 24, 3290). — Krystalle (aus Alkohol). F: 90°. Schwer löslich in Wasser, sonst leicht löslich. — $C_{12}H_{14}ON_2S + HCl$. Krystallpulver (aus Chloroform). F: 140°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $2C_{12}H_{14}ON_2S + 2HCl + PtCl_4$. Gelbrote Krystalle. F: 213° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — Pikrat $C_{12}H_{14}ON_2S + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 192° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.
- 1-o-Tolyl-5-methoxy-2-methylmercapto-4-methyl-imidazol $C_{13}H_{16}ON_{2}S =$ CH₃·C N C·S·CH₃. B. Analog der vorangehenden Verbindung (MARCK-CH₃·O·C·N(C₆H₄·CH₃) wald, Neumark, Stelzner, B. 24, 3292). — Blättchen (aus Ligroin). F: 118—120°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. — $C_{13}H_{16}ON_2S + HCl$. F: 120°. — Sulfat. Blättchen. F: 205°. — $2C_{13}H_{16}ON_2S + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Krystalle (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 205°, ohne zu schmelzen. — Pikrat $C_{13}H_{16}ON_2S + C_6H_3O_7N_3$. Hellgelber, flockiger Niederschlag. Schmilzt unter Zersetzung bei 200°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser.
- 1 p Tolyl 5 methoxy 2 methylmercapto 4 methyl imidazol $C_{13}H_{16}ON_{a}S =$ CH₃·O·C·N(C₆H₄·CH₃) WALD, NEUMARK, STELZNER, B. 24, 3292). — Blättchen (aus Alkohol). F: 109°. — C₁₃H₁₆ON₂S + HCl. Krystallpulver. F: 123°. — Pikrat. Gelber, krystallinischer Niederschlag. F: 180°.
- 3. 3.5-Dioxy-4-äthyl-pyrazol $C_bH_8O_2N_2=\frac{C_9H_b\cdot C-C\cdot OH}{HO\cdot C\cdot NH\cdot N}$.
- 1 Phenyl 3.5 dibenzoyloxy 4 äthyl pyrazol $C_{25}H_{20}O_4N_2 = C_2H_6\cdot C C\cdot C\cdot C\cdot C\cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln von 1-Phenyl-3.5-dioxo-4-āthyl- $\mathbf{C_6H_5} \cdot \mathbf{CO} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{N}(\mathbf{C_6H_5}) \cdot \mathbf{N}$ pyrazolidin (Syst. No. 3587) mit Benzoylchlorid in elkal. Lösung (MICHAELIS, SCHENK, B.

31

BEILSTEINS Handbuch. 4. Aufl. XXIII.

482

41, 3871). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 120°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in Alkalilaugen.

1 - Phenyl - 3.5 - dibenzolsulfonyloxy - 4 - äthyl - pyrasol $C_{22}H_{20}O_{4}N_{2}S_{2}$ $C_2H_5 \cdot C_4H_5$ B. Bei der Einw. von Benzolsulfochlorid auf $C_6H_5 \cdot SO_2 \cdot O \cdot \ddot{C} \cdot N(C_6H_5) \cdot \ddot{N}$ 1-Phenyl-4 äthyl-3.5-dioxo-pyrazolidin in alkal. Lösung (M., Sch., B. 41, 3871). — F: 189°.

3. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_2 N_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_4H_4O_2N_2$.

1. 2.4-Dioxy-pyrimidin (Uracil) $C_4H_4O_4N_4$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.4-Dioxo-tetrahydropyrimidin, Syst. No. 3588.

2.4-Dimethoxy-pyrimidin $C_6H_8O_2N_3=N_2C_4H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von 6-Chlor-2.4-dimethoxy-pyrimidin in Alkohol mit Zinkstaub und rauchender Salzsäure (Gabriel, Colman, B. 36, 3379). — Pyridinartig riechendes Öl. Erstarrt beim Abkühlen und schmilzt bei 10°. Kp₇₆₀: 204,5—205° (korr.). Mischbar mit Wasser. — Beim Eindampfen mit konz. Salzsäure entsteht Uracil. — $C_6H_8O_2N_2 + HCl + AuCl_3$. Goldgelbe Spieße. F: 139,5°. — $2C_6H_8O_2N_2 + 3HgCl_2$. Krystallinischer Niederschlag.

- 6-Chlor-2.4-dimethoxy-pyrimidin $C_6H_7O_1N_1Cl_1$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Gabriel, Colman, B. 36, 3380. B. Bei der N Y-O-CH³ Einw. von Natriummethylat-Lösung auf 2.6-Dichlor-4-methoxy-pyrimidin (S. 372) (Büttner, B. 36, 2234). — Nadeln oder Tafeln (aus Ligroin). F: 73°; destillierbar (B.).
- O·C₃H₅ 4-Athoxy-2-athylmercapto-pyrimidin C₈H₁₂ON₂S, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen einer alkoh. Lösung von 4-Chlor-2-äthylmercapto-N N J. B. CaHs pyrimidin unter Einleiten von Ammoniak (Wheeler, Johnson, Am. 81, 597). — Öl. Kp₁₈: 137—138°. — Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure entsteht Uracil.
- 2-Äthylmercapto-4-rhodan-pyrimidin C₇H₂N₂S₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Chlor-2-äthylmercapto-pyrimidin mit Kalium-rhodanid in Aceton (JOHNSON, STOREY, Am. 40, 137). — Prismen (aus Alkohol). F: 82°. Sehr leicht löslich in Aceton; unlöslich in Alkalilauge. — Lagert sich beim N. S. C. H. Erhitzen auf 80—90° oder beim Destillieren in 2-Athylmercapto-4-thiocarbonylaminopyrimidin (Syst. No. 3769) um.
- 2.4-Bis-[carboxy-methylmercapto]-pyrimidin, [2.4-Dimercapto-pyrimidin]-8.8-diessigsäure $C_0H_0O_4N_2S_2=N_2C_4H_2(S\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Bei der Einw. von Chloressigsäure auf Dithiouracil in wäßr. Lösung (Wheeler, Liddle, Am. 40, 557). Pulver (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 200°. Löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in heißem Wasser.
- 5 Brom 2 \ddot{a} thylmercapto 4 rhodan pyrimidin $C_7H_6N_2B_7S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Kochen von 4-Chlor-5-brom-2-äthylmercapto-pyrimidin mit Kaliumrhodanid in Alkohol (Johnson, Storky, Am. 40, 139). — Prismen. F: 81—82°. Sehr leicht löslich in Aceton, siedendem Ligroin, warmem Alkohol und Benzol; unlöslich in Natronlauge. — Lagert sich beim Erhitzen auf 150--160° in 5-Brom-2-äthylmercapto-4-thiocarbonylamino-pyrimidin (Syst. No. 3769) um. Bei der Einw. von Thioessigsaure oder Thiobenzoesaure entsteht 5-Brom-4-mercapto-2-äthylmercapto-pyrimidin (Syst. No. 3635).
- 4-Chlor-5-äthoxy-2-methylmercapto-pyr-imidin $C_7H_9ON_9ClS$, Formel II $(R=CH_9)$. B. Beider Einw. von Phosphoroxychlorid auf 4-Oxy-5-äthoxy-2-methylmercapto-pyrimidin (Swat No. 2020)

oxy-2-methylmercapto-pyrimidin (Syst. No. 3636) auf 120—130° (Johnson, Guest, Am. 42, 282). — Prismen (aus Alkohol). F: 75°. Sehr leicht löslich in Benzol und Ather, unlöslich in Wasser. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kaliumhydrosulfid-Lösung 5-Athoxy-4-mercapto-2-methylmercapto-pyrimidin (Syst. No. 3636).

4-Chlor-5-äthoxy-2-äthylmercapto-pyrimidin C₈H₁₁ON₂ClS, Formel II (R=C₈H₅).

B. Analog der vorangehenden Verbindung (Johnson, McCollum, J. biol. Chem. 1, 443;
C. 1906 II, 891). — Prismen (aus Ligroin). F: 46°. Kp₂₅: 185°. Löslich in Alkohol und Benzol.

4 - Chlor - 2 - äthylmercapto - 5 - benzylmercapto-pyrimidin $C_{13}H_{13}N_2ClS_2 = N_2C_4HCl(S \cdot C_2H_5) \cdot S \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$. B. Analog den beiden vorangehenden Verbindungen (Johnson, Guest, Am. 42, 280). — Prismen (aus Ligroin). F: 47—48°. Sehr leicht löslich in Benzol und Alkohol, unlöslich in Wasser.

2. Dioxy-Verbindungen C₅H₆O₂N₂.

- 1. 2.6 Dioxy 4 methyl pyrimidin (4-Methyl-uracit) $C_5H_5O_2N_3$, Formel I, ist desmotrop mit 2.6-Dioxo-4-methyl-tetrahydropyrimidin, Syst. No. 3588.
- 6-Oxy-2-alkyloxy-4-methyl-pyrimidin, Formel II, ist desmotrop mit 2-Alkyloxy-4-methyl-pyrimidon-(6), Syst. No. 3635.
- 2.6 Dimethoxy 4 methyl pyrimidin C₇H₁₀O₂N₂, Formel III. B. Beim Kochen von 2.6 Dichlor-4-methyl-pyrimidin (S. 92) mit Natriummethylat-Lösung (GA-BRIEL, COLMAN, B. 32, 2921). Krystallinische Masse. F: 69—70°. Kp₇₈₅: 213°.
- 6-Äthoxy-2-äthylmercapto-4-methyl-pyrimidin $C_0H_{14}ON_2S$, Formel IV. B. Aus 6-Chlor-2-äthylmercapto-4-methyl-pyrimidin (S. 372) und Natriumäthylat-Lösung in Alkohol + Äther (Johns, Am. 40, 351). Öl. Kp₂₀: 154°.
- 2. 2.4-Dioxy-5-methyl-pyrimidin (5-Methyl-uracil,Thymin) C₅H₅O₂N₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.4-Dioxo-5-methyl tetrahydropyrimidin, Syst. No. 3588.
- 2.4-Dimethoxy-5-methyl-pyrimidin $C_7H_{10}O_2N_2=N_2C_4H(CH_3)(O\cdot CH_3)_2$. B. Bei der Reduktion von 6-Chlor-2.4-dimethoxy-5-methyl-pyrimidin in Alkohol mit Zinkstaub und rauchender Salzsäure (Gerngross, B. 38, 3409). Nadeln (aus Petroläther). F: 60°. Kp₇₆₈: 322°. Mit Wasserdampf flüchtig. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Chloroform, schwer in Wasser. Beim Eindampfen mit konz. Salzsäure entsteht Thymin (2.4-Dioxy-5-methyl-pyrimidin, Syst. No. 3588). Riecht nach Hummer. $2C_7H_{10}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Tafeln. Zersetzt sich bei 185°.
- 6-Chlor-2.4-dimethoxy-5-methyl-pyrimidin C₇H₉O₂N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung auf 2.4.6-Trichlor-5-methyl-pyrimidin (GERNGROSS, B. 38, 3408). Nadeln (aus Petroläther). F: 76—77°. Destilliert unzersetzt. Sehr leicht löslich in Chloroform und Alkohol, schwerer in Ligroin, Ather und Petroläther, fast unlöslich in Wasser. Löslich in konz. Salzsäure. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und rauchender Salzsäure 2.4-Dimethoxy-5-methyl-pyrimidin.
- 6 Chlor 4 äthoxy 2 methylmercapto 5 methyl pyrimidin C₈H₁₁ON₂ClS, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4.6-Dichlor-2-methylmercapto-5-methyl-pyrimidin mit Natriumäthylat-Lösung (WHEE-LER, JAMIESON, Am. 32, 354). Prismen (aus Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser.
- 2-Äthylmercapto-4-rhodan-5-methyl-pyrimidin C₈H₉N₃S₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Chlor-2-äthylmercapto-5-methyl-pyrimidin mit Kaliumrhodanid in Alkohol (Johnson, Storey, Am. 40, 138). Prismen (aus Alkohol). F: 95° (J., St.). Löst sich in kalter Thioessigsäure unter Bildung von 4-Mercapto-2-äthylmercapto-5-methyl-pyrimidin (Syst. No. 3635) (J., St.; vgl. a. Wheeler, McFarland, Am. 43 [1910], 32).

3. Dioxy-Verbindungen $\mathrm{C_6H_8O_2N_2}.$

- 1. 2.6-Dioxy-4-āthyl-pyrimidin (4-Āthyl-uracil) C₆H₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.6-Dioxo-4-āthyl-tetrahydro. HO pyrimidin, Syst. No. 3588.
- 2. 2.6 Dioxy 4.5 dimethyl pyrimidin (4.5 Dimethyluractl) C₅H₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.6-Dioxo-4.5-dimethyl-tetrahydropyrimidin, Syst. No. 3588.

2.6-Dimethoxy-4.5-dimethyl-pyrimidin $C_0H_{12}O_2N_2=N_2C_4(CH_3)_2(O\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 2.6-Dichlor-4.5-dimethyl-pyrimidin mit Natriummethylat-Lösung (SCHLENKER, B. 34, 2828). — Nadeln. F: 39—40°. Kp: 229°. Mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol, Aceton und Ligroin.

4. 3.3'-Dioxy-dinortropyl C₁₄H₂₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel N·R C(OH)- $(\mathbf{R} = \mathbf{H}).$

3.3'-Dioxy-ditropyl, Tropinpinakon C₁₆H₂₈O₂N₂, s. neben-LH₂C-CH-CH₂ stehende Formel (R-CH₃). Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (WILL-STÄTTER, B. 31, 1674). — B. Entsteht in sehr geringer Menge neben Pseudotropin bei der Reduktion von Tropinon (Bd. XXI, S. 258) mit Natriumamalgam in saurer Lösung (W., B. 31, 1672). — Blätter (aus Wasser), Tafeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 188°. Sublimierbar. Destilliert unzersetzt. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol, siedendem Alkohol und Ligroin, ziemlich leicht in Äther und kaltem Alkohol, sehr sehwer in siedendem Wasser. — Beständig gegen schwefelsaure Permanganat-Lösung. Läßt sich nicht in eine Benzoylverbindung überführen. — $C_{16}H_{28}O_{2}N_{2}+2HCl+2AuCl_{3}$. Nadeln (aus Wasser). F: 228° bis 229° (Zers.). Leicht löslich in heißem, sehr schwer in kaltem Wasser. — $C_{16}H_{28}O_{2}N_{2}+2HCl+2AuCl_{3}$. Nadeln (aus Wasser). F: 276° (Zers.). Schwer löslich in Wasser. — Pikrat $C_{10}H_{28}O_{2}N_{2}+2C_{6}H_{3}O_{7}N_{3}$. Blättchen. Zersetzt sich oberhalb 300°. Fast unlöslich in kaltem Wasser und in Alkohol.

5. 3.3'-Dioxy-digranatyl $C_{16}H_{28}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel $\begin{bmatrix} H_2C-CH-CH_2\\ H_2C-N-R-C(OH)-\\ H_2C-N-R-C(OH)-\\ H_2C-CH-CH_2 \end{bmatrix}$ stehende Formel $(R=CH_3)$. B. Entsteht neben N-Methyl-pseudogranatolin bei der Reduktion von N-Methyl-granatonin (Pseudopelletierin, Bd. XXI, S. 261) mit überschüssigem 4% igem Natriumamalgam in Wasser in der Wärme (PICCININI, CORTESE, G. 31 I, 568; vgl. CIAMICIAN, SILBER, B. 26, 157, 2740; G. 24 I, 121). — Prismen (aus Alkohol). F: 248% (P., Co.). Schwer löslich in Wasser, Benzol und Äther (P., Co.). — $C_{18}H_{32}O_2N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 229% (P., Co.). — Quecksilberehlorid-Doppelsalz. Nadeln. F: 247% (P., Co.). — Pikrat $C_{18}H_{32}O_2N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 260% (P., Co.). (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 260° (P., Co.).

4. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-8} O_2 N_2$.

1. 5.6 - Dioxy-benzimidazol C₇H₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. HO. 1 - Phenyl - 5.8 - dimethoxy - benzimidazol $C_{15}H_{14}O_2N_2 =$ $(CH_3 \cdot O)_4C_6H_2 \cdot N(C_6H_5)$ CH. B. Aus 4-Amino-5-anilino-veratrol beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure (Jacobson, Jaenicke, F. Meyer, B. 29, 2689). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 106-107°. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Benzol, schwer in Ligroin und Äther.

2. Dioxy-Verbindungen C₈H₈O₂N₂.

1. 7.8-Dioxy-1.2-dihydro-phthalazin C₈H₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel.

1.1 - Dichlor - 7.8 - dimethoxy - 1.2 - dihydro - phthalazin

C₁₀H₁₀O₂N₂Cl₂ = (CH₃·O)₂C₆H₂CCl₂·NH. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. 7.8 - Dimethoxy-phthalazon-(1) (Syst. No. 3636) mit 1 Tl. Phosphoroxychlorid auf 125° (Liebermann, Bistrzycki, B. 26, 533; Jacobson, B. 27, 1425). — Gelbe Warzen (aus Eisessig). Schmilzt unter Zersetzung bei 260° (L., B.). — Zerfällt beim Schütteln mit Wasser in 4-Chlor-5.6-dimethoxy-phthalazin (S. 486) und Salzsäure (L., B.; J.).

2. 5.6; Dioxy-2-methyl-benzimidazol C₈H₈O₂N₂, s. neben. HO ehende Formel. stehende Formel.

 $5.6 \text{-Dimethoxy-2-methyl-benzimidazol} \quad C_{10}H_{12}O_{2}N_{2} = (CH_{3}\cdot O)_{2}C_{4}H_{2} < N > C \cdot CH_{3}.$ B. Beim Kochen von 4.5-Diamino-veratrol mit Essigsaure (Moureu, C. r. 125, 33). — F: ca. 170°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Ather.

3. 5.2 (bezw. 6.2)-Dioxy-2-methyl-benzimidazol, 5 (bezw. 6)-Oxy-2-oxy-methyl-benzimidazol $C_8H_8O_4N_2$, Formel I bezw. II.

I.
$$HO \cdot \underbrace{\hspace{1cm} NH}_{NH} C \cdot CH_2 \cdot OH$$
 II. $HO \cdot \underbrace{\hspace{1cm} NH}_{N} C \cdot CH_2 \cdot OH$

5(bezw. 6) - Äthoxy - 2 - phenoxymethyl - benzimidazol $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_5\cdot NH \cdot C\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_6$. B. Beim Erhitzen von Phenoxyessigsäure mit 3.4-Diamino-phenetol auf 140—1600 (COHN, J. pr. [2] 63, 188). — Blättchen. F: 168—1690. Leicht löslich in Methanol, sehr schwer in Benzol. — Hydrochlorid. Flocken. Schwer löslich in Salzsäure. — Sulfat. Flocken. Sehr schwer löslich in Wasser. — Pikrat. Blättchen (aus Alkohol). F: 211—2120. Leicht löslich in Alkohol.

5(bezw. 6) - Äthoxy - 2 - p - kresoxymethyl - benzimidazol $C_{17}H_{18}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3 < N - C_5C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von p-Kresoxyessigsäure mit 3.4-Diamino-phenetol auf 170° (Cohn, J. pr. [2] 63, 189). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 145—146°. — Pikrat. Krystallinischer Niederschlag (aus Alkohol). F: ca. 226—227°. Sohwer löslich in Alkohol.

5(bezw. 6) - Äthoxy - 2 - carvacroxymethyl - benzimidazol $C_{30}H_{24}O_2N_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3 < N \rightarrow C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_3 (CH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Carvacroxyessigsäure (Bd. VI, S. 530) und 3.4-Diamino-phenetol beim Erhitzen auf 140—150° (Cohn, J. pr. [2] 63, 190). — Krystalle (aus Äther-Petroläther). F: 124—125°. — Pikrat. Gelbe, grünstichige Blättchen (aus Alkohol). F: 204°.

5(bezw. 6) - Åthoxy - 2 - thymoxymethyl - benzimidazol $C_{s0}H_{24}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3 < N_{H} \subset CH_2 \cdot O \cdot C_6H_3 (CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von Thymoxyessigsäure (Bd. VI, S. 538) und 3.4-Diamino-phenetol auf 140—150° (Cohn, J. pr. [2] 63, 189). — Krystalle (aus Åther-Ligroin). F: 84—86°. Mäßig löslich in Ligroin. — Hydrochlorid. Blättohen (aus Wasser oder Alkohol). F: 208°. — Pikrat. Krystalle (aus Alkohol). F: 194°.

5(bezw. 6) - Åthoxy - 2 - α - naphthoxymethyl - benzimidazol $C_{20}H_{18}O_2N_2 = C_2H_3 \cdot O \cdot C_6H_2 \cdot N + C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_{10}H_7$. B. Beim Erhitzen von α-Naphthoxyessigsäure mit 3.4-Diamino-phenetol (Cohn, J. pr. [2] 63, 191). — Krystalle (aus Alkohol). F: 190°. Sehr schwer löslich in Benzol. — Pikrat. F: 227—228°. Schwer löslich in Alkohol.

5(besw. 6) - Äthoxy - 2 - β - naphthoxymethyl - benzimidazol $C_{20}H_{18}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3 < N - C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_{10}H_7$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Cohn, J. pr. [2] 63, 191). — Krystalle (aus Methanol-Benzel). F: 163—165°. — Hydrochlorid. F: ca. 221°. — Pikrat. F: 249—250° (Zers.).

5(bezw. 6)-Äthoxy-2-[(2-methoxy-phenoxy)-methyl]-benzimidazol $C_{17}H_{18}O_3N_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_3\cdot NH \cdot C\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. Be Beim Erhitzen von 2-Methoxy-phenoxy-essigsäure mit 3.4-Diamino-phenetol (Cohn, J. pr. [2] 63, 190). — Nädelchen. F: 122—123°. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser). — Pikrat. Grünliche Nadeln (aus Alkohol). F: 173—174° (bei langsamem Erhitzen).

3. $\beta.\gamma$ -Dioxy- $\beta.\gamma$ -di- α -pyrryl-butan, $\alpha.\alpha'$ -Dimethyl- $\alpha.\alpha'$ -di- α -pyrryl-athylenglykol $C_{18}H_{16}O_{2}N_{3}=\begin{bmatrix}HC&-CH\\HC\cdot NH\cdot C\cdot C(CH_{3})(OH)-\end{bmatrix}_{2}$. B. Bei der Reduktion von Methyl- α -pyrryl-keton (Bd. XXI, S. 271) mit Natriumamalgam in Wasser (Dennstedt, Zimmermann, B. 19, 2204). — Prismen mit 2H₂O (aus Ather). Monoklin prismatisch (Fock, B. 19, 2205; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 526). Schmilzt wasserhaltig bei 98°, wasserfrei bei 120°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Petroläther.

ОН

5. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-10} O_2 N_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_8H_6O_2N_2$.

- 1. 1.4-Dioxy-phthalazin C₈H₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 1.4-Dioxo-tetrahydrophthalazin, Syst. No. 3591.
- 2. 5.6-Dioxy-phthalazin C₈H₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Ho Beim Kochen von Chloropiazin (s. u.) mit konz. Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) HO und rotem Phosphor (Gabriel, B. 36, 3375). Orangegelbe Flocken. Sehr schwer löslich in siedendem Nitrobenzol, Äthylbenzoat und Phenol, unlöslich in Chloroform, Äther und Alkohol. Liefert beim Oxydieren mit Kaliumpermanganat in warmer Kalilauge Pyridazin-dicarbonsäure (4.5). C₈H₈O₂N₂ + HCl + H₂O. Citronengelbe Nadeln (aus Salzsäure). Hydrojodid. Citronengelbe Nadeln (aus konz. Jodwasserstoffsäure). Pikrat. Nadeln. F: 197°. Schwer löslich.
- 4-Chlor-5.6-dimethoxy-phthalazin, Chloropiazin C₁₀H₈O₃N₃Cl, CH₃·O Cl s. nebenstehende Formel. B. Beim Schütteln von 1.1-Dichlor-7.8-dimethoxy-1.2-dihydro-phthalazin (S. 484) mit Soda-Lösung bei Zimmertemperatur (Liebermann, Bistrzycki, B. 26, 534). Beim Erwärmen von Opiazon (Syst. No. 3636) mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad (Gabriel, B. 36, 3374). Nädelchen (aus Aceton + Petroläther). Färbt sich bei langsamem Erhitzen bei 120° bräunlich und ist bei ca. 145° völlig zersetzt (G.); F: 152° (L., B.). Löslich in Alkohol und Eisessig mit gelber Farbe (L., B.). Verharzt leicht (L., B.). Verhalten gegen Zinkstaub und alkoh. Salzsäure: L., B. Beim Kochen mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor entsteht 5.6-Dioxy-phthalazin (G.).
- 3. 2.4 Dioxy chinazolin $C_8H_8O_2N_2$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.4-Dioxo-tetrahydrochinazolin, N.N'-Benzoylen-harnstoff, Syst. No. 3591.
- 2.4-Dimethoxy-chinazolin $C_{10}H_{10}O_2N_3=N_2C_8H_4(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dichlor-chinazolin und 2 Mol Natriummethylat-Lösung (Abt, J. pr. [2] 39, 152). Nadeln (aus Alkohol). F: 66° (A.), 67° (Bogert, May, Am. Soc. 31, 512). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Methanol, sehr leicht in Alkohol (A.). Ist leicht mit Wasserdampf flüchtig (B., M.). Schwach hygroskopisch (A.). Bei längerem Erhitzen mit Wasser entsteht N.N'-Benzoylen-harnstoff (A.).
- **2.4-Diäthoxy-chinazolin** $C_{12}H_{14}O_2N_2 = N_2C_8H_4(O \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus 2.4-Dichlor-chinazolin und Natriumäthylat-Lösung (Bogert, May, *Am. Soc.* 31, 512). Angenehm riechende Nadeln. F: 50—51°. Ist leicht mit Wasserdampf flüchtig. Wird beim Kochen mit konz. Salzsäure zu N.N'-Benzoylen-harnstoff verseift.
- 2.4-Dipropyloxy-chinazolin $C_{14}H_{18}O_2N_2=N_2C_8H_4(O\cdot CH_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Einw. von Natriumpropylat-Lösung auf 2.4-Dichlor-chinazolin (Bogert, May, Am. Soc. 31, 513). Angenehm riechende Nadeln (aus Wasser). F: 40—41°. Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure zu N.N'-Benzoylen-harnstoff verseift.
- **4 Oxy 2 mercapto chinazolin** $C_eH_eON_2S$, Formel I, ist desmotrop mit 4-Oxo-2-thion-tetrahydrochinazolin, Syst. No. 3591.
- chinazolin, Syst. No. 3591.

 2.4-Dimercapto-chinazolin C₈H₈N₂S₂, Formel II, I.

 N
 ist desmotrop mit 2.4-Dithion-tetrahydrochinazolin, Syst.
 No. 3591.

 II.

 N
 N
 SH
 No. 3591.

он

8H

- 4. 2.3-Dioxy-chinoxalin $C_8H_6O_4N_4$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.3-Dioxo-tetrahydrochinoxalin, N.N'-o-Phenylen-oxamid, Syst. No. 3591.
- 5. 5.8 Dioxy 1.6 (oder 1.7) naphthyridin,
 Dioxychinopyrin C₂H₆O₂N₃, Formel III oder IV, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Kochen von 5.8-Dioxy-1.6 (oder 111. No. 1.7) naphthyridin carbonsăure (7 oder 6) methylester mit 1.7) naphthyridin carbonsăure (7 oder 6) methylester mit 1.7) Dodwasserstoffsăure (Kp: 127°) (Frils, B. 37, 2134). Gelbe Nadeln. Fârbt sich zwischen 225° und 245° dunkel, ohne zu

schmelzen. Leicht löslich in verd. Säuren, Alkalilaugen, Alkalicarbonaten und Ammoniak mit gelber bis braungelber Farbe. — Durch Einw. von Wasserstoffperoxyd auf Dioxychinopyrin in heißem verdünntem Ammoniak und Ansäuern mit Salzsäure entsteht das Hydrochlorid der Verbindung $C_{16}H_8O_4N_4$ oder $C_{16}H_{10}O_4N_4$ (s. u.). Die gleiche Verbindung entsteht auch durch Einw. von Luft auf die Lösung in Wasser, Alkohol oder Alkalilauge. — Hydroch lorid. Chromgelbe Krystalle. — Hydrojodid. Hellorangerote Prismen (aus Wasser). — Chloro-aurat. Rötliche Nadeln. — 2C₂H₆O₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄. Braune Krystalle. Wird bei 225° schwarzbraun und schmilzt nicht bis 285°. — Pikrat C₈H₆O₂N₂ + C₆H₃O₇N₃. Goldgelbe Nadeln oder Blättchen (aus verd. Salzsäure). Färbt sich bei 100° dunkel und schmilzt bei 205º (Zers.).

Verbindung $C_{16}H_8O_4N_4$ oder $C_{16}H_{10}O_4N_4$. — $C_{16}H_8O_4N_4+2$ HCl oder $C_{16}H_{10}O_4N_4+2$ HCl. B. s. o. Ziegelrote Krystalle (aus Salzsaure) (F., B. 87, 2136). — Chlorozurat. Braune Krystalle. — Chloroplatinat. Bordeauxrote Nadeln.

6. 1.4 - Dioxy - 2.7 - naphthyridin, 1.4 - Dioxy - copyrin $C_0H_0O_2N_2$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Durch Kochen von он 1.4-Dioxy-2.7-naphthyridin-carbonsaure-(3)-methylester mit Bromwasserstoffsaure N (D: 1,49) oder Jodwasserstoffsäure (Kp: 1270) (Gabriel, Colman, B. 35, 1361). -Wurde nicht ganz rein erhalten. Graugelbe Schuppen oder hellgelbe Nadeln. ÓН Färbt sich zwischen 195° und 240° dunkel, ohne zu schmelzen. Läßt sich nicht ohne Zersetzung umkrystallisieren. Löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Essigester und Aceton. Leicht löslich in verd. Säuren; leicht löslich in Ammoniak, Alkalilaugen und Alkalicarbonaten mit orangegelber Farbe. — Beim Erwärmen der Lösung in verd. Soda-Lösung auf dem Wasserbad unter Luftzutritt oder beim Versetzen der Lösung in heißer Kalilauge mit Kalium-persulfat entsteht das entsprechende Alkalisalz der Verbindung C_{1e}H₈O₄N₄ oder C_{1e}H₁₀O₄N₄ (s. u.). Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im Rohr auf 170° 4-Athyl-pyridin-carbonsāure-(3). — Hydrochlorid. Orangegelbe Schuppen. — Hydrojodid. Orangerote Krystalle. — $2C_8H_6O_2N_2+2HCl+PtCl_4$. Orangerote Nadeln. Färbt sich von 100^6 an dunkel. — Pikrat $C_8H_6O_2N_2+C_6H_3O_7N_3$. Orangegelbe bis bräunlichgelbe Nadeln und Tafeln. Wird bei 100° orangerot und sintert bei 195° unter Schwarzfärbung.

Verbindung $C_{16}H_8O_4N_4$ oder $C_{16}H_{10}O_4N_4$. B. s. o. — Die Lösungen der Alkalisalze in Wasser sind tiefvolett (G., C., B. 35, 1366). — $C_{16}H_8O_4N_4 + 2HCl$ oder $C_{16}H_{16}O_4N_4 + 2HCl$ 2HCl. Granatrotes Krystallpulver.

2. 4.5-Dioxy-3-phenyl-pyrazol $C_9H_8O_2N_2=\frac{HO\cdot C_---C\cdot C_8H_5}{HO\cdot C\cdot NH\cdot N}$ bezw. desmotrope Formen.

 $\textbf{4.5-Dioxy-1.3-diphenyl-pyrasol} \ C_{15}H_{12}O_2N_2 = \frac{HO \cdot C - - - C \cdot C_6H_5}{HO \cdot C \cdot N(C_6H_5) \cdot N} \ \text{ist desmotrop}$ mit 4.5-Dioxo-1.3-diphenyl-pyrazolidin, Syst. No. 3591.

3. 5.8 - Dioxy - 2.3 - dimethyl - chinoxalin $C_{10}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel.

CH₃ 5.8 - Diäthoxy - 2.8 - dimethyl - chinoxalin $C_{14}H_{18}O_2N_2 = N_2C_8H_2$ · CH s (CH₂)₂(O·C₂H₅)₂. B. Aus dem salzsauren Salz des (nicht näher beschriebenen) 2.3 - Diamino - hydrochinon - diathyläthers und Diacetyl (Nietzki, RECHERRO, B. 23, 1212). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 1270.

4. [5 - Athyl-chinuclidyl-(2)] - [6-0xy- C2H8-HC-CH-CH2 OH CH2 1.2.3.4 - totrahydro - chinolyl - (4)] - car-ĊHe binoi C₁₉H₂₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. -CH · CH(OH) · HC [5-(α-Chlor-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy-

1.2.3.4 - tetrahydro - chinolyl - (4)] - carbinol, Hydrochlortetrahydroapochinin $C_{10}H_{27}O_{2}N_{2}Cl = NC_{7}H_{11}(CHCl\cdot CH_{3})\cdot CH(OH)\cdot C_{9}H_{8}(OH)$ NH. Vgl. hierzu die Angaben bei [5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-1.2.3.4-tetrahydrochinolyl-(4)]-carbinol, S. 489.

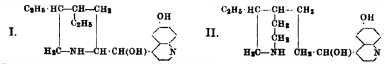
6. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_2 N_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{10}H_8O_2N_2$.

- 1. 6-Oxy-3-[4-oxy-phenyl]-pyridazin C₁₀H₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 6-Oxo-3-[4-oxy-phenyl]-1.6-dihydro-Ho. pyridazin, Syst. No. 3635.
- 6-Methoxy-3-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-pyridazin
 C₁₂H₁₁O₂N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von
 6-Chlor-3-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-pyridazin mit Natriummethylatlösung (Poppenberg, B. 34, 3260). Nädelchen. F: 137°. Pikrat C₁₂H₁₁O₂N₂Br
 +C₆H₃O₇N₃. Nadeln. F: 146°.
- 6-Äthoxy-8-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-pyridazin
 C₁₃H₁₃O₂N₃Br, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von
 6-Chlor-3-[3-brom-4-methoxy-phenyl]-pyridazin mit Natriumchlor-Lösung (Роргенвенс, B. 34, 3261). Stäbchen. F: 114°. Pikrat C₁₃H₁₃O₂N₂Br + C₆H₂O₇N₂. F: 154°.
- 2. 4.6-Dioxy-2-phenyl-pyrimidin C₁₀H₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 4.6-Dioxo-2-phenyl 1.4.5.6-tetrahydro-pyrimidin, Syst. No. 3592.
- C₆H₅ 3. 2.6 - Dioxy - 4 - phenyl - pyrimidin C₁₀H₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.6-Dioxo-4-phenyl-1.2.3.6-tetrahydro-pyrimidin, Syst. No. 3592.
- 4. 2.4-Dioxy-5-phenyl-pyrimidin $C_{10}H_8O_2N_2$, s. nebenatehende Formel, ist desmotrop mit 2.4-Dioxo-5-phenyl-1.2.3.4-tetrahydro-pyrimidin, Syst. No. 3592.
- 2. γ.δ-Dioxy-γ.δ-di-α-pyridyl-hexan, α.α'-Di- (äthyl- a.a'- di- a-pyridyl- äthylenglykol N-C(C2H5)(OH)-C(C2H5)(OH) C_{1e}H_{2e}O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben Athyl-α-pyridyl-carbinol beim Behandeln von Athyla-pyridyl-keton mit Natriumamalgam und verd. Alkohol (Engler, Bauer, B. 24, 2532). — Nadeln (aus Alkohol). F: 135—136°. — $C_{16}H_{20}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_2O$. Hellgelbe Prismen (aus Wasser).
- 3. $\delta.\varepsilon$ Dioxy $\delta.\varepsilon$ di α pyridyl octan, $\binom{N}{N}$ $c(CH_3 \cdot C_3H_5)(OH) \cdot C(CH_3 \cdot C_3H_5)(OH)$ lenglykol C₁₈H₂₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben Propyl-α-pyridyl-carbinol beim Behandeln von Propyl-α-pyridyl-keton mit Natriumamalgam und verd. Alkohol (Eng-LER, MAJMON, B. 24, 2538). — Nadeln (aus Alkohol). F: 146° (unkorr.). Löslich in Säuren.

4. Dioxy-Verbindungen $C_{19}H_{26}O_{2}N_{2}$.

[4.5 - Diathyl - piperidyl - (2)] - [6 - oxy - chinolyl - (4)] - carbinol oder $\{\beta$ -[3-Athyl-piperidyl-(4)]-āthyl}-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol $C_{10}H_{10}O_{1}N_{1}$ Formel I oder II.



[4-Äthyl-5-(α -jod-äthyl)-piperidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol (?) oder $\{\beta - [8 - (\alpha - \text{Jod} - \text{äthyl}) - \text{piperidyl} - (4)] - \text{äthyl}\}$ -[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol (?) $C_{18}H_{25}O_3N_3I = \text{HNC}_5H_7(\text{CHI}\cdot\text{CH}_3)(C_8H_5)\cdot\text{CH}(\text{OH})\cdot\text{C}_9H_5(\text{OH})\text{N}}$ (?) oder $\text{HNC}_5H_8(\text{CHI}\cdot\text{CH}_3)\cdot\text{CH}_3$ Leicht löslich in Kalilauge. — $C_{19}H_{25}O_{2}N_{3}I+2HI$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 219—220°. Schwer löslich in absol. Alkohol. [4-Äthyl-5-(α -jod-äthyl)-piperidyl-(2)]-[8-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol (?) oder $\{\beta - [8 - (\alpha - \text{Jod} - \text{äthyl}) - \text{piperidyl} - (4)] - \text{äthyl}\} - [6 - \text{methoxy-chinolyl} - (4)]-carbinol (?)$ $C_{20}H_{27}O_2N_2I = \text{HNC}_5H_2(\text{CH}_1\cdot\text{CH}_2)(C_2H_3)\cdot\text{CH}(\text{OH})\cdot\text{C}_2H_5(\text{O}\cdot\text{CH}_3)\text{N}}\ (?)$ oder $\text{HNC}_5H_6(\text{CH}_1\cdot\text{CH}_2)\cdot\text{CH}_3\cdot\text{CH}_4\cdot\text{CH}_4\cdot\text{CH}_5\cdot\text{CH}_6\cdot\text{CH$

Isonichin $C_{20}H_{26}O_2N_2$ (vielleicht diastereoisomer mit Nichin, S. 490). B. Neben viel Nichin bei 1-stündigem Kochen von Hydrojodnichin bis-hydrojodid mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Seraup, M. 14, 441). — Schuppen (aus verd. Alkohol). F: 208—209°. Schwer löslich in Ather. Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert intensiv blau. — Gibt mit Chlorwasser und Ammoniak eine grüne Färbung bezw. Fällung. — $C_{20}H_{26}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Orangerote Prismen.

2. [5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy- $_{\text{CH}_2:\text{CH-HC}}$ - $_{\text{CH}_2}$ - $_{\text{CH}_2:\text{CH-HC}}$ - $_{\text{CH}_2:\text{CH-$

[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-1.2.8.4-tetrahydro-chinolyl-(4)]-carbinol, Tetrahydrochinidin und Tetrahydrochinin

 $C_{20}H_{20}O_2N_2 = NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6(O\cdot CH_3)NH$. Die von Konek v. Norwall, B. 29, 804 durch Reduktion von Chinidin mit Natrium in siedendem Amylalkohol erhaltene, als Tetrahydrochinidin beschriebene Verbindung sowie ihr Nitrosoderivat sind wohl als Gemische anzusehen (vgl. Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 234137; Frdl. 10, 1204). Dasselbe gilt für die von Konek v. Norwall, B. 29, 803 und Lippmann, Fleissner, M. 16, 630 durch Reduktion von Chinin mit Natrium in siedendem Amylalkohol bezw. Äthylalkohol erhaltene, als Tetrahydrochinin aufgefaßte Verbindung sowie für ihr Acetylderivat, ihr Nitrosoderivat und das durch Erhitzen von Tetrahydrochinin mit Salzsäure erhaltene Hydrochlortetrahydroapochinin.

7. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-14} O_2 N_2$.

1. 4.7 - Dioxy - 5.6 - benzo - indazol, 1'.4' - Dioxy - [naphtho - 2'.3': 3.4 - pyrazol] 1) bezw. 4.7 - Dioxo - 4.7.8.9 - tetrahydro - 5.6 - benzo - indazol, 1'.4' - Dioxo - 1'.2'.3'.4' - tetrahydro - OH

[naphtho - 2'.3': 3.4 - pyrazol] 1)

C₁₁H₈O₂N₂, Formel I bezw. II, bezw. weitere desmotrope Formen. Eine Verbindung, der früher die Formel II erteilt wurde, ist nach

FTERER, PETERS, Am. Soc. 53 [1931], 4081, 4088 als 5.6-Benzo-indazolchinon-(4.7) aufzufassen und demgemäß Syst. No. 3594 eingeordnet.

2. Dioxy-Verbindungen $C_{12}H_{10}O_2N_2$.

1. 2.6-Dioxy-9.10-dihydro-phenazin C12H10O2N2, Formel III.

9.10-Bis-[4-methoxy-phenyl]-2.6-dimethoxy-9.10-dihydro-phenazin (,,Dianisyl-dihydroanisazin") $C_{18}H_{16}O_4N_3$, Formel IV. B. Durch Oxydation von 4.4'-Dimethoxy-

diphenylamin (Wieland, B. 41, 3494) oder von N.N-Bis-[4-methoxy-phenyl]-hydrazin (W., B. 41, 3504) mit Kaliumpermanganat in Aceton. Beim Behandeln von Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]-tetrazon (Bd. XVI, S. 751) mit Chlorwasserstoff in Äther + Chloroform oder mit Brom in Chloroform oder mit Eisessig und Zerlegen der entstandenen Phenazoniumverbindungen mit Zinkstaub und Essigsäure in alkoh. Lösung (W., B. 41, 3505). — Hellgelbe Nadeln

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

(aus Toluoi). F: 290° (W., B. 41, 3495). Destilliert unter geringer Zersetzung (W., B. 41, 3495). Leicht löslich in heißem Äthylenbromid, schwerer in heißen aromatischen Kohlenwasserstoffen mit hellgelber Farbe, schwer in Aceton und Chloroform, kaum in Alkohol und Äther; löst sich langsam in Eisessig mit roter Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure mit karmoisinroter Farbe (W., B. 41, 3495, 3496). — Bei Behandlung von Dianisyldihydroanisazin mit 40% iger ätherischer Salzsäure in Toluol erhält man eine Additionsverbindung von 2.6-Dimethoxy-phenazin-bis-[chlor-(4-methoxy-phenylat)]-(9.10) mit 9.10 · Bis · [4 · methoxy-phenyl]-2.6-dimethoxy-9.10-dihydro-phenazin¹) (W., B. 41, 3495; vgl. Kehrmann, Micewicz, B. 45 [1912], 2647; W., B. 46 [1913], 3299). Beim Oxydieren mit Salpetersäure, Ferrichlorid oder mit Brom in Chloroform + Benzol entstehen unbeständige grüne Lösungen (W., B. 41, 3497).

2. 2.5'-Dioxy-3.4-dihydro-fbenzo-1'.2':5.6-chinoxalin]*),
5.7'-Dioxy-1.6-dihydro-fnaphtho-1'.2':2.3-pyrazin]*)
C₁₂H₁₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 5'-Oxy-2-oxo-1.2.3.4-tetrahydro-[benzo-1'.2':5.6-chinoxalin], Syst. No. 3635.

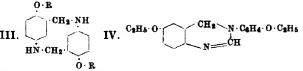
3. 5 (bezw. 6) - 0 xy - 2 - [2 - 0 xy - phenyl] - benzimidazolin $C_{13}H_{12}O_2N_2$, Formel I.

I.
$$^{\text{HO}} \cdot \bigcirc ^{\text{NH}} \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6 \text{H}_4 \cdot \text{OH}$$
 II. $^{\text{CH}_3 \cdot \text{O}} \cdot \bigcirc ^{\text{N(C}_6 \text{H}_5)} \cdot \text{CH} \cdot \text{C}_6 \text{H}_4 \cdot \text{OH}$

1-Phenyl-6-methoxy-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazolin $C_{20}H_{18}O_2N_2$, Formel II. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Bd. XIII, S. 565.

4. Dioxy-Verbindung $C_{14}H_{14}O_2N_2$, Formel III (R = H).

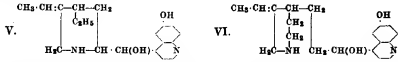
Verbindung $C_{18}H_{12}O_2N_2$, III. Formel IV ($R = C_2H_5$). Diese Formel wurde von Goldschmidt (Ch.



7. 21, 395; 25, 178) der aus OR p-Phenetidin und Formaldehyd in Gegenwart von Salzsäure entstehenden Verbindung erteilt. Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] ist sie von MAFFEI (G. 58 [1928], 267) als 3-[4-Athoxy-phenyl]-6-āthoxy-3.4-dihydro-chinazolin (Formel IV) erkannt worden; sie ist mit dieser Formel S. 378 eingeordnet.

5. Dioxy-Verbindungen $C_{19}H_{24}O_2N_2$.

1. $[4-\bar{A}thyl-5-\bar{a}thyliden-piperidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol oder <math>\{\beta-[3-\bar{A}thyliden-piperidyl-(4)]-\bar{a}thyl\}-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol C_{10}H_{24}O_2N_3$, Formel V oder VI.



[4-Äthyl-5-äthyliden-piperidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol (P) oder {β-[3-Äthyliden-piperidyl-(4)]- äthyl}-[6-methoxy-chinolyl-(4)]- carbinol (P) C₂₀H₂₆O₂N₂ = HNC₅H₆(:CH·CH₂)(C₂H₅)·CH(OH)·C₃H₆(O·CH₃)N(?) oder HNC₅H₇(:CH·CH₂)·CH₂·CH₂·CH₃·CH(OH)·C₃H₆(O·CH₃)N(?), Nichin, Chinhydrin. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Léger, C. r. 169 [1919], 799; Bl. [4] 27 [1920], 65; JUNGFLEISCH, LÉGER, A. ch. [9] 14 [1920], 183; SUSZKO, Bl. internat. Acad. polon. des Scie. et Lettres 1925, 131; C. 1926 I, 1199. — B. Beim Behandeln von Hydrochlorchinn mit alkoh. Kali (Chininfabr. ZIMMER & Co., Privatmitt.). Beim Behandeln von Hydrojodchinin (S. 497) mit Silbernitrat in verd. Alkohol (LIPPMANN, FLEISSNER, M. 14, 555). Neben anderen Verbindungen bei 1-stündigem Kochen von Hydrojodchinin-bis-hydrojodid mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge

¹⁾ Verbindungen dieser Art werden neuerdings auf Grund potentiometrischer Analysen von MICHARLIS, (J. biol. Chem. 92 [1931], 211; Am. Soc. 58 [1981], 2953; 55 [1983], 1481; vgl. a. MICH., Oxydations-Reduktions-Potentiale [Berlin 1983], S. 107) als monomolekulare Radikale formuliert.

³) Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

(SKRAUP, M. 14, 431, 433; vgl. Li., Fl.). — Nadeln mit 2H₂O (aus Wasser oder verd. Alkohol). Wird bei 100° wasserfrei (Sk.). Schmilzt im Capillarrohr wasserhaltig bei ca. 102°, wasserfrei bei 146° (Sk.; vgl. Rosenmund, Kittler, Ar. 262 [1924], 23). Leicht löslich in Chloroform, löslich in heißem Wasser (Sk.). Ist wasserfrei in Äther löslich (Li., Fl.; Ro., Ki.). [α]_iⁿ: —129,0° (98°/₀iger Alkohol; c = 1) (Sk.). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert blau (Sk.). — Wird von Permanganat in saurer Lösung leicht angegriffen (Sk.). Liefert beim Behandeln mit Chromschwefelsäure Essigsäure und wenig Chininsäure (Bd. XXII, S. 234) (Sk.). Beim Behandeln mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung unter Kühlung bildet sich N-Nitroso-nichin-nitrat (Sk.; vgl. Su.). Gibt bei 2½/_g-stündigem Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf dem Wasserbad hydrojodnichin-bis-hydrojodid (S. 489), bei 24-stündigem Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,9) auf dem Wasserbad entsteht das Bis-hydrojodid des [4-Äthyl-5-(α-jod-äthyl)-piperidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinols (?) oder {β-[3-(α-Jod-āthyl)-piperidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinols (?) oder {β-[3-(α-Jod-āthyl)-piperidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinols (?). Einw. von Äthyljodid: Sk.; vgl. Su. — Gibt mit Chlorwasser und Ammoniak eine grüne Färbung (Sk.). — C₂₀H₂₆O₂N₂ + 2 HCl. Prismen. F: 236—237° (Bräunung) (Sk.; vgl. Sv.). Leicht löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol (Sk.). — C₂₀H₂₆O₂N₂ + 2 HCl. Prismen (aus H1-haltigem verdünntem Alkohol). F: 221—222° (Sk.). Schwer löslich in kaltem Wasser (Sk.). — C₂₀H₂₆O₂N₂ + H₂SO₄ + 3,5H₂O. Nadeln. Unlöslich in absol. Alkohol, ziemlich leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Sk.). — Oxalat C₂₀H₂₆O₂N₂ + 2 C₂H₂O₄. Nadeln. F: 194° (Sk.). Schwer löslich in heißem Alkohol, löslich in heißem Wasser (Sk.; vgl. Li., Fl.). Eine mit Nichin diasterenisonere Verbindung liegt vielleicht in dem S. 489 beschriebenen

Eine mit Nichin diastereoisomere Verbindung liegt vielleicht in dem S. 489 beschriebenen Isonichin vor.

N-Nitrosoderivat $C_{20}H_{25}O_3N_3 = ON \cdot NC_5H_6(:CH \cdot CH_3)(C_2H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_9H_5(O \cdot CH_3)N(!)$ oder $ON \cdot NC_5H_7(:CH \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot C_9H_5(O \cdot CH_3)N(!)$. B. Beim Behandeln von Nichin mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung unter Kühlung (Skraup, M. 14, 444). — Amorph. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol (Sk.). — Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure Nichin - bis - hydrochlorid (Suzzko, Bl. internat. Acad. polon. des Scie. et Lettres 1925, 150; C. 1926 I, 1201; vgl. Sk.). — Gibt mit Schwefelsäure und etwas Phenol nach längerem Aufbewahren eine schwache Grünfärbung (Su.; vgl. Sk.). — $C_{20}H_{25}O_2N_3 + HNO_3$. Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 186° (Su.; Giemsa, Oesterlin, B. 64 [1931], 61; vgl. Sk.).

2. [5-Äthyl-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)] - carbinol C₁₉H₂₄O₂N₂, Formel I ¹). Das von dieser Formel sich ableitende [5-Äthyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol ist in zwei diestereoisomeren, als Hydrochinidin und Hydrochinin bezeichneten Formen bekannt, die sich durch die sterische

Anordnung an den mit * gekennzeichneten Kohlenstoffatomen unterscheiden 2). Zur Stereochemie der Chinidin-Chinin-Reihe vgl. RABE, A. 373 [1910], 89; 492 [1931], 251; 514 [1934], 62.

- a) Sterisch dem Hydrocinchonin entsprechendes [5-Åthyl-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Dihydrocupreidin, Hydrocupreidin C₁₉H₂₄O₂N₃, Formel I (s. o.). Vgl. hierzu die Reaktion von Hydrochinidin mit Salzsäure, S. 492.
- [5-Äthyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Dihydrochinidin, Hydrochinidin, $C_{20}H_{26}O_{2}N_{2}=NC_{7}H_{11}(C_{2}H_{5})\cdot CH(OH)\cdot C_{9}H_{5}(O\cdot CH_{3})N$. V. und Darst. Findet sich als Begleiter des Chinidins in den Chinarinden und ist im käuflichen Chinidinsulfat sowie in den bei der Gewinnung des Chinidins abfallenden Mutterlaugen enthalten (Forst, Boehringer, B. 14, 1954; 15, 520, 1656, 1658; Hesse, B. 15, 855, 3010). Trennung des Hydrochinidins von Chinidin durch Behandeln mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung, wodurch nur Chinidin oxydiert wird: F., B., B. 14, 1954; 15, 1659; Hes., B. 15, 3011. Nadeln mit $2^{1}/_{2}H_{2}O$ (F., B., B. 14, 1955; 15, 1657; Hes., B. 15, 855; vgl. Giemsa, Halberkann, B. 54 [1921], 1201; Emde, Helv. 15 [1932], 575). Ist bei 120°

1) Vgl. hierzu S. 404 Anm. 1.

^{*)} Die beiden anderen, aus dieser sterischen Anordnung sich ergebenden Isomeren, das mit Hydrochinidin am Carbinolkoblenstoffatom stereoisomere Epihydrochinidin und das entsprechende Epimere des Hydrochinins, das Epihydrochinin, wurden nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Auft, dieses Handbuchs [1. I. 1910] von RABE und Mitarbeitern, A. 492, 257 dargestellt. Über die Enantiostereoisomeren des Hydrochinidins und Hydrochinins sowie über racemisches Hydrochinin vgl. RABE, SCHULTZE, B. 66, 121, 122.

wasserfrei (F., B., B. 15, 1657). F: 166—167° (F., B., B. 14, 1955), 168° (unkorr.) (Hes., B. 15, 855). Schwer löslich in Ather, leicht in heißem Alkohol (F., B., B. 14, 1955; Hes., B. 15, 855) und in Chloroform (Hes., B. 15, 855). [α]^R: + 231,3° (wasserfreie Base in absol. Alkohol; c = 2), + 233,6° (1 Vol 96°/ajger Alkohol + 2 Vol. Chloroform; c = 2,4) (G., Hal., B. 54 [1921], 1201; vgl. F., B., B. 14, 1955; vgl. a. Rabe, Huntenberg, Schultze, Volger, B. 64 [1931], 2499; Ra., A. 492 [1931], 252; Emde, Helv. 15 [1932], 575; Henry, Solomon, Soc. 1934, 1924; Thron, Dirscherl, A. 515 [1935], 256). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert blau (F., B., B. 14, 1955; Hes., B. 15, 855). Die alkoh. Lösung reagiert alkalisch (F., B., B. 14, 1955). — Ist gegen Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung beständig (F., B., B. 14, 1955; Hes., B. 15, 856). Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure Chininsäure (Bd. XXII, S. 234) (F., B., B. 15, 520) und Cincholoipon (Bd. XXII, S. 11) (Seraup, Würstl, M. 10, 220; vgl. Koenigs, A. 347, 161). Bei längerem Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140—150° entstehen Methylchlorid und das nicht näher beschriebene Bis-hydrochlorid des Hydrocupreidins (F., B., B. 15, 1658; vgl. Heidelberger, Jacobs, Am. Soc. 41 [1919], 818). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure bildet sich Hydrochinidinschwefelsäure (s. u.) (Hes., A. 243, 150; vgl. Giemsa, Obsterlin, B. 64 [1931], 57). — Gibt bei der Einw. von Chlorwasser und Ammoniak eine grüne Färbung (F., B., B. 14, 1955; Hes., B. 15, 856). — Wirkt antipyretisch so stark wie Chinin (vgl. Rohde in Heffters Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1920], S. 91 und S. Fräneel, Die Arzneimittel-Synthese, 5. Aufl. [Berlin 1921], S. 242).

C₂₀H₂₆O₂N₂ + HCl. Tafeln. Leicht löslich in Wasser (FORST, BORHRINGER, B. 15, 1657).

[α]₂²⁵: +183,9° (Wasser; c = 1,3) (HEIDELBERGER, JACOBS, Am. Soc. 41 [1919], 827; vgl. F., B., B. 15, 1657). — C₂₀H₂₆O₂N₂ + HBr. Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser (F., B., B. 15, 1657). — C₂₀H₂₆O₂N₂ + HH. Nadeln. Schr schwer löslich in kaltem Wasser (F., B., B. 14, 1956). — C₂₀H₂₆O₂N₂ + 2H + 3H₂O. Orangegelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser (F., B., B. 15, 1657). — 2C₂₀H₂₆O₂N₂ + H₂SO₄ + 2H₂O. Nadeln (aus bei 30—50° verdunstender wäßriger Lösung oder aus stark konzentrierter Lösung) (Hesse, B. 15, 3008, 3009; vgl. hierzu Giemsa, Halberrann, B. 54 [1921], 1191, 1202). 1 Tl. des wasserhaltigen Salzes löst sich in 92 Tln. Wasser von 16° (Hes., B. 15, 3009). — 2C₂₀H₂₆O₂N₂ + H₂SO₄ + 8H₂O. Prismen oder Tafeln (aus bei ca. 20° gesättigter, bei ca. 10° verdunstender wäßriger Lösung) (Hes., B. 15, 3008, 3009; vgl. G., Hal.). 1 Tl. des wasserhaltigen Salzes löst sich in 81 Tln. Wasser von 16° (Hes., B. 15, 3009). Verliert das Krystallwasser bei gewöhnlicher Temperatur im Exsiccator (Hes., B. 15, 3009). Verliert das Krystallwasser bei gewöhnlicher Temperatur verdunstender wäßriger Lösung) (F., B., B. 14, 1956; 15, 1656; vgl. G., Hal.). Verwittert an der Luft (F., B., B. 15, 1956). — C₂₀H₂₆O₂N₂ + 2HCl + PtCl₄ + 2H₃O. Orangefarbene Nadeln (F., B., B. 14, 1955). — Benzoat C₂₀H₂₆O₂N₃ + C₃H₄O₃. Tafeln (F., B., B. 15, 1658). — Rhodanid C₂₀H₂₆O₂N₃ + C₃H₄O₃. Tafeln (F., B., B. 15, 1658). — Rhodanid C₂₀H₂₆O₂N₃ + C₃H₄O₄. Prismen. Leicht löslich in kaltem Wasser (F., B., B. 15, 1657). — C₂₀H₂₆O₂N₃ + C₃H₄O₄. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (F., B., B. 15, 1657). — C₃₀H₃₆O₂N₃ + C₄H₅O₆ + 3H₂O. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (F., B., B. 15, 1657). — B. Aus Hydrochinidinschwefelsäure C₂₀H₂₆O₅N₃S = NC₂H₁₁(C₄H₅)·CH(O·SO₃H)·C₄H₅(O·CH₄)N. Zur Formulierung v

[5(\$\alpha\$-Chlor-\text{athyl})-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Hydrochlorapochinidin, Hydrochlorapoconchinin $C_{12}H_{23}O_2N_2Cl = NC_7H_{11}(CHCl\cdot CH_3)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_7(OH)N$. B. Bei längerem Erhitzen von Chinidin mit bei —170 gesättigter Salzsäure im Rohr auf 140—1500 (Hesse, A. 205, 341, 343). — Krystalle mit 2H_2O (aus Wasser). Ist bei 1000 wasserfrei. F: 1640 (unkorr.; Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und heißem Wasser. [\alpha]_5: +203,70 (wasserfreie Base in 97 vol.-\alpha_0'gem Alkohol; c=2), +258,40 (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c=2). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert nicht. — Die alkoh. Lösung färbt sich auf Zusstz von Chlorwasser und Ammoniak gelb. — $C_{19}H_{23}O_2N_2Cl+2HCl$. Blättchen (aus verd. Salzsäure). Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol und mäßig konzentrierter Salzsäure. — $C_{19}H_{23}O_2N_2Cl+2HCl+PtCl_4+4H_3O$. Orangefarbene Krystalle.

[5-(α -Chlor-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Hydrochlorconchinin¹) $C_{20}H_{26}O_{2}N_{3}Cl = NC_{7}H_{11}(CHCl\cdot CH_{2})\cdot CH(OH)\cdot C_{9}H_{5}(O\cdot CH_{3})N.$ Beim Behandeln von Chinidin-hydrochlorid mit Salzsäure (D: 1,19)

¹⁾ Diese Verbindung ist auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschieuenen Arbeit von GOODSON, Soc. 1935, 1094 als ein Gemisch zweier diastereoisomerer Formen zu betrachten.

bei 85° (Hesse, A. 276, 126). — Krystalle. — Gibt bei der Einw. von konz. Schwefelsäure Hydrochlorchinidinschwefelsäure. — $C_{20}H_{25}O_2N_2Cl + 2HCl$.

[5 - (α - Chlor - äthyl) - ehinuclidyl - (2)] - [6 - acetoxy - chinolyl - (4)] - carbinacetat , O.O - Diacetyl - hydrochlorapochinidin, O.O - Diacetyl - hydrochlorapoconchinin $C_{23}H_{27}O_4N_2Cl = NC_7H_{11}(CHCl\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_9H_5(O\cdot CO\cdot CH_3)N$. B. Beim Erwärmen von Hydrochlorapochinidin mit Essigsäureanhydrid auf 60-80° (HESSE, A. 205, 350, 352). -Blättchen (aus Äther) von bitterem Geschmack. F: 168° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Äther. [α]: +94,6° (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 2). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert nicht. Gibt mit Chlor und Ammoniak keine Färbung. — $C_{23}H_{27}O_4N_2Cl+2HCl+PtCl_4+3H_2O$. Gelb.

Hydrochlorchinidinschwefelsäure, Hydrochlorconchininschwefelsäure $C_{30}H_{45}O_5N_2SCl = NC_7H_{11}(CHCl\cdot CH_8)\cdot CH(O\cdot SO_3H)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_8)N$. Zur Formulierung vgl. Giemsa, Oesterlin, B. 64 [1931], 57. — B. Aus Hydrochlorchinidin und konz. Schwefelschung vgl. saure in der Kälte (HESSE, A. 276, 126). — $2C_{20}H_{25}O_{5}N_{2}SCl + H_{2}SO_{4} + 10H_{2}O$. Nadeln (aus Wasser) (H.). — $C_{20}H_{25}O_{5}N_{4}SCl + HCl + AuCl_{2} + H_{2}O$. Gelb, krystallinisch (H.). — $2C_{20}H_{25}O_5N_2SC1 + 2HC1 + PtCl_4 + 3H_2O$. Goldglänzende Nadeln (aus Wasser) (H.).

[6-(α-Jod-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Hydrojodapochinidin, Hydrojodapoconchinin $C_{19}H_{13}O_{2}N_{2}I = NC_{1}H_{11}(CHI \cdot CH_{3}) \cdot CH(OH) \cdot C_{9}H_{5}(OH)N$. B. Das Bis-hydrojodid $C_{19}H_{13}O_{4}N_{1}I + 2HI$ entsteht bei 3-stündigem Erwärmen von Chinidin mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im Wasserbad (Schubert, Seraup, M. 12, 669; vgl. Lippmann, Fleisnner, M. 13, 429). — C₁₉H₂₂O₂N₂I + HI. B. Beim Behandeln des Bis-hydrojodids mit 1 Mol alkoh. Ammoniak (Sch., Sk.). Farblose Krystalle. F: ca. 218—220°. Löslich in $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol, sehr schwer löslich in absol. Alkohol und in Wasser. Löslich in Kalilauge. — $C_{19}H_{23}O_{2}N_{2}I + HI + HCl$. Gelbe Nadeln (Sch., Sk.). — $C_{12}H_{23}O_{2}N_{2}I + 2HI$. Gelbe Tafeln. F: ca. 252° (Sch., Sk.). Löslich in Kalilauge.

lauge (Sch., Sk.).

Verbindung C₁₉H₂₂O₂N₂. B. Aus Hydrojodapochinidin-bis-hydrojodid beim Behandeln mit Silbernitrat oder beim Erwärmen mit Anilin auf 100° (Schubert, Skraup, M. 12, 675,

676). — F: 157°. — $C_{19}H_{22}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (bei 110°).

[5-(α -Jod-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[8-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Hydrojod-chinidin, Hydrojod-conehinin $C_{20}H_{25}O_3N_2I=NC_7H_{11}(CHI\cdot CH_3)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N$. B. Man löst Chinidin in überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) unter gelindem Erwärmen auf, kühlt sofort ab und läßt unter Lichtabschluß stehen (Schubert, Skraup, M. 12, 669; vgl. Lippmann, Fleisner, M. 13, 433); das entstandene Bis-hydrojodid zerlegt man mit sehr verdünntem wäßrigem Ammoniak bei 50° (L., F.). — Prismen (aus Alkohol). F: 205—206° (L., F.). Schwer löslich in Wasser und Äther (L., F.). — C₂₀H₂₅O₂N₂I + 2 HCl + 5 H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (L., F.). — C₂₀H₂₅O₂N₂I + HI. B. Aus dem Bishydrojodid und 1 Mol alkoh. Ammoniak (Sch., Sx.; vgl. L., F.). Farblose Krystalle. F: 218° bis 220° (Sch., Sx.), 217° (L., F.). Löslich in 50°/ojeem Alkohol, sehr schwer löslich in absol. Alkohol, und in Wasser (Sch., Sx.). Unlöslich in Kalijauge (Sch., Sx.). — C.-H.-O.N.I.+ HI. obs 220° (Soh., Sk.), 217° (L., F.). Lositch in 50° $_{[0]}$ gelm Alkohol, sehr schwer lositch in the storm Alkohol und in Wasser (Sch., Sk.). Unlöslich in Kalilauge (Sch., Sk.). — $C_{20}H_{25}O_2N_2I + HI + HCl$. Gelbe Krystalle (Sch., Sk.). — $C_{20}H_{25}O_2N_2I + 2HI$. Gelbe Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 230° (Soh., Sk.; L., F.). Unlöslich in Kalilauge (Sch., Sk.). — $C_{20}H_{25}O_2N_2I + H_1O_2$. Nadeln (L., F.). — $C_{20}H_{25}O_2N_2I + HNO_3$. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (L., F.). — $C_{20}H_{25}O_2N_2I + 2HNO_3$. Prismen. Schwer löslich in Wasser (L., F.). — $C_{20}H_{25}O_2N_2I + 2HNO_3$. Prismen. Schwer löslich in Wasser (L., F.). — $C_{20}H_{25}O_2N_2I + 2HCI_2 + H_2O_3$ (im Vakuum getrocknet). Orangefarbene Blättchen (L., F.). — Oxalat des Hydrojodids $2C_{20}H_{25}O_2N_2I + 2HI + C_2H_2O_4$. Gelbe Nadeln (Soh., Sk.).

Verbindung $C_{20}H_{24}O_2N_2$. B. Beim Behandeln von Hydrojodchinidin-bis-hydrojodid mit Silbernitrat (Schubert, Skraup, M. 12, 675). — F: 78—79°. — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCl +$ PtCl₄ (bei 110°).

Sterisch dem Hydrocinchonidin entsprechendes [5 - Äthyl - chinu ctidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Dihydrocuprein, Hydrocuprein C₁₉H₂₄O₂N₂, Formel I (S. 491). B. Bei 6—8-stündigem Erhitzen von Hydrochininsulfat mit 8 Tln. Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140—150° (HESSE, A. 241, 280). Bei 3-stündigem Erhitzen von Hydrochinin-bis-hydrojodid mit 10 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf dem Wasserbad (Pum, M. 16, 73). — Farbloses, mikrokrystallinisches Pulver mit 2H₂O (durch Ammoniak gefällt) (H.). F: 168—170° (H.), 170° (Zers.) (P.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Chloroform, Alkohol und Ather (H.). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert nicht (H.). Reagiert stark basisch; leicht löslich in Alkaliaugen, ziemlich leicht in Ammoniak (H.). - Die alkoh. Lösung wird durch Eisenchlorid dunkelbraun (H.). Die schwefelsaure Losung färbt sich beim Versetzen mit Chlorkalk Lösung, dann mit überschüssigem Ammoniak intensiv grün (H.). — C₁₈H₂₄O₂N₂ + 2 HCl + H₂O. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser

(H.). — $C_{19}H_{24}O_2N_3+2HI$. Krystalle. F: 239—240° (Zers.) (P.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (P.). — $2C_{19}H_{24}O_2N_3+H_3SO_4$. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol (H.). — $C_{19}H_{24}O_2N_3+2HCl+PtCl_4$. Orangerote Nadeln. Fast unlöslich in Wasser und verd. Salzsäure (H.). — Tartrat $2C_{19}H_{24}O_2N_2+C_4H_6O_6+2H_2O$. Nadeln; sehr schwer löslich in Wasser (H.).

[5-Äthyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Dihydrochinin, Hydrochinin $C_{20}H_{20}O_2N_2 = NC_7H_{11}(C_2H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_9H_5(O \cdot CH_3)N$. V. und Darst. Findet sich als Begleiter des Chinins in den Chinarinden und ist im käuflichen Chininsulfat sowie in den bei der Gewinnung des Chinins abfallenden Mutterlaugen enthalten (HESSE, A. 241, 257, 286). — Trennung des Hydrochinins von Chinin durch fraktionierte Krystallisation der basischen Sulfate und darauffolgende Behandlung mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung, wodurch nur Chinin oxydiert wird: HES., A. 241, 257, 258. — Nadeln (aus Äther oder Chloroform), Blättchen (aus Aceton). F: 172,3° (LENZ, Fr. 27, 561). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und wäßr. Aceton, schwer in Wasser (Hes., B. 15, 856; A. 241, 258, 259). [α]: —142,2° (95 vol. °/oiger Alkohol; c=2,4) (Hes., A. 241, 259); $[\alpha]_0^m$: -160,30 (Alkohol + Chloroform; c = 2,5) (Lenz). Reagiert alkalisch (HES., A. 241, 259). Leicht löslich in verd. Ammoniak, unlöslich in Alkalilauge (HES., A. 241, 258). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert blau (HES., B. 15, 856; A. 241, 259). — Wird von Kaliumpermanganat in saurer Lösung nur langsam angegriffen (HEs., B. 15, 856; A. 241, 259). Bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure in der Wärme entsteht Cincholoipon (Bd. XXII, S. 11) (Seraup, M. 10, 49; vgl. Koenics, A. 347, 161). Liefert bei längerem Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140—150° Methylchlorid und Hydrocuprein (Hes., A. 241, 280). Dieses entsteht auch beim Erhitzen mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) auf dem Wasserbad (Pum, M. 16, 73). Hydrochinin gibt bei der Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure Hydrochinin- CaH5 HC—CH—CH9 schwefelsäure (S. 495) (Hes, A. 241, 283; Schmid, M. 22, 807; O · CHa ĊH2 vgl. GIEMSA, OESTERLIN, B. 64 [1931], 57). Geht beim Erhitzen CH2 seines Sulfats $C_{20}H_{26}O_{2}N_{2} + H_{2}SO_{4}$ auf etwa 140° in Hydrochinicin (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3635) über (Hzs., H2C-NH CH2 CO

A. 241, 263, 273).

Hydrochinin schmeckt bitter und gleicht in der antipyretischen Wirkung dem Chinin (Hesse, A. 241, 259, 285). Zur Giftwirkung vgl. Rohde in Heffrers Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1920], S. 91; S. Fränkel, Die Arzneimittel-Synthese, 5. Aufl. [Berlin 1921], S. 237.

Hydrochinin gibt mit Chlor- oder Bromwasser und Ammoniak eine grüne Färbung (Hesse, B. 15, 856; A. 241, 259). Mikrochemischer Nachweis auf Grund der Doppelbrechung des Hydrochininsulfats: Kley, R. 22, 379; Fr. 43, 166. Über Nachweis von Hydrochinin im Chinin vgl. die Angaben bei Chinin, S. 519.

C₁₀H₂₆O₂N₂ + HCl + 2 H₂O. Prismen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather (Hesse, A. 241, 264; vgl. a. Heidelberger, Jacobs, Am. Soc. 41 [1919], 820). — $C_{20}H_{26}O_2N_2 + HBr + 2H_2O$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol; ist bei 120° wasserfrei (Hes., A. 241, 266). — $C_{20}H_{26}O_2N_2 + 2HBr + 3H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (Hes., A. 241, 266; vgl. a. Emde, Helv. 15 [1932], 574). — $C_{20}H_{26}O_2N_2 + 2HI + 3H_2O$. Hellgelbe Krystalle (aus 50°/digem Alkohol) (Pum, M. 16, 72). — $C_{20}H_{26}O_2N_2 + 2HI + 3H_2O$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser (Hes., A. 241, 267). — $2C_{20}H_{26}O_2N_2 + 4H_1 + 4H_2O$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser (Hes., A. 241, 267). — $2C_{20}H_{26}O_2N_2 + 4H_2SO_4 + 6H_2O$. Prismen (Hes., A. 241, 262). Brechung der Krystalle: Kley, R. 22, 379; Fr. 43, 166. Verliert das Krystallwasser bei 100° und nimmt an feuchter Luft wieder 6H₂O auf (Hes., A. 241, 262; vgl. a. Giemsa, Bonath, B. 58 [1925], 95). Wurde einmal in Nadeln mit 8H₂O erhalten, die an der Luft rasch verwittern und dann 6H₂O enthalten (Hes., B. 15, 856; A. 241, 262). Unlöslich in Ather, fast unlöslich in Chloroform, leicht in Alkohol (Hes., A. 241, 262). [a] $\frac{1}{10}$: — 193,4° (1 Mol wasserfreies Salz löst sich in 348 Tln. Wasser von 15° (Hes., A. 241, 262). [a] $\frac{1}{10}$: — 193,4° (1 Mol wasserfreies Salz + 4 Mol HCl in Wasser; c = 4) (Hes., A. 241, 262). [a] $\frac{1}{10}$: — 193,4° (1 Mol wasserfreies Salz + 4 Mol HCl in Wasser; c = 4) (Hes., A. 241, 262). [a] $\frac{1}{10}$: — 193,4° (1 Mol wasserfreies Salz + 4 Mol HCl in Wasser von 15° (Hes., A. 241, 262). [a] $\frac{1}{10}$: — 193,4° (1 Mol wasserfreies Salz + 4 Mol HCl in Wasser von 15° (Hes., A. 241, 262). — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$: — 2 $\frac{1}{10}$

 $PtCl_4 + 2H_2O$. Gelb, krystallinisch (HES., B. 15, 856). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Salzsäure (HES., A. 241, 265).

Verbindung von Hydrochininsulfat mit Phenol $2C_{20}H_{26}O_4N_2+H_2SO_4+C_6H_6O+H_4O.$ Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser und in Alkohol (Hesse, A. 241, 263). — Verbindung von Hydrochinin mit Anethol (Bd. VI, S. 566) $2C_{20}H_{36}O_2N_2+C_{10}H_{13}O+2H_4O.$ Prismen (aus verd. Alkohol). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Ather und heißem Alkohol (Hes., A. 241, 261). Zersetzt sich bei 120° in seine Komponenten (Hes., A. 241, 261). — Acetat $C_{30}H_{26}O_2N_2+C_2H_4O_2+5H_2O.$ Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Hes., A. 241, 267, 268). — Benzoat $C_{30}H_{26}O_3N_2+C_7H_6O_2.$ Nadeln. Sohwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Hes., A. 241, 268). — Oxalat $2C_{30}H_{26}O_2N_2+C_2H_2O_4+6H_2O.$ Nadeln. Unlöslich in Ather, leicht löslich in heißem Alkohol (Hes., A. 241, 269). 1 Tl. löst sich in 607 Tln. Wasser von 19° (De Vrij, Fr. 27, 116 Anm.). 1 Tl. wasserfreies Salz löst sich in 470 Tln. Wasser von 15° (Hes., A. 241, 269). — Salicylat $C_{30}H_{26}O_2N_2+C_7H_6O_3.$ Nadeln. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser und in Alkohol (Hes., A. 241, 268). — d-Tartrat $2C_{20}H_{26}O_2N_2+C_4H_6O_6+2H_2O.$ Prismen. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser; 1 Tl. löst sich in 545 Tln. Wasser von 17° (Hes., A. 241, 269). — Salz der Citronensäure $3C_{20}H_{26}O_3N_2+C_6H_6O_7+10H_2O.$ Nadeln. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser (Hes., A. 241, 270). Ist linksdrehend (Hes., A. 241, 270). — Salz der Piperonylsäure (Bd. XIX, S. 269) $C_{30}H_{26}O_3N_2+C_8H_6O_4.$ Nadeln. Leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Chloroform (Hes., A. 241, 268).

O-Acetyl-hydrochinin $C_{22}H_{28}O_3N_2=NC_7H_{11}(C_2H_s)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N$. B. Bei kurzem Erwärmen von Hydrochinin mit Essigsäureanhydrid auf 80° (Hesse, A. 241, 278). — Krystalle (aus Benzin). F: 100° (Chininfabr. Zimmer & Co., D.R. P. 251936; C. 1912 II, 1590; Frdl. 11, 984; vgl. H.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, schwer in Wasser (H.). Schwer löslich in Ammoniak, leicht in Säuren (H.). [α]]: —73,9° (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 3) (H.). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert blau (H.). — Wird durch alkoh. Alkalilauge schnell zu Hydrochinin und Essigsäure verseift (H.). — Gibt mit Chlorkalk-Lösung und Ammoniak eine intensiv grüne Färbung (H.). — $2C_{22}H_{28}O_3N_2 + H_2SO_4 + 9H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Åther (H.). — $C_{22}H_{28}O_3N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Pulver. Schwer löslich in Wasser (H.).

Hydrochininschwefelsäure $C_{20}H_{20}O_5N_2S=NC_7H_{11}(C_2H_5)\cdot CH(O\cdot SO_3H)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N$. Zur Formulierung vgl. Giemsa, Oesterlin, B. 64 [1931], 57. — B. Bei der Einw. von kalter konzentrierter Schwefelsäure auf Hydrochinin oder sein Sulfat (Hesse, A. 241, 283; Schmid, M. 22, 807). — Krystalle mit 1 H_2O (aus Wasser oder Alkohol) von bitterem Geschmack (H.). Wird bei 100° wasserfrei (H.). F: 239° (H.; G., Oe.), 240° (Sch.). Unlöslich in Ätber und Chloroform (H.). Die wäßr. Lösung reagiert schwach sauer (H.). Schwer löslich in kalter Natronlauge und kaltem Ammoniak, leicht in verd. Säuren (H.). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert blau (H.). — Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im Wasserbad in Hydrochinin und Schwefelsäure gespalten (Sch.). Ist gegen konz. Kalilauge bei Wasserbadwärme beständig (Sch). — Gibt mit Chlorkalk-Lösung und Ammoniak eine intensiv grüne Färbung (H.). — $2C_{20}H_{36}O_3N_2S+2HCl+PtCl_4+8H_2O$. Blaßgelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser (H.).

Hydrochinin-Chld-hydroxymethylat $C_{21}H_{30}O_3N_2 = (HO)(CH_3)NC_7H_{11}(C_2H_5) \cdot CH(OH) \cdot C_9H_5(O \cdot CH_9)N$. B. Das Jodid entsteht bei 24-stündiger Einw. von Methyljodid auf Hydrochinin in Alkohol (Hesse, A. 241, 275). — Chlorid $C_{21}H_{29}O_2N_2 \cdot Cl + 2H_2O$. Nadeln. Schmilzt wasserfrei bei 168° (Hes.; vgl. Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41 [1919], 2102). Leicht löslich in Alkohol, heißem Wasser und in verd. Säuren (Hes.). — Jodide: $C_{21}H_{29}O_2N_2 \cdot I + CH_2 \cdot OH$. Farblose Prismen (aus Methanol) (Hes.). — $C_{21}H_{29}O_2N_3 \cdot I + C_2H_5 \cdot OH$. Blaßgelbe Prismen (aus Alkohol). Ist gegen 100° alkoholfrei (Hes.). F: 218° (Hes.; vgl. J., Hei.). Leicht löslich in heißem, sohwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (Hes.). — $2C_{31}H_{39}O_3N_2 \cdot Cl + CL_4$ (bei 100°). Blaßgelbe Nadeln. Schwer löslich in Alkohol und Wasser (Hes.). — $C_{21}H_{39}O_2N_2 \cdot Cl + CL_4 \cdot CL_4$

[5-(α -Chlor-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Hydrochlorapochinin $C_{19}H_{25}O_4N_1Cl=NC_7H_{11}(CHCl\cdot CH_3)\cdot CH(0H)\cdot C_9H_5(0H)N$. B. Bei längerem Erhitzen von Chinin oder von Apochinin mit bei -17^0 gesättigter Salzsäure im Rohr auf 140—150 o (Hesse, A. 205, 340, 341; vgl. Zorn, J. pr. [2] 8, 284). — Krystalle mit 2H₂O (Hes.). Ist bei 100 o wasserfrei (Hes.). F: 181—182 o (Suszko, Bl. internat. Acad. polon. des Scie. et Lettres 1925, 142; C. 1926 I, 1201; vgl. Hes.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform (Hes.). [α]; = -245, 7 o (1 Mol Base + 3 Mol HCl in Wasser; c = 2) (Hes.). Zur optischen Drehung vgl. ferner Henry, Solomon, Soc. 1934, 1926. Die alkoh. Lösung

reagiert alkalisch (Hes.). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert nicht (Hes.). — Gibt in alkoh. Lösung mit Chlorwasser und Ammoniak eine gelbe Färbung (Hes.). — $C_{10}H_{25}O_2N_2Cl+2HCl+3H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Hes.). Verliert im Vakuum $2H_2O$ (Hes.; vgl. Z.). — $C_{10}H_{23}O_2N_2Cl+2HCl+PtCl_4+2H_2O$. Gelb, krystallinisch (Hes.).

[5-(α-Chlor-āthyl)-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Hydrochlorinin¹) C₃₀H₃₅O₃N₂Cl = NC₇H₁₁(CHCl·CH₃)·CH(OH)·C₂H₃(O·CH₃)N. B. Aus Chininhydrochlorid bei mehrwöchigem Aufbewahren mit überschüssiger, bei —17° gesättigter Salzsäure (Comstock, Koenics, B. 20, 2517) oder beim Behandeln mit Salzsäure (D; 1,9) bei 85° (Hesse, A. 276, 125). — Krystalle (aus Methanol oder Äther). F: 186—187° (C., K.; vgl. Suszko, Bl. internat. Acad. polon. des Scie. et Lettres 1925, 141; C. 1926 I, 1201). Unbelich in Wasser; in Äther schwerer löslich als Chinin (C., K.). Die wäßr. Lösung des Nitrats fluoresciert blau (C., K.). Unlöslich in Alkalilauge (C., K.). — Gibt bei der Einw. von konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (nicht näher beschriebene) Hydrochlorchininschwefelsäure (H.). Bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge erhielten C., K. eine Base vom Schmelzpunkt 176° [Chinin (?)], während nach einer Priv.-Mitt. der Chininfabr. ZIMMER & Co. bei dieser Reaktion Nichin (S. 490) entsteht. — Die wäßr. Lösung des Nitrats gibt mit Chlorwasser und Ammoniak eine grüne Färbung (C., K.). — C₃₀H₂₅O₃N₃Cl+2HCl (H.; vgl. S.). — Nitrat. Krystalle (aus verd. Salpetersäure). Sehr schwer löslich in überschüssiger verdünnter Salpetersäure (Unterschied von Chininnitrat) (C., K.).

[5-(α -Chlor-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[6-acetoxy-chinolyl-(4)]-carbinacetat, O.O-Diacetyl-hydrochlorapochinin $C_{23}H_{27}O_4N_2Cl=NC_7H_{11}(CHCl\cdot CH_2)\cdot CH(0\cdot CO\cdot CH_2)\cdot C_9H_5(O\cdot CO\cdot CH_3)N.$ B. Beim Erwärmen von Hydrochlor-apochinin mit Essigsäureanhydrid auf 60—80° (Hesse, A. 205, 350, 351). — Prismen (aus Äther). F: 184° (unkorr.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Äther. Ist linksdrehend. Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert nicht. — Spaltet sich bei Einw. von alkoh. Kalilauge leicht in Essigsäure und Hydrochlorapochinin. — $C_{22}H_{27}O_4N_2Cl+2HCl+PtCl_4+H_3O$. Gelb, krystallinisch.

[5-(α -Brom-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Hydrobromapochinin $C_{19}H_{23}O_2N_3$ Br = $NC_7H_{11}(CHBr\cdot CH_3)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6(OH)N$. B. Beim Erhitzen von Chininhydrat mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure im Rohr im Wasserbad (JULIUS, M. 6, 751; vgl. a. Heidelberger, Jacobs, Am. Soc. 44 [1922], 1098; Jarzynski, Ludwiczakówna, Suszko, R. 52 [1933], 843). — Amorph. F: 209—210° (Ju.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, sehr leicht in Alkohol (Ju.). — Wird von Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung leicht angegriffen (Ju.). — $C_{19}H_{23}O_2N_2Br+2HBr+H_2O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Ju.). Verwittert schnell (Ju.). — $C_{19}H_{23}O_2N_2Br+2HCl+PtCl_4$ (bei 110°). Blaßrotgelbes Pulver (Ju.).

[5-(α -Brom-āthyl)-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Hydrobromehinin $C_{90}H_{25}O_{2}N_{2}Br=NC_{7}H_{11}(CHBr\cdot CH_{2})\cdot CH(OH)\cdot C_{9}H_{5}(O\cdot CH_{3})N$. B. Bei 3-tägiger Einw. von überschüssiger, bei —17° gesättigter Bromwasserstoffsäure auf Chinin-bis-hydrobromid (Comstock, Koenies, B. 20, 2518). — Krystalle (aus Benzol). — $C_{20}H_{25}O_{2}N_{2}Br+2HBr$ (bei 100°). Krystalle,

[5 - (α.β - Dibrom - äthyl) - chinuclidyl - (2)] - [6 - methoxy - chinolyl - (4)] - carbinol, Chinindibromid C₂₀H₂₄O₂N₂Br₃ = NC₇H₁₁(CHBr·CH₂Br)·CH(OH)·C₉H₅(O·CH₂)N. B. Beim Behandeln von Chinin mit Brom in Essigsäure + Bromwasserstoffsäure (Christensen, J. pr. [2] 63, 321, 326; 69, 209) oder von Chinin-hydrochlorid mit Brom in Chloroform + Alkohol (Comstock, Koenigs, B. 25, 1550). — Krystalle mit 1C₆H₆ (aus Benzol) (C., K.). Schwer löslich in Åther und Chloroform, ziemlich leicht in Benzol, sehr leicht in verd. Alkohol (Ch., J. pr. [2] 63, 327). Die Lösungen in Säuren fluorescieren blau (Ch., J. pr. [2], 63, 327). — Liefert bei der Einw. von alkoh. Kalilauge in der Kälte Bromchinin (S. 535), bei längerem Kochen Dehydrochinin (S. 537) (Ch., J. pr. [2] 69, 210, 211, 217). — Gibt mit Chlorwasser und Ammoniak eine grüne Färbung (Ch., J. pr. [2] 63, 327). — C₂₀H₂₄O₂N₂Br₃ + 2HBr + 2H₂O. Krystalle. Ist bei 110° wasserfrei (C., K.). — C₂₀H₂₄O₂N₃Br₃ + 2HBr + 2Br. Darst.: Ch., J. pr. [2] 63, 321, 333. Gelbe Krystalle. Leicht löslich in Alkohol und warmem Eisessig (Ch., J. pr. [2] 63, 322, 323, 324). Einw. von Wasser: Ch., J. pr. [2] 63, 324. — 4C₂₀H₂₄O₂N₃Br₃ + 2HBr + 4H. Blättchen (Ch., J. pr. [2] 63, 332). — C₂₀H₂₄O₂N₃Br₃ + 2HNO₃. Prismen (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (Ch., J. pr. [2] 68, 331; C., K.). — C₂₀H₂₄O₂N₃Br₃ + 2HBr + HgBr₂. Nadeln (aus verd. Alkohol) (Ch., J. pr. [2] 68, 326).

¹⁾ Auf Grund der nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handhuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeit von Goodson, Soc. 1935, 1094 ist diese Verbindung als ein Gemisch zweier diastereoisomerer Formen mit überwiegendem Gehalt an dem einen Isomeren zu betrachten.

 $[6 - (\alpha - Jod - athyl) - chinuclidyl - (2)] - [6 - oxy - chinolyl - (4)] - carbinol, Hydrojod-$ Erhitzen von Chinin mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im Wasserbad (Schubert, Seraup, M. 12, 684). Beim Erhitzen von Hydrojodchinin-bis-hydrojodid mit bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure unter Druck auf 100° (Lippmann, Fleisener, M. 12, 330; vgl. Sch., Sk.). — Krystalle. Schwer löslich in Äther, leicht in Alkohol (L., F.). — Eilengem Kochen mit ellich Kelifauge sphielten I. F. eine Beige C. H. O. Nome Schwelzen Schwert Schwert (D. 1,96). Bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge erhielten L., F. eine Base C₁₆H₂₀O₂N₂ vom Schmelzpunkt 176°, die ein gelbes Chloroplatinat C₁₆H₂₀O₂N₂ + 2HCl + PtCl₄ + H₂O bildet. — C₁₆H₂₂O₂N₁ + 2HI. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 237° (Zers.) (L., F.), ca. 236° bis 238° (Sch., Sk.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (L., F.). Löslich in Kalilauge (Sch., Sk.). — C₁₉H₂₃O₂N₂I + 2 HCl + PtCl₄ + H₂O. Braunes Krystallpulver. Sehr schwer löslich in heißem Wasser (L., F.).

 $\begin{array}{ll} [5\text{-}(\alpha\text{-Jod-\"{a}thyl})\text{-chinuclidyl-}(2)]\text{-}[6\text{-methoxy-chinolyl-}(4)]\text{-carbinol}, & Hydrojod-chinin^1) & C_{20}H_{25}O_2N_2I &= NC_7H_{11}(CHI\cdot CH_3)\cdot CH(OH)\cdot C_2H_5(O\cdot CH_2)N. & B. & Bei 1-2\text{-stundigem} \\ \end{array}$ Erhitzen von Chinin mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (D: 1,7—1,8) im Wasserbad (Lipp-Mann, Fleissner, M. 12, 328; 13, 436; Schubert, Skraup, M. 12, 679). — Krystalle mit 1C₄H₁₀O (aus Ather) (L., F., M. 18, 437). Triklin (TSCHERNE, M. 18, 437). Wird durch Trocknen im Wasserstoff-Strom bei 60° ätherfrei (L., F., M. 13, 438). F: 150—155° (Zers.) (L., F., M. 13, 439), 155—160° (Zers.) (Sch., Sk.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol (L., F., M. 12, 329; Sch., Sk.). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert blau (Sch., Sk.). — Gibt beim Erhitzen mit bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure unter Druck auf 100° Hydrojodapochinin (L., F., M. 12, 330; vgl. Sch., Sk.). Beim Kochen mit alkoh. Kalilauge erhält man Chinin, Isochinin (S. 505) und Nichin (S. 490) (L., F., M. 12, 332; 14, 553; Sk., M. 14, 428). — Gibt mit Chlorwasser und Ammonisk eine grüne Färbung (L., F., M. 13, 439 Anm.; vgl. Sch., Sk.). — C., H., O., N., I + 2HI. Hellgelbe Prismen oder Tafeln. F: 228—230° (Zers.) (Sch., Sk.), 230° (Zers.) (L., F., M. 12, 329). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (L., F., M. 12, 329; Sch., Sk.). C₂₀H₂₅O₂N₂I + 2HCl + PtCl₄ + 2H₂O. Hellbraune Krystalle (L., F., M. 12, 330).

[5-(Chlor-jod-äthyl)-chinuclidyl-(2)]-[8-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Chininchlorojodid $C_{20}H_{24}O_2N_3CII = NC_7H_{11}(C_8H_3CII) \cdot CH(OH) \cdot C_9H_5(O \cdot CH_3)N$. B. Bei der Einw. von salzsaurer Chlorjod-Lösung auf Chinin-hydrochlorid in viel Wasser oder Alkohol (OSTER-MAYER, D. R. P. 126796; C. 1902 I, 80; Frdl. 6, 1136; vgl. Erben, B. 62 [1929], 2393). -Farblos. Färbt sich bei ca. 100° dunkel und schmilzt bei ca. 155° (E.; vgl. Ö.). Ünlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Chloroform (O.). Färbt sich an der Luft allmählich gelb (O.). - Hydrochlorid. Farblose Krystalle (O.).

- 3. $[5-(\alpha-Oxy-athyl)-chinuclidyl-(2)]-CH₅·CH(OH)·HC—CH—CH₂$ [chinoly] - (4)] - carbinol $C_{19}H_{24}O_2N_2$, For-
- a) $[5-(\alpha-Oxy-athyl)-chinuclidyl-(2)]-$ I. [chinolyl - (4)] - carbinol aus Cinchonin, Oxydihydrocinchonin, Oxyhydrocinchonin C₁₉H₂₄O₂N₃, Formel I. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Liger, C. r. 166 [1918], 905; 168 [1919], 406; Bl. [4] 23 [1918], 333; 25 [1919], 268; JUNGFLEISCH, Liger, A. ch. [9] 14 [1920], 71, 89, 175. — Die unter α) und β) aufgeführten Formen des Oxyhydrocinchonins (α und β Form) sind diastereoisomer. Die Konfiguration der unter γ) genannten Form ist unbekannt. Ein weiteres Oxyhydrocinchonin s. bei Hydrocinchoninschwefelsäure, S. 406.
- a) α -Form, α -Oxyhydrocinchonin $C_{19}H_{24}O_2N_2$, Formel I (s. o.). B. Entsteht neben β -Oxyhydrocinchonin und anderen Verbindungen beim Erhitzen von Cinchonin mit mäßig verdünnter Schwefelsäure auf 120° (JUNGFLEISCH, LÉGER, Bl. [2] 49, 747, 748; C. r. 108, 952; 119, 1268). — Prismen (aus Alkohol). F: ca. 252° (Zers.) (J., L., C. r. 108, 952). Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform (J., L., C. r. 108, 952). $[\alpha]_0^{10}$: +182,60 (97 vol.-0/0 iger Alkohol; c = 1); $[\alpha]_0^{10}$: +210,80 (1 Mol Base + 2 Mol HCl in Wasser; c = 1) (J., L., C. r. 108, 952). — Salze: J., L., C. r. 108, 952. — $C_{10}H_{20}O_2N_2 + HCl + H_2O$. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: ca. 2300 (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol. $[\alpha]_0^{10}$: +174,40 (1 Mol Salz + 1 Mol HCl in Wasser;

ĊНg ĊHa

⁾ Diese Verbindung wurde nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von ROSENMURD, KITTLER, Ar. 262 [1924], 18 als ein Gemisch zweier diastereoisomerer Formen erkannt (vgl. Goodson, Soc. 1935, 1094; REYMAN, Suszko, C. 1936 I, 2100).

c = 1). — $C_{19}H_{24}O_3N_3 + HBr + H_2O$. Prismen. F: ca. 232° (Zers.). Schwer löslich. — $C_{19}H_{24}O_3N_3 + HI + H_2O$. Nadeln. F: ca. 230° (Zers.). Schwer löslich. — Oxalat $2C_{19}H_{24}O_3N_3 + C_2H_3O_4 + 2H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich.

Diacetylderivat $C_{23}H_{28}O_4N_2=NC_7H_{11}[CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_3]\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_9H_6N$. B. Beim Erwärmen von α -Oxyhydrocinchonin mit Essigsäureanhydrid (JUNGFLEISCH, Läger, C. r. 108, 954). — Amorph. Schmilzt gegen 80—85°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. — $C_{23}H_{28}O_4N_2+2HCl+PtCl_4+H_2O$. Orangefarbene Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.

Chld - Hydroxymethylat $C_{30}H_{29}O_3N_2 = (HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH(OH) \cdot CH_3] \cdot CH(OH) \cdot C_9H_4N. — Jodid <math>C_{20}H_{27}O_2N_2 \cdot I$. B. Bei der Einw. von Methyljodid auf α -Oxyhydrocinchonin in Methanol in der Kälte (Jungfleisch, Léger, C. r. 108, 953). Farblose Blättchen (aus Wasser). F: 241—242°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Methanol.

Bis-hydroxymethylat $C_{21}H_{32}O_{2}N_{3}=(HO)(CH_{3})NC_{7}H_{11}[CH(OH)\cdot CH_{3}]\cdot CH(OH)\cdot C_{9}H_{4}N(CH_{3})\cdot OH$. — Dijodid $C_{21}H_{30}O_{2}N_{3}I_{2}$. B. Beim Erhitzen von α -Oxyhydrocinchonin-Chldjodmethylat mit Methyljodid in Methanol (JUNGFLEISCH, LÉGER, C.r. 108, 953). Gelbe Prismen (aus Wasser). F: ca. 241° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Methanol, löslich in Wasser.

Chld-Hydroxyäthylat $C_{21}H_{30}O_3N_3=(HO)(C_2H_5)NC_7H_{11}[CH(OH)\cdot CH_5]\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6N$. B. Das Jodid entsteht bei kurzem Kochen von α -Oxyhydrocinchonin mit Äthyljodid in Alkohol (Jungfleisch, Léger, C. r. 108, 953). In analoger Weise erhält man das Bromid (J., L.). — Bromid $C_{21}H_{29}O_2N_2\cdot Br$. Farblose Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: ca. 243° (Zers.). — Jodid $C_{21}H_{29}O_2N_2\cdot I+H_2O$. Farblose Prismen (aus Wasser). Ist bei 150° wasserfrei und schmilzt dann bei ca. 251° (Zers.). Schwer löslich in absol. Alkohol.

Bis-hydroxyäthylat $C_{23}H_{26}O_4N_2=(HO)(C_2H_5)NC_7H_{11}[CH(OH)\cdot CH_3]\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6N$ $(C_3H_5)\cdot OH$. B. Das Dijodid entsteht bei 2-stündigem Erhitzen von α -Oxyhydrocinchonin-Chld-jodäthylat mit Äthyljodid in Alkohol im Rohr auf 100° (Jungfleisch, Léger, C. r. 108, 953). Das Dibromid erhält man bei $1^{1}/_{2}$ -stündigem Kochen von α -Oxyhydrocinchonin mit Äthylbromid in Alkohol (J., L., C. r. 108, 953). — Dibromid $C_{33}H_{34}O_2N_2Br_2$ (J., L., A. ch. [9] 14 [1920], 88). Farblose Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 210° (Zers.) (J., L., C. r. 108, 954). Unlöslich in Äther, leicht löslich in Wasser (J., L., C. r. 108, 954). — Dijodid $C_{23}H_{24}O_2N_2I_2$. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: ca. 240° (Zers.) (J., L., C. r. 108, 954).

- β) β-Form, β-Oxyhydrocinchonin $C_{19}H_{24}O_{2}N_{3}$, Formel I (S. 497). B. s. bei der α-Form (S. 497). Prismen (aus Alkohol). F: 273° (korr.; Zers.) (JUNGFLEISCH, LÄGER, C. r. 119, 1269). Unlöslich in Äther, fast unlöslich in Wasser, löslich in Chloroform und kaltem Alkohol, leicht löslich in heißem Alkohol. [α]₀: +188,8° (absol. Alkohol; c = 1); [α]₀: +228,0° (1 Mol Base + 2 Mol HCl in Wasser; c = 1). $C_{19}H_{24}O_{2}N_{3} + \text{HCl} + \text{H}_{3}O$. Nadeln. Wird bei 100° wasserfrei. F: 255° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{HBr} + \text{H}_{2}O$. Nadeln. F: 248,6°. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{HBr} + \text{Hgr}$. Prismen (aus Wasser). F: 259,7°. Leicht löslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{HI}$. Prismen. F: 258° (Zers.). Schwer löslich in der Kälte. $2C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{Hg}$. Alkohol. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{HN}O_{3}$. Prismen. Löslich in Wasser. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{Hg}$. Nadeln. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{HN}O_{3}$. Prismen. Löslich in Wasser. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{Hg}$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{HCl} + \text{PtCl}_{4}$. Orangegelbe Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{Hcl} + \text{PtCl}_{4}$. Orangegelbe Nadeln. Schwer löslich. Salz der Bernsteinsäure $2C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{C}_{4}H_{2}O_{4} + \text{Hg.O}$. Nadeln. Schwer löslich. Salz der Bernsteinsäure $2C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} + \text{C}_{4}H_{2}O_{4} + \text{Hg.O}$. Nadeln. Schwer löslich in heißem Wasser. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{3} + \text{C}_{4}H_{2}O_{4} + \text{Hg.O}$. Prismen. Leichter löslich als das vorhergehende Salz.
- γ) Oxyhydrocinchonin von Widmar $C_{19}H_{24}O_{2}N_{3}$, Formel I (8. 497). B. Beim Erwärmen von (roher) Oxyhydrocinchoninschwefelsäure mit Schwefelsäure (D: 1,52) auf dem Wasserbad (Widmar, M. 22, 977; vgl. Skraup, M. 22, 188). Prismen (aus 50% gigem Alkohol). F: 270% (W.). Schwer löslich in heißem Alkohol; löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in ca. 235 Tln. 50% gigem Alkohol (W.). [α] $^{16}_{15}$: +200,8% (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. Alkohol; c=1) (W.). Salze: W. $C_{19}H_{24}O_{2}N_{2}+HCl+2H_{2}O$. Nadeln. F: 227—229% (unkorr.). Löslich in kaltem Wasser. $2C_{19}H_{24}O_{2}N_{2}+H_{2}SO_{4}+8H_{4}O$. Prismen. F: 233% bis 234%. Löslich in 70 Tln. kaltem Wasser. $2C_{19}H_{24}O_{2}N_{2}+2HCl+PtCl_{4}$. Tafeln. Rhombisch (bisphenoidisch) (IPPEN, M. 22, 981; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 899).

Oxyhydrocinchoninschwefelsäure C₁₉H₂₄O₅N₂S = NC₇H₁₁[CH(O·SO₂H)·CH₃]·CH (OH)·C₂H₄N. Zur Formulierung vgl. Widmar, M. 22, 976; Skraup, M. 22, 172; 24, 326; Jungfleisch, Léger, A. ch. [9] 14 [1920], 176; Giemsa, Oesterlin, B. 64 [1931], 57. — B. Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure auf Cinchonin (Schützenberger, C. r. 47, 235; A. 108, 353; Hesse, A. 267, 140, 141; vgl. Sk., M. 22, 187, 189; W., M. 22, 977). — Amorph. — Beim Verseifen der (nicht gereinigten) Verbindung mit Schwefelsäure (D: 1,52) bei Wasserbadwärme erhielt Widmar das S. 498 unter y genannte Oxyhydrocinchonin.

b) [5-(α -Oxy-āthyl)-chinuclidyl-(2)]-[chinolyl-(4)]-carbinol aus Cinchonidin, Oxydihydrocinchonidin, Oxyhydrocinchonidin $C_{19}H_{24}O_2N_2$, Formel I (S. 497).

Oxyhydrocinchonidinschwefelsäure $C_{19}H_{24}O_5N_2S = NC_7H_{11}[CH(O\cdot SO_3H)\cdot CH_2]\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6N$. Zur Formulierung vgl. GIEMSA, OESTERLIN, B. 64 [1931], 57. — B. Bei der Einw. von rauchender Schwefelsäure auf Cinchonidin (Hesse, A. 267, 140). — Amorph.

6.
$$[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy-CH_2:CH-HC-CH-CH_2]$$
2- & thyl-1.2-dihydro-chinulyl-(4)]-
carbinol $C_{21}H_{28}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel.

 $[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-1.2-diathyl-1.2-dihydro-chinolyl-(4)]-carbinol $C_{24}H_{34}O_2N_2=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C$
 C_2H_3
 C_3H_3
 $C_3H_3$$

 $C_9H_5(C_2H_5)(O \cdot CH_3)N \cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln von Chinin-Ch-jodäthylat (S. 535) mit Äthylmagnesiumbromid in Äther (FREUND, MAYER, B. 42, 4727). — Amorph. — Besitzt stärkere Giftwirkung auf Warmblüter als Chinin; die antifermentative Wirkung ist dagegen schwächer als die des Chinins (PITTINI, B. 42, 4728). — $C_{24}H_{34}O_2N_2 + 2$ HCl (bei 100°). Ist sehr hygroskopisch.

8. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-16} O_2 N_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{12}H_8O_2N_2$.

1. 2.3 - Dioxy - phenazin C₁₂H₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Aufbewahren von o-Phenylendiamin-hydrochlorid mit 4.5-Dioxybenzochinon-(1.2) in alkoh. Lösung (Nietzei, Hasterlik, B. 24, 1338).

Beim Erhitzen von 2.3-Diamino-phenazin mit konz. Salzsäure unter Druck auf 200° (O. Fischer,
Hepp, B. 23, 843). Beim Erhitzen von 3-Amino-2-oxy-phenazin (Syst. No. 3770) mit 20°/ojger
Schwefelsäure im Rohr auf 200° (Ullmann, Mauthner, B. 35, 4305).

Rotgelbe Nadeln
mit ½H₂O (aus verd. Alkohol) (F., He.).

2C₁₂H₈O₂N₂ + H₂SO₄ + 2H₂O (F., He.).

Schwefelsäure im Rohr auf 200° (Ullmann, Mauthner, B. 35, 4305). — Rotgelbe Nadeln mit $^{1}/_{3}$ H₂O (aus verd. Alkohol) (F., He.). — 2 C₁₂H₈O₂N₃ + H₂SO₄ + 2 H₂O (F., He.). 2.3-Diacetoxy-phenasin C₁₆H₁₈O₄N₂ = N₂C₁₂H₆(O·CO·CH₃)₂. B. Beim Kochen von 2.3-Dioxy-phenazin mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat (O. Fischer, Heff, B. 23, 843). — Gelbliche Tafeln (aus Benzol). F: 230° (F., H.), 226° (Ullmann, Mauthner, B. 35, 4306).

Anhydro-[9-äthyl-2.3-dioxy-phenaziniumhydroxyd], 9-Äthyl-3-oxy-phenazon-(2) C₁₄H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Beim Aufbewahren von 4.5-Dioxy-benzochinon-(1.2) + O on the N-Äthyl-o-phenylendiamin in schwach salzsaurer Lösung (Kehrstann, Fühner, A. 290, 302). — Scharlachrote Nadeln (aus Alkohol + Essigsäure). Schmilzt bei 230—240°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol, leicht löslich in Essigsäure. Leicht löslich in verd. Alkalilaugen mit gelbbrauner, in verd. Mineralsäuren mit grünlichbrauner Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotbraun.

Anhydro - [9 - phenyl - 2.3 - dioxy-phenasiniumhydroxyd], 9 - Phenyl - 3 - oxy - phenason - (2), 2 - Oxy - aposa-franon C₁₈H₁₈O₂N₂, Formel I bezw. II.

Zur Konstitution vgl. Kehrmann, B. 28, 1712. — B. Beim Aufbewahren von 4.5-Dioxy benzochinon - (1.2) mit N-Phenyl-o-phenylendiamin in schwach salzsaurer Lösung (Ke., Fühner, A. 290, 301). Beim Kochen von Aposafranon mit alkoh. Kalilauge (O. Fischer, Hepp, B. 28, 2287). Aus 9-Phenyl-3-anilino-phenazim - (2) (Syst. No. 3745) bei 5-stündigem Erhitzen mit verd. Schwefelsäure und etwas Alkohol im Rohr auf 160° (Fl., Heiler, B. 26, 382; Fl., Dischinger, B. 29, 1605) oder mit Salzsäure und Eisessig unter Druck auf 160—170°, neben anderen Produkten (Fl.,

Heff, A. 286, 192). Aus 9-Phenyl-3-anilino-phenazon-(2)-anil (Syst. No. 3745) beim Erhitzen mit Eisessig + 20°/0 iger Salzsäure oder mit Eisessig + verd. Schwefelsäure unter Druck auf 190—200°, neben anderen Produkten (F1., Heff, A. 266, 252; vgl. F1., Heff, B. 33, 1500). Beim Kochen von 2-Amino-aposafranon (Syst. No. 3770) (F1., Heff, B. 38, 3437) oder von 2-Anilino-aposafranon (Syst. No. 3770) (F1., Heff, B. 28, 2287) mit 75°/0 iger Schwefelsäure. — Orangerote Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: ca. 280° (Zers.) (F1., Heff, A. 266, 252; B. 28, 2287). Löslich in Alkohol und Benzol mit rotbrauner Farbe, sehr schwer löslich in Wasser (Ke., Fü.). Löslich in Alkalilaugen und Mineralsäuren (F1., Heff, A. 266, 252). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot (F1., Heff, Heff, A. 266, 253). — Liefert beim Schwefelsäure mit o-Phenylendiamin-

B. 36, 3437). — Liefert beim Schmelzen mit o-Phenylendiaminhydrochlorid und Benzoesäure Phenylfluorindin C₂₄H₁₆N₄ der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4030) (Ke., Bürgin, B. 29, 1249). Färbt die Faser braunorange (FI., Hepp. A. 266, 252).

9 - Phenyl - 3 - methoxy - phenazon - (2), 2-Methoxy-aprosafranon $C_{19}H_{14}O_2N_2=N_2C_{18}H_{11}O(O\cdot CH_3)$. B. Beim Erhitzen von 2-Oxy-aposafranon mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge auf 100° (O. FISCHER, HEPP, B. 29, 365). — Rote Nadeln oder Prismen. F: 246—248°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Ligroin. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange.

1-Chlor-2.3-dioxy-phenazin C₁₂H₇O₂N₂Cl, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Aufbewahren von 3-Chlor-2.5-dioxy-benzochinon-(1.4) mit o-Phenylendiaminsulfat in wäßr. Lösung (Kehrmann, B. 23, 2450).

Beim Behandeln von 3-Chlor-5-[2-benzamino-anilino]-2-oxy-p-chinon (?)

(Bd. XIV, S. 250) mit alkoh. Natronlauge (K., B. 28, 357). — Granatrote Nadeln (aus Eissesig). Leicht löslich in Alkalilaugen, Alkalicarbonat- und Ammoniak-Lösungen mit rotgelber Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure und rauchender Salzsäure mit grüner Farbe, die beim Verdünnen in Rotbraun übergeht (K., B. 23, 2450). — Hydrochlorid. Braunrote Nadeln. Wird durch Wasser hydrolysiert (K., B. 23, 2450).

Anhydro - [9(oder 10) - methyl - 1 - chlor - 2.3 - dioxy - phenaziniumhydroxyd], 9-Methyl-1(oder 4) - chlor-3-oxyhenazon-(2) $C_{13}H_{9}O_{2}N_{2}Cl$, Formel I oder II, bezw. chinoide Formen. B. Aus 3-Chlor-2.5-dioxy-benzochinon-(1.4) und N-Methyl-

o-phenylendiamin in schwach salzsaurer Lösung (Kehrmann, Fühner, A. 290, 305). — Braunrote Prismen (aus Alkohol). F: 200—201°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, ziemlich leicht in Alkohol und Benzol, leicht in Eisessig mit blutroter Farbe. Löst sich in Alkalilaugen mit gelblichbraunroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünlichbraun.

Anhydro-[9(oder 10)-äthyl-1-chlor-2.3 - dioxy - phenaziniumhydroxyd],
9-Äthyl-1(oder 4)-chlor-3-oxy-phen-azon-(2) C₁₄H₁₁O₂N₂Cl, Formel III oder IV, bezw. chinoide Formen. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Kehrmann, Fühner, A. 290, 305). — Dunkelrote Prismen (aus Alkohol). F: 215—216°.

Anhydro - [9(oder 10) - phenyl1 - chlor - 2.3 - dioxy - phenaziniumhydroxyd], 9-Phenyl-1(oder 4)-chlor-3-oxyphenazon-(2) C₁₈H₁₁O₂N₂Cl, Formel V oder
VI, bezw. chinoide Formen. B. Beim Aufbewahren von 3-Chlor-2.5-dioxy-benzo-

chinon-(1.4) und N-Phenyl-o-phenylendiamin in einer Lösung von Alkohol und Essigsäure (Kehrmann, Messinger, B. 24, 589). — Braune Blätter (aus Eisessig). F: 270—272° (Zers.) (K., M.). Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Ather, schwer in siedendem Alkohol und kaltem Eisessig mit dunkelroter Farbe (K., M.). Löslich in konz. Ammoniak und verd. Alkalilauge mit rotgelber Farbe; löst sich in konz. Salzsäure mit grüner, in konz.

VII.
$$\begin{array}{c} H & Cl \\ N & N & Cl \\ N & Cl & N \\ \hline \\ C_6H_5 & Cl & C_6H_5 \end{array}$$

Schwefelsäure mit olivgrüner Farbe (K., M.). — Gibt bei kurzem Kochen mit o-Phenylendiamin-hydrochlorid und Benzoesäure Chlorphenylfluorindin C₃₄H₁₅N₄Cl (s. Formel VII oder VIII; Syst. No. 4030) (Kehrmann, Tichwinski, B. 28, 1544).

9-Phenyl-1(oder 4)-chlor-8-benzoyloxy-phenazon-(2) $C_{28}H_{15}O_3N_2Cl = N_2C_{18}H_{10}OCl \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 9-Phenyl-1(oder 4)-chlor-3-oxy-phenazon-(2) und Benzoylchlorid in Alkalilauge (Kehrmann, Messinger, B. 24, 590). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 234° bis 235°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, unlöslich in Wasser. Unlöslich in verd. Natronlauge.

Anhydro - [9(oder 10) - benzyl
1 - chlor - 2.3 - dioxy - phenaziniumhydroxyd], 9-Benzyl-1(oder 4)-chlor-3-oxyphenazon-(2) C₁₀H₁₃O₂N₂Cl, Formel I oder
II, bezw. chinoide Formen. B. Aus 3-Chlor2.5-dioxy-benzochinon-(1.4) und N-Benzyl-

o-phenylendiamin in schwach salzsaurer Lösung (Тіснwінsкі, Ж. 27, 583; Кенеманн, Т., А. 290, 306). — Dunkelrote Nadeln. F: 234° (К., Т.).

2. 2.6 - Dioxy - phenazin C, H₈O₂N₂, Formel III.

2.6-Dimethoxy-phenazin-bis-[hydroxy-(4-methoxy-phenylat)]-(9.10) $C_{28}H_{28}O_6N_2$, Formel IV.

Additionelle Verbindung mit 9.10-Bis-[4-methoxy-phenyl]-2.6-dimethoxy-9.10-dihydro-phenazin C₅₈H₅₄O₁₀N₄ = C₂₈H₂₈O₈N₂ + C₂₈H₃₈O₄N₂. Zur Konstitution vgl. Kehrmann, Micewicz, B. 45 [1912], 2647; Wieland, B. 46 [1913], 3299; vgl. ferner die Fußnote S. 219. — B. Das Dichlorid entsteht beim Behandeln von 9.10-Bis-[4-methoxy-phenyl]-2.6-dimethoxy-9.10-dihydro-phenazin in Toluol mit 4% jegr ätherischer Salzsäure (Wieland, B. 41, 3495). — Die Salze geben bei Behandlung mit alkoh. Kalilauge oder mit Zinkstaub und alkoh. Essigsäure 9.10-Bis-[4-methoxy-phenyl]-2.6-dimethoxy-9.10-dihydro-phenazin; sie liefern bei Einw. von Oxydationsmitteln wie Eisenchlorid, Salpetersäure und Brom unbeständige grüne Lösungen (W., B. 41, 3497). Die Salze färben Wolle stumpf scharlachrot (W., B. 41, 3496). — Salze: W., B. 41, 3495. — Dichlorid. Grünglänzende Nadeln (aus Aceton + Benzol). Leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Aceton mit rotvioletter Farbe, löslich in Anilin mit blauer Farbe, löslich in Pyridin, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Petroläther, Äther und Benzol. Einige Lösungen sind dichroitisch. Absorptionsspektrum der wäßr. Lösung im sichtbaren Gebiet: W. — Dinitrat. Weinroter Niederschlag. F: 2230 (Zers.). Löslich in Alkohol mit rotvioletter Farbe, schwer löslich in Wasser. — Eisenchlorid-Doppelsalz. Bronzeglänzende, violettrote Schuppen (aus Chloroform-Benzol). F: 2110. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Alkohol und Wasser.

3. 2.7 - Dioxy - phenazin
C₁₂H₈O₂N₂, Formel V.
Anhydro-[9-äthyl-2.7-dioxyphenaziniumhydroxyd], 9-Äthyl-

7-oxy-phenason-(2) ("Athosafranol") C₁₄H₁₂O₂N₂, Formel VI, bezw. chinoide Form. B. Aus 3-Athylamino-phenol und dem Natriumsalz des p-Nitroso-phenols (Bd. VII, S. 622) in verd. Natronlauge auf dem Wasserbad (JAUBERT, B. 31, 1183; Bl. [3] 21, 190). — Braunes Krystallpulver. Sehr schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Ather. Leicht löslich in Mineralsäuren mit gelber, in verd. Alkalilaugen mit roter Farbe (J.). — Liefert beim Erhitzen mit Schwefelalkalien und Schwefel einen rotvioletten Baumwollfarbstoff (Cassella & Co., D.R.P. 126175; C. 1901 II, 1107; Frdl. 6, 680). — NaC₁₄H₁₁O₂N₂. Krystalle (J.).

Anhydro- $\{9$ -phenyl-2.7-dioxy-phenaziniumhydroxyd $\}$, 9-Phenyl-7-oxy-phenazon-(2), 6-Oxy-aposafranon, Safranol, Phenosafranol $C_{18}H_{12}O_2N_2$, Formel VII

bezw. VIII. B. Beim Erhitzen von 3-Anilino-phenol mit dem Natriumsalz des 4-Nitroso-phenols (Bd. VII, S. 622) in verd. Natronlauge auf dem Wasserbad (JAUBERT, B. 28, 273; HEWITT,

NEWMAN, WINMILL, Soc. 95, 580). Beim Aufbewahren von 3-Anilino-phenol mit 4-Amino-phenolhydrochlorid und Kaliumdichromat in verd. Natronlauge, Versetzen des Reaktionsgemisches mit konz. Natronlauge und Erhitzen auf dem Wasserbad (J.). Neben 6-Amino-aposafranon beim Kochen von salzsaurem Phenosafranin (Syst. No. 3745) mit alkoh. Kalilauge (Nierzen, OTTO, B. 21, 1593; O. FISCHER, HEPP, A. 286, 211). Beim Erhitzen des Diphenylphenosafranins der Formel IX (8, 501) (Syst. No. 3745) mit überschüssigem alkoholischem Barytwasser im Rohr auf 180° (F., HEPP, A. 286, 210). Neben 2-Anilino-6-oxy-aposafranon beim Erhitzen von 9-Phenyl-7-amino-3-anilino-phenazon-(2)-anil (Syst. No. 3766) mit überschüssigem Barytwasser und etwas Alkohol im Rohr auf 180—200° (F., Hepp, A. 286, 199; vgl. F., Hepp, B. 28, 2289; 29, 369). — Messingfarbene Nadeln. Schmilzt nicht beim Erhitzen (Hew., NE., W.). Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig (NI., Otro), schwer in Ather (J.). Leicht löslich in Alkalilaugen und konz. Ammoniak mit carminroter Farbe (NI., Orro). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe (F., Heff, A. 286, 201). — Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbad 9-Phenyl-2.7-dichlor-phenaziniumchlorid (S. 226) (F., Heff, B. 31, 301). Beim Erhitzen mit Ammoniak auf 180° bildet sich etwas 6-Amino-aposafranon (Syst. No. 3770) (J.). Safranol gibt beim Erhitzen mit Schwefel und Schwefelalkalien einen blauvioletten (Cassella & Co., D.R. P. 126175; C. 1901 II, 1107; Frdl. 6, 680), bei Gegenwart von Kupfersulfat einen rotvioletten Baumwollfarbstoff (Höchster Farbw., D. R. P. 171177; C. 1906 II, 648; Frdl. 8, 783). Beim Erhitzen mit Schwefel bei Gegenwart hochsiedender Phenole oder Amine bilden sich violette Baumwollfarbstoffe (Hö. Fa., D. R. P. 178982; C. 1907 I, 779; Frdl. 8, 782). — NaC₁₈H₁₁O₂N₃. Nadeln (J.). — C₁₈H₁₂O₂N₂ + HCl. Blauschimmernde Blättchen (F., Heff, B. 30, 401). Sehr schwer löslich in Salzsäure. Wird durch Wasser hydrolysiert.

9-Phenyl-7-methoxy-phenazon-(2), 6-Methoxy-aposafranon, Safranol-methyläther $C_{12}H_{14}O_2N_2=N_4C_{12}H_{14}O(O\cdot CH_4)$. B. Beim Erhitzen von Safranol mit überschüssigem Methyljodid und methylaikoholischer Kalilauge im Rohr auf 120—125° (O. FISCHER, HEPP, A. 286, 213). — F: 266° (F., H., B. 29, 369).

9-Phenyl-7-äthoxy-phenazon-(2), 6-Äthoxy-aposafranon, Safranol-äthyläther $C_{20}H_{16}O_{2}N_{2}=N_{2}C_{18}H_{11}O(\dot{O}\cdot C_{2}H_{2})$. B. Beim Erhitzen von Safranol mit überschüssigem Äthyljodid und alkoh. Kalilauge im Rohr auf 120—125° (O. FISCHER, Hepp, A. 286, 212; B. 30, 401). — Bronzeglänzende Prismen (aus Alkohol). F: 265° (Zers.) (F., H., A. 286, 212). Löslich in Benzol und Alkohol; die alkoh. Lösung ist rot und fluoresciert schwach braun; löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Gelb übergeht (F., H., A. 286, 213). — Gibt beim Kochen mit Hydroxylaminhydrochlorid in alkoholisch-wäßriger Natronlauge auf dem Wasserbad 2-Amino-6-äthoxy-aposafranon (Syst. No. 3773 a) (F., RÖMER, B. 40, 3408).

9-Phenyl-7-acetoxy-phenazon-(2), 6-Acetoxy-aposafranon, O-Acetyl-safranol $C_{20}H_{14}O_{2}N_{2}=N_{2}C_{18}H_{11}O(O\cdot CO\cdot CH_{3})$. B. Beim Kochen von Safranolhydrochlorid mit überschüssigem Essigsäureznhydrid (O. FISCHER, HEPP, B. 30, 401; HEWITT, NEWMAN, WINMILL, Soc. 95, 581). — Rote, grünlichglänzende Prismen. F: 265—268° (F., HEPP), 271° (Zers.) (HEW., N., W.).

Anhydro-[9- α -naphthyl-2.7-dioxy-phenasiniumhydroxyd], 9- α -Naphthyl-7-oxy-phenason-(2) (,, α -Naphthyl-7-oxy-phenason-(2) (,, α -Naphthyl-7-oxy-phenason-(2) (,, α -Naphthyl-7-oxy-phenason-(2) (,, α -Naphthyl-7-oxy-phenason-(2) (,, α -Naphthyl-8-eighthyl-8

Anhydro- $[9-\beta$ -naphthyl-2.7-dioxy-phenaziniumhydroxyd], 9- β -Naphthyl-7-oxy-phenazon-(2) (,, β -Naphthosafranol") C₂₂H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (JAUBERT, B. 31, 1185; Bl. [3] 21, 192). — Grünes, krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Alkalilaugen. — NaC₂₂H₁₂O₂N₂.

Anhydro-[9-(4-sulfo-phenyl)-2.7-dioxy-phenaziniumhydroxyd], 9-[4-Sulfo-phenyl]-7-oxy-phenazon-(2) $C_{18}H_{12}O_8N_8$, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form, Safranolsulfonsäure. Diese Konstitution wurde der Safranolsulfonsäure von Jaubert, B. 31, 1185; Bl. [3] 21, 192 zuerteilt, die auf Grund des D. R. P. 245230; C. 1912 I, 1347; Frdl. 10, 854 als Anhydro-[9-phenyl-3-sulfo-2.7-dioxy-phenaziniumhydroxyd] anzusehen und demgemäß Syst. No. 3707 eingeordnet ist.

Anhydro - [9 - phenyl - 1.3 - dichlor - 2.7 - dioxy - phenazinium hydroxyd], 9. Phenyl-1.8 (oder 6.8).

diehlor - 7 - oxy - phenazon - (2)

C_{1e}H₁₀O₂N₂Cl₂, Formel I oder II,

bezw. chinoide Formen. B. Durch Kondensation von 2.6-Dichlor-4-amino-phenol mit 3-Oxydiphenylamin (Höchster Farbw., D.R.P. 174331; C. 1906 II, 1542; Frdl. 8, 788). — Gibt beim Erhitzen mit Natriumsulfid und Schwefel bei Gegenwart von Kupfersulfat einen rotvioletten Baumwollfarbstoff.

2. Dioxy-Verbindungen C₁₈H₁₀O₂N₂.

1. 5.6-Dioxy-2-phenyl-benzimidazol C13H10O2N2, Formel III.

1-Benzyl-5.6-dimethoxy-2-phenyl-benzimidazol $C_{22}H_{20}O_2N_2$, Formel IV. B. Aus 4.5-Diamino-veratrol-hydrochlorid und Benzaldehyd in Wasser (Mourre, C. r. 125, 33). Nadeln (aus Alkohol). F: 134—135°.

$$III. \xrightarrow{HO} \xrightarrow{N} C \cdot C_{6}H_{5} \qquad \qquad IV. \xrightarrow{CH_{3} \cdot O \cdot} \xrightarrow{N(CH_{3} \cdot C_{6}H_{5})} C \cdot C_{6}H_{5}$$

2. 5 (bezw. 6) - Oxy - 2 - [2 - oxy - phenyl] - benzimidazol $C_{13}H_{10}O_{2}N_{2}$, Formel V bezw. VI.

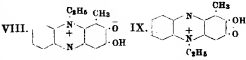
1-Phenyl-6-methoxy-2-[2-oxy-phenyl]-benzimidazol $C_{20}H_{16}O_2N_2$, Formel VII. B. Beim Kochen von 3-Methoxy-6-salicylalamino-diphenylamin (Bd. XIII, S. 565) mit über-

schüssigem Quecksilberoxyd in Alkohol (Jacobson, Jaenicke, Meyer, B. 29, 2682). — Tafeln. F: 123°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol, schwer in Äther. Löslich in

Franz, ZAAB, B. 36, 3870). — Nadeln (aus Benzol).

3. 2.3-Dioxy-1-methyl-phenazin C₁₃H₁₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Aufbewahren von 3.6-Dioxy-toluchinon mit 1 Mol CH* o-Phenylendiaminhydrochlorid in schwach salzsaurer Lösung (KehrMann, Fühner, A. 290, 302). — Ziegelrote Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt
bei 265—275°. Sehr schwer löslich in Wasser, löslich mit gelbroter Farbe in Alkohol, Äther
und Benzol. Löslich in verd. Alkalilaugen mit braungelber Farbe. ·0H

Anhydro - [9 (oder 10) - äthyl-2.3-dioxy-1-methyl-phenaziniumhydroxyd], 9 (oder 10) - Athyl - 3 (oder 2) - 0xy-1-me- VIII.



thyl-phenazon - (2 oder 3) $C_{18}H_{14}O_{2}N_{5}$,
Formel VIII oder IX, bezw. chinoide
Formen. B. Analog 2.3-Dioxy-1-methylphenazin (Kehrmann, Fühner, A. 290, 304). — Granatrote Krytalle (aus Benzol + Alkohol).
F: 206°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht mit blutroter Farbe in Alkohol, Benzel, Äther und Eisessig. Löslich in Mineralsäuren mit brauner Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser in Grün übergeht. Leicht löslich in verd. Alkalilaugen mit gelbroter Farbe.

Anhydro-[9 (oder 10)-phenyl-2.3-dioxy-1-methyl-phenasiniumhydroxyd], 9 (oder 10)-Phenyl-3 (oder 2)-oxy-1-me- X thyl-phenason (2 oder 3) $C_{1a}H_{14}O_{a}N_{2}$, Formel X oder XI, bezw. chinoide Formen.

$$X. \xrightarrow{C_{6}H_{5}} CH_{3} CH_{3} CH_{3} CH_{5}$$

$$XI. \xrightarrow{N} C_{6}H_{5} CH_{5}$$

B. Aus 3.6-Dioxy-toluchinon und N-Phenyl-o-phenylendiamin in schwach salzsaurer Lösung (KEHRMANN, FÜHNER, A. 290, 303). — Dunkelrote, kupferglänzende Blätter (aus Eisessig). Schmilzt unscharf bei 245—265°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol, leicht in siedendem Eisessig mit fuchsintoter Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe. Leicht löslich in verd. Alkalilaugen mit rotgelber Farbe.

4. 6.7-Dioxy-2-methyl-phenazin C₁₃H₁₀O₂N₂, s. neben-stehende Formel. B. Beim Aufbewahren von 3.4-Diamino-toluol-CHa hydrochlorid und 4.5-Dioxy-benzochinon-(1.2) in verd. Alkohol HO N (NIETZKI, HASTERLIK, B. 24, 1338). — Rote Nadeln mit 1H₂O (aus verd. Alkohol), gelbbraune Blättchen (aus absol. Alkohol). F: ca. 265°.

6.7-Diacetoxy-2-methyl-phenazin $C_{17}H_{14}O_4N_2=N_2C_{12}H_5(CH_3)(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 6.7-Dioxy-2-methyl-phenazin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Nietzki, Hasterlik, B. 24, 1338). — Hellgelbe Nadeln. F: 160° .

3. 2.3-Dioxy-1-methyl-4-isopropyl-phenazin $C_{16}H_{16}O_2N_2$, Formel I.

Anhydro - [9(oder 10) - phenyl - 2.3 - dioxy - 1 - methyl - 4 - isopropyl-phenasiniumhydroxyd], 9(oder 10) - Phenyl - 8(oder 2) - oxy - 1 - methyl - 4 - isopropyl - phenazon-(2 oder 3) C₂₂H₂₀O₂N₂, Formel II oder III, bezw. chinoide Formen. B. Bei mehrwöchigem

Stehenlassen von 3.6-Dioxy-thymochinon (Bd. VIII, S. 399) mit 1 Mol N-Phenyl-o-phenylendiamin in Alkohol und etwas Eisessig (Kehrmann, Messinger, B. 24, 590). — Rubinrote Tafeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 174—175°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und Eisessig, ziemlich leicht in Äther, unlöslich in Wasser. Löslich mit gelbbrauner Farbe in verd. Natronlauge. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit olivgrüner Farbe.

4. Dioxy-Verbindungen $C_{17}H_{18}O_2N_2$.

3-[2-Oxy-phenyl]-5-[2-oxy-styryl]-pyrazolidin $C_{17}H_{18}O_2N_3=H_2C$ —— $CH\cdot C_6H_4\cdot OH$ Respectively. Respectively. Respectively. B. Beim Kochen von α-[α-Hydroxylamino-HO·C₆H₄·CH:CH·HC·NH·NH 2-oxy-benzyl]-α'-[2-oxy-benzal]-acetoxim (Bd. XV, S. 52) mit Natrium und Amylalkohol

(MINUNNI, CIUSA, R. A. L. [5] 14 II, 424). — Blättchen (aus Alkohol). F: 1910 (Zers.). Sehr leicht löslich in Essigsäure, schwer in kaltem Alkohol, sehr schwer in kaltem Äther und warmem Benzol, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Salzsäure, Schwefelsäure und Kalilauge.

2. 4'-0xy-2-[2-oxy-pheny]-5'.6'.7'.8'-tetrahydro-[naphtho-1'.2':4.5-pheny]imidazolinj ¹), 6-Oxy-2-j2-oxy-phenylj-4.5-tetramethylen-benzimidazolin C₁₇H₁₈O₂N₂, Formel IV.

1 - Phenyl - 6 - äthoxy - 2 - [2 - oxy - phenyl] - 4.5 - tetramethylen - benximidasolin $C_{23}H_{26}O_2N_3, \ Formel\ V.\ \ Vgl.\ das\ Salicylalderivat\ des\ 4-Amino-3-anilino-5.6.7.8-tetrahydronaphthol-(1)-athylathers,\ Bd.\ XIII,\ S.\ 663.$

5. Dioxy-Verbindungen $C_{19}H_{22}O_2N_2$.

1. [5 - Athyliden - chinuclidy! - (2)] - [6 - oxy-chinoly! - (4)] - carbinol, Apochinin C., H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Suszko, -CH--CH: CHa·CH:C-OH CH2 Bl. internat. Acad. polon. des Scie. et Lettres 1925, 131, 133;
C. 1926 I, 1199; JARZYŃSKI, LUDWICZAKÓWNA, SUSZKO,
R. 52 [1933], 841. — B. Beim Erhitzen von salzsaurem
Chinin mit Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140—150° (Hesse, A. 205, 323; B. 28, 1301;
LIPPMANN, FLEISSNER, M. 16, 35; Li., B. 28, 1971). Beim Erhitzen von Chinin mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,25—1,35) im Rohr (Li., Fl., M. 16, 39). Beim Erhitzen von Cuprein (S. 510)
mit Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140° (H., A. 230, 65). — Nadeln (aus Ather). Sintert bei 160° und schmilzt bei 210° unter Braunfärbung (Li., F., M. 16, 40). Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Essigester und Benzol (Li., F.). Zeigt in schwefelsaurer (H., A. 205, 324) oder salpetersaurer (Li., F.) Lösung keine Fluorescenz.

[a]_D: —217,1° 2) (97°/oiger Alkohol; o = 0,8) (Mauthner, B. 28, 1972). Leicht löslich in Bl. internat. Acad. polon. des Scie. et Lettres 1925, 131, 133; ĊH2

1) Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

²⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] fanden HENRY, SOLOMON, Soc. 1984, 1927 für das reine Apochinin $[\alpha]_D^{n_0}$: — 214,8° (Alkohol; $\alpha = 0.8$).

Natronlauge (Lt., B. 28, 1971). Reagiert alkalisch (H., A. 205, 324). - Liefert beim Erhitzen mit bei -17° gesättigter Salzsäure im Rohr auf 140-150° Hydrochlorapochinin (S. 495) (H., A. 205, 340). Gibt keine Farbreaktion mit Chlorwasser und überschüssigem Ammoniak; gibt mit Eisenchlorid schwache, mit Chloroform + Kaliumhydroxyd stärkere Rotfärbung (Li., F.). Schmeckt bitter (H., A. 205, 324). — $C_{19}H_{22}O_2N_2 + 2HI + H_2O$. Prismen. Leicht löslich in Alkohol, schwerer in kaltem Wasser (Li., F.). — Oxalat $2C_{19}H_{22}O_2N_2 + 3C_2H_2O_4$. Schwer löslich in kaltem Wasser, noch schwerer in Alkohol (Li., F.). — $C_{19}H_{22}O_2N_2 + 2HCl$ + PtCl₄ (bei 115°). Hellgelbes Krystallpulver (Li., F.).

Apochinin - methyläther, Isochinin 1) $C_{20}H_{24}O_2N_2 = NC_7H_{10}(:CH\cdot CH_3)\cdot CH(OH)\cdot C_2H_5(O\cdot CH_3)N$. Zur Konstitution vgl. Suszko, Bl. internat. Acad. polon. des Scie. et Lettres 1925, 129; C. 1926 I, 1199. — B. Beim Kochen von Hydrojodchinin bezw. seinem Hydrojodid mit alkoh. Kalilauge (Lippmann, Fleissner, M. 12, 332). Das von Skraup (M. 14, 431, 446) auf ähnlichem Wege erhaltene Pseudochinin ist im wesentlichen identisch mit der Verbindung von Lippmann, Fleissner (vgl. Böttcher, Horovitz, M. 33 [1912], 581; Suszko). — Nadeln mit 2 H₃O (aus verdunstendem Äther) (L., F., M. 12, 335); wasserfreie Prismen (aus verd. Alkohol) (Sk.). F: 185° (L., F., M. 14, 554), 190—191° (Sk.). Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Benzol, sehr schwer in Äther, fast unlöslich in Wasser (L., F., M. 12, 332, 333). 100 Tle. Alkohol (D²₁: 0.9461) lösen bei 22° 0.363 Tle. (Sk.). [α];: —186,8° ²) [97 vol...°/₀iger Alkohol; c = 1 (wasserfrei)] (L., F., M. 12, 334), —191,5° [98 vol...°/₀iger Alkohol; c = 1 (wasserfrei)] (Sk.; vgl. Suszko). Die Lösungen in verd. Schwefelsäure oder Salvetersäure fluorescieren blau (L. F. M. 12, 333). — Liefert bei der Oxydation mit Chrom-Salpetersäure fluorescieren blau (L., F., M. 12, 333). — Liefert bei der Oxydation mit Chromschwefelsäure neben Chininsäure viel Essigsäure (Sk.). Gibt beim Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1.7) Hydrojodchimin (S. 497) (Sk.). Zeigt die Thalleiochinreaktion (L., F., M. 12, 333). Schmeckt intensiv bitter (L., F., M. 12, 335). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + HCl+1^1/2$ oder $2H_2O$ (L., F., M. 12, 335; Sk.). Prismen (aus Wasser). F: $256-257^{\circ}$ (Zers.) Sk.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (L., F., M. 14, 554; Sk.). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCl$ (L., F., M. 12, 336). Leicht löslich in Wasser (L., F., M. 14, 554). — $2C_{20}H_{24}O_2N_2 + H_2SO_4 + 10H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (Unterschied von Chininsulfat) (L., F., M. 12, 335). — $2C_{20}H_{24}O_2N_2 + HNO_3 + 3H_2O$. Nadeln. F: $175-177^{\circ}$ (Sk.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol (Sk.). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + HNO_3$. Wasserfreie oder $1H_2O$ enthaltende Prismen (aus Alkohol). Das wasserhaltige Salz sintert bei 130° , das wasserfreie schmilzt bei 220° (Sk.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (Sk.). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Hellgelber, krystallinischer Niederschlag von wechselndem Wassergehalt (L., F., M. 12, 336); wasserfreie Blättchen; sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol (Sk.). schwefelsäure neben Chininsäure viel Essigsäure (Sk.). Gibt beim Erwärmen mit Jodwasserfreie Blättchen; sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol (Sk.).

Apochinin-äthyläther $C_{21}H_{26}O_2N_2 = NC_7H_{10}(:CH\cdot CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_5(O\cdot C_2H_5)N$. Beim Erhitzen von Apochinin mit 1 Mol Äthylchlorid und 1 Mol Natriumäthylat im Rohr auf 100° (LIPPMANN, FLEISSNER, M. 16, 43). — Krystallkörner (aus Äther). F: 182°. — Sulfat. Sehr leicht löslich in Wasser. — C21 H26O2N2 + 2 HCl + PtCl4 + 2 H2O. Gelbe Flocken. O.O - Diacetyl - apochinin $C_{23}H_{25}O_4N_3 = NC_7H_{10}(:CH\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C_9H_5$ (O·CO·CH₄)N. B. Aus Apochinin und Essigsäureanhydrid bei 60—80° (HESSE, A. 205, 335, 336). — Amorphes Pulver. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Chloroform; leicht löslich in verd. Säuren. Die Lösung in verd. Schwefelsäure zeigt blaue Fluorescenz. [α]; :-61,8° (97 vol.-% iger Alkohol; c = 2). Gibt mit Chlorwasser und Ammoniak die Thalleiochinreaktion. - $C_{23}H_{26}O_4N_3 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Dunkelgelber, krystallinischer Niederschlag.

[6-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinole, das Chinidin und Chinin, unterscheiden sich durch die räumliche Anordnung I. an den beiden mit * bezeichneten Kohlenstoffatomen *);

1) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] wird diese Verbindung von Böttcher, Horovitz (M. 33, 567; vgl. M. 32, 796) & Isochinin genannt. 2) Nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] fanden JARZYŃSKI, LUDWICZAKÓWNA, SCSZKO (R. 52, 845) F: $186-187^{\circ}$; $[\alpha]_{D}^{m}$: -192° (Alkohol; $\sigma = 1$), Henry, Solomon (Soc. 1934, 1928) F: $195-197^{\circ}$; $[\alpha]_{D}^{m}$: $-199,7^{\circ}$ (Alkohol: c = 0,85).

^{*)} Die beiden anderen aus der verschiedenen Anordnung an den mit * bezeichneten Kohlenstoffatomen sich ergebenden Isomeren, das durch die sterische Lage des Hydroxyls sich von Chinidin unterscheidende Epichinidin und das entsprechende Epimere des Chinins, das Epichinin, wurden nach dem Literatur Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] von RABE und Mitarbeitern, A. 492, 259, 260 dargestellt.

Chinidin entspricht sterisch dem Cinchonin (S. 424), Chinin dem Cinchonidin (S. 437). Zur Stereochemie der Chinidin-Chinin-Reihe vgl. RABE, A. 378, 89; 492 [1931], 251; 514, [1934], 62.

a) Sterisch dem Cinchonin entsprechendes [5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Cupreidin C₁₉H₁₁O₂N₂, Formel I (S. 505).

[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chino-CH2:CH-HC-CH-CH2 O·CH₃ ĊH2 lyl-(4)]-carbinol, Chinidin, Conchinin C20H21O2N2, Formel II1). Literatur: E. COMANDUCCI, Die Konsti-ĊH2 tution der Chinaalkaloide [Stuttgart 1911]. -II. CH CH(OH Konstitution vgl. RABE, A. 364, 335, 337; 365, 358. - V. Chinidin findet sich als Begleiter des Chinins in den Rinden vieler Cinchona-Arten, z. B. in der Rinde der auf Java kultivierten Cinchona Calisaya (HESSE, A. 174, 337); in den Pitaya-Rinden (Koch, J. 1864, 444); in den Rinden von Cinchona officinalis, C. succirubra und C. micrantha (Paul, Pharm. J. [3] 18, 897); vgl. hierzu die bei Cinchonin (S. 424) und Chinin (S. 511) angeführte Literatur. In geringer Menge in der Rinde von Remijia bicolorata (Hodgein, Pharm. J. [3] 15, 218). — Darstellung aus den Chininsulfat-Mutterlaugen s. bei Cinchonin, S. 424. Zur Befreiung von Hydrochinidin krystallisiert man das Monohydrochlorid oder das saure Sulfat wiederholt aus Wasser oder Alkohol um (Hr., B. 15, 3010).

Chinidin bildet wasserhaltige Blättchen (aus Wasser) (Hesse, B. 10, 2154; vgl. Mylius, B. 19, 1774; Hoogewerff, van Dorf, A. 204, 88 Anm. 3). Additionsprodukte von Chinidin mit Benzol, Alkoholen, Äther und Aceton s. S. 508. F (wasserfrei): 174—175° (Mylius, B. 19, 1774 Anm.), 172,5° (korr.) (Lenz, Fr. 27, 571, vgl. 551 Anm. 2). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 2660,5 kcal/Mol (Berfhelot, Gaudendon, C. r. 136, 138; A. ch. [7] 29, 466). Brechung der Krystalle: Kley, R. 22, 377; Fr. 43, 165. Chinidin ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 62). Leicht löslich in Alkohol (Oudemans, A. 183, 47). Bei 18—22° löst sich Chinidin (wasserfrei) in ca. 4950 Tln. Wasser, 129 Tln. Äther, 57 Tln. Essigester, 177 Tln. Tetrachlorkohlenstoff und 41 Tln. Benzol; sehr leicht löslich in Chloroform (Beckurrs, Müller, C. 1903 I, 1141). Zur Löslichkeit in Ather vgl. Hille, Ar. 241, 54; Löslichkeit in Amylalkohol: Matolcsy, C. 1906 II, 172. [a]; + 251° (Alkohol; p = 1,3) (Pasteur, C. r. 36, 26); [a]; + 230° (Chloroform; c = 1,8) (Hesse, A. 176, 224); [a]_b: + 262° (Alkohol; c = 2) (Hille, Ar. 241, 77); [a]; + 275° bezw. + 270° (1 Vol. Alkohol + 2 Vol. Chloroform; p = 1,1 bezw. 2,1) (Lenz, Fr. 27, 571), + 195° (Benzol; c = 1,6), + 259° (Chloroform; c = 1,6), + 258° bezw. + 256° (Alkohol; c = 1 bezw. 3,2); [a]_b: + 262° (Alkohol; c = 1,5) (Oudemans, A. 182, 45). [a]; + 322° bezw. + 325°, 321°, 315° oder 306° (Wasser + 2 bezw. 3, 5 10 oder 20 Mol HCl; c = 1,6), + 315° bezw. + 321°, 320° oder 317° (Wasser + 1 bezw. 2/₃, 5 oder 10 Mol H₃SO₄; c = 1,6) (Oud.). Drehung in verschiedenen anderen Säuren: Ou. Das Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung ist identisch mit dem des Chinins (Dobbie, Lauder, Soc. 83, 624). Die Lösungen des Chinidins in wäßr. Säuren fluorescieren blau, besonders in verd. Zustand (He., A. 146, 361). Elektrolytische Dissoziationskonstante der 1. Stufe k₁: 2,36×10-7 (berechnet aus dem durch Initialfällung mit Borax ermittelten Hydrolysengrad des Monohydrochlorids), der 2. Stufe k₂: 3,19×10-10 (ermittelt a

Verhalten von Chinidin beim Erhitzen auf 180°: Madan, Soc. 79, 925. Bei 3—4-stdg. Erhitzen des Sulfats mit etwas Wasser und Schwefelsäure auf 120—130° (Pasteur, C. τ. 37, 112; J. 1853, 474) oder bei kurzem Erhitzen des entwässerten sauren Sulfats (C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄) auf ca. 135° (Hesse, A. 178, 245) entsteht das Salz des Chinotoxins (Syst. No. 3635). Kalte konzentrierte Schwefelsäure bewirkt nach Hesse (A. 248, 149) Umlagerung in Isochinidin (Nadeln, leicht löslich in Äther; 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + 8 H₂O, Nadeln; C₂₀H₂₄O₂N₂ + 2 HCl + PtCl₄ + 3 H₂O); nach Paneth (M. 32 [1911], 257) wirkt sie im wesentlichen sulfurierend. Bei der Einw. von Kaliumpermanganat auf Chinidin in siedender alkalischer Lösung entstehen Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure (Bd. XXII, S. 182), Oxalsäure, Kohlendioxyd und Ammoniak (Hoogewerff, van Dorp, A. 204, 88; Dobbie, Ramsay, Soc. 35, 189); in schwefelsaurer Lösung erhält man mit Permanganat Chitenidin (Syst. No. 3691) und Ameisensäure (Forst, Böhrlinger, B. 14, 1954; 15, 1659). Chromschwefelsäure liefert je nach den Bedingungen neben anderen Produkten Chininsäure (Bd. XXII, S. 234) (Skrauff, M. 2, 591) und Chininon (Syst. No. 3635) (Rabe, Kuliga, A. 364, 349). Reduktion mit Natrium und Amylalkohol: Konek v. Norwall, B. 29, 801. Chinidin liefert mit Jod eine Additionsverbindung C₂₀H₂₄O₂N₂ + 2I (Koźniewski, C. 1909 II, 989). Bei 6—10-stdg. Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140—150° entsteht unter Abspaltung von

¹⁾ Vgl. hierzu S. 404 Anm. 1.

Methylchlorid das amorphe, nicht einheitliche (vgl. Thron, Dirscherl, A. 515 [1935], 256; Henry, Solomon, Gibbs, Soc. 1935, 966), Apochinidin" (Hesse, A. 205, 326); 6-stdg. Erhitzen mit kaltgesättigter Salzsäure im Bohr auf 140—150° führt zu Hydrochlorapochinidin (S. 492) (He., A. 205, 343). Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) liefert mit Chinidin bei mehrtägigem Aufbewahren in der Kälte Hydrojodchinidin, bei 3-stdg. Erhitzen im Wasserbad Hydrojodapochinidin (Schubert, Skraup, M. 12, 669; vgl. Lippmann, Fleissner, M. 13, 429). Erwärmen des Monohydrochlorids mit Phosphorpentachlorid in Chloroform ergibt Chinidin-chlorid (S. 420) (Comstock, Koenigs, B. 18, 1223). Beim Sättigen einer kalten wäßrigen Chinidinsuspension mit Schwefeldioxyd geht die Base in Lösung unter Bildung einer Sulfonsäure C₁₉H₂₆O₇N₂S₃ (S. 509) (Koenigs, Schönewald, B. 35, 2981). Chinidin liefert mit überschüssigem Athyljodia beim Erwärmen unter Rückfluß Chinidin-Chld-jodmethylat (Stenhouse, A. 129, 20), beim Erhitzen im Rohr auf 120—140° Chinidin-bis-jodäthylat (Claus, A. 269, 236). Beim Erwärmen mit Acetanhydrid entsteht O-Acetyl-chinidin (Hesse, A. 205, 318).

Die physiologische Wirkung ist der des Chinins ähnlich (MACCHIAVELLI, J. 1875, 772; vgl. Rohde in Heffers Handbuch der experimentellen Pharmakologie, 2. Bd., 1. Hälfte, S. 91. Zur Herzwirkung vgl. H. H. Meyer, Gottlieb, Die experimentelle Pharmakologie, 8. Aufl. [Berlin und Wien 1933], S. 351, 389. — Chinidin gibt in alkoh. Lösung mit Chlorwasser und Ammoniak eine ebenso intensiv grüne Färbung wie Chinin (Stenhouse, A. 129, 16; Hesse, A. 146, 361); auch mit Bromdampf, Kupfersulfat und Ammoniak (Ballandder, C. 1904 II, 1257) sowie mit Wasserstoffperoxyd und Kupfersulfat (Hirschsohn, P. C. H. 43, 367) gibt es die gleichen Farbreaktionen wie Chinin. Weitere Farbreaktionen: Reichard, C. 1905 II, 1560. Reaktion mit Arrhenal: Vitali, C. 1905 I, 1700. Mikrochemischer Nachweis auf Grund der Doppelbrechung: Kley, R. 22, 377; Fr. 43, 165. Zur Prüfung auf Reinheit verwertet man die Schwerlöslichkeit des Hydrojodids; man versetzt die Lösung des Sulfats in 20 Tln. Wasser bei ca. 60° mit 1 Tl. Kaliumjodid und läßt abkühlen; das nach ca. 1-stdg. Stehen erhältliche Filtrat gibt auf Zusatz von Ammoniak bei Gegenwart anderer Chinaalkaloide einen Niederschlag (He., A. 176, 323; B. 11, 1164). Bestimmung mit Kaliumquecksilberjodid: Heikel, Ch. Z. 32, 1162, 1212. Zur Bestimmung in Chinarinden vgl. Seka in Kleins Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV [Wien 1933], 8, 564.

Salze und additionelle Verbindungen des Chinidins.

Verbindungen mit Halogenen und mit einfachen anorganischen Säuren.

C₂₀H₂₄O₂N₂ + 2I. B. Aus Chinidin und Jod in Alkohol + Schwefelkohlenstoff (Koź-Niewski, C. 1909 II, 989). F: 157—159° (Zers.). Unlöslich in Ligroin, sehr schwer löslich in Ather, Benzol und Schwefelkohlenstoff, etwas leichter in Aceton, absol. Alkohol und Chloroform; unlöslich in nicht allzu konz. Alkalilaugen, Ammoniak und Mineralsäuren. Alkoh. Kalilauge regeneriert Chinidin. — C₂₀H₂₄O₂N₂ + HCl + H₂O. Asbestartige Prismen (Hesse, A. 146, 362). Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser; bei 10° löst sich 1 Tl. in 62,5 Tln. Wasser, kaum löslich in Ather. [a]\frac{1}{2}: +200,9° (Wasser; c = 1), +195,8° (Wasser; c = 2), +207,3° (97 vol. %)oiger Alkohol; c = 2), +199,4° (97 vol. %)oiger Alkohol; c = 5), +193,8° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 97 vol. %)oiger Alkohol; c = 2); Drehung in Salzsäure verschiedener Konzentration: H., A. 176, 225. — C₂₀H₂₄O₂N₂ + 2HCl + H₂O. Krystalle (aus Salzsäure) (H., A. 174, 340; 176, 225; vgl. a. Zoen, J. pr. [2] B, 286). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Chloroform, Wasser und Salzsäure (H., A. 174, 341). Spaltet bei 100° bis 120° Wasser und Chlorwasserstoff ab (H., A. 174, 11). [a]\frac{1}{1}: +250,3° (Wasser; c = 2) (H., A. 176, 226; vgl. a. H., A. 182, 142). Hydrolyse: Veley. Soc. 98, 2116. — C₂₀H₂₄O₃N₂ + HBr. Löst sich bei 14° in 200 Tln. Wasser (De Vell, J. 1857, 404). — C₂₀H₂₄O₃N₂ + HI. Blättchen (H., A. 146, 363). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 62). Schwer löslich in Alkohol und siedendem Wasser, löst sich bei 10° in 1270 Tln. Wasser (H., A. 146, 363), bei 16° in 1250 Tln. Wasser (De V.), bei 18—20° in 1256 Tln. Wasser (H., A. 146, 363). braungelb, an feuchter Luft bei gewöhnlicher Temperatur wieder hellgelb (H.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser (H., löst sich bei 15° in 90 Tln. Wasser (De V.). — 2C₂₀H₂₄O₃N₃ + 2 HI + 3 H₂O. Gelbliche Krystalle (De V.; H., A. 146, 363). Brechung der Krystalle: Kley, R. 22, 379; Fr. 43, 166. Löst sich bei 10° in 108 Tln. Wasser, leicht löslich in Alkohol;

J. 1858, 366). — $3C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + 3H_{2}SO_{4} + 2HI + 8I$. Olivbraune Blätter (J.; vgl. Her.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol (J.). — $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + H_{3}S_{2}O_{3} + 2H_{3}O$. Prismen (H., A. 146, 367). Löst sich bei 10^{0} in 415 Tln. Wasser. — $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + H_{3}SeO_{4} + 2HI + 4I$. Rotbraune Krystalle (J., J. pr. [2] 15, 67). Schwer löslich in heißem Alkohol. — $4C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + 4H_{3}SeO_{4} + 3HI + 10I$. Olivbraune Blätter (J.). — $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + H_{3}CrO_{4} + 6H_{3}O$. Gelbe Tafeln (H., A. 243, 144). Bei $18-20^{0}$ löst sich 1 Tl. wasserfreies Salz in 230 Tln. Wasser (HILLE, Ar. 241, 86). — $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + HNO_{3}$. Prismen (aus Wasser) (H., A. 146, 364). Löst sich bei 15^{0} in 85 Tln. Wasser. — $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + H_{3}PO_{4}$. Prismen (H., A. 146, 367). Löst sich bei 10^{0} in 131 Tln. Wasser, ziemlich schwer löslich in Alkohol.

Verbindungen von Chinidin mit Metallsalzen und mit komplexen Säuren.

 $C_{20}H_{24}O_2N_2 + AgNO_3$. Nadeln (aus verd. Salpetersäure) (Stenhouse, A. 129, 17). Wird durch Alkohol zersetzt. — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCl + 2AuCl_3$. Hellgelber Niederschlag. F: 115° (Zers.) (Sr.). — $2C_{20}H_{24}O_2N_3 + 2HCl + ZnCl_3$. B. Entsteht bei wiederholtem Umkrystallisieren der folgenden Verbindung (Sr.). Tafeln und Prismen. — $C_{20}H_{24}O_2N_3 + 2HCl + ZnCl_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol) (Sr.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in verd. Salzsäure. — $2C_{20}H_{24}O_2N_3 + 4HCl + HgCl_3$. Blättchen (aus Alkohol) (Sr.). Schmilzt unter Wasser bei 100°. Leicht löslich in siedendem Alkohol. — $C_{20}H_{24}O_2N_3 + 2HF + TiF_4 + 4H_3O$. Gelbe Krystalle (Schaeffer, Am. Soc. 30, 1863). Verwittert an der Luft. Leicht löslich in Wasser. — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCl + FeCl_3 + 2H_2O$. Orangefarbene Krystalle (Scholtz, C. 1908 I, 1466). Das wasserfreie Salz schmilzt bei 220—222° unter Zersetzung. — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCl + FeCl_3 + 6H_2O$. Orangefarbene Blättchen (Sch.). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + H_2[Fe(CN)_5NO] + 2H_3O$. Hellbraune Nadeln (aus Wasser), braunrote Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 190° (Greshoff, C. 1903 II, 385). — $2C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 3H_2O$. Orangefarbene Nadeln (Hesse, A. 207, 309). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCl + PtCl_4 + H_3O$. Gelber Niederschlag (H., A. 145, 362; vgl. a. St., A. 129, 17). Sehr schwer löslich in Wasser und Säuren (H.).

Salze und additionelle Verbindungen des Chinidins mit organischen Stoffen, die an früheren Stellen dieses Handbuchs abgehandelt sind.

Verbindung mit Benzol C₂₀H₂₄O₃N₃ + ½ C₃H₆. Krystalle. Rhombisch (bisphenoidisch) (Wyrubow, A. ch. [7] 1, 67; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 935). [α]]]: +225,9° (Benzol; c = 0,5), +185,3° (Benzol; c = 2). — Verbindung mit Methanol C₂₀H₂₄O₂N₂+CH₄O. Prismen (Mylius, B. 19, 1774). Rhombisch (bisphenoidisch) (BEGERNKAMP, B. 19, 1774; Z. Kr. 12, 166; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 935; vgl. a. W., A. ch. [7] 1, 40). [α]_D: +236,1° (Methanol) (W.). Spaltet beim Erhitzen auf 120° oder bei Berührung mit Wasser Methanol ab (M.). — Verbindung mit Alkohol C₂₀H₂₄O₂N₂+C₄H₄O. Prismen (M.). Rhombisch (bisphenoidisch) (B.; vgl. a. W.). [α]_D: +235,3° (Alkohol) (W.). — Verbindung mit Alther C₂₄H₃₄O₄N₂ + ½ C₄H₄O. Krystalle. Rhombisch (bisphenoidisch) (W., A. ch. [7] 1, 67). [α]_D: +254,56° (Ather; c = 0,9). — Verbindung mit Propylalkohol C₂₀H₂₄O₂N₂+C₃H₄O. Prismen (M.). — Verbindung mit Allylalkohol C₂₀H₂₄O₂N₂+C₃H₄O. Prismen (M.). Rhombisch (bisphenoidisch) (B.). — Verbindung mit Aceton C₂₀H₂₄O₂N₂+C₃H₄O. Prismen (M.). Rhombisch (bisphenoidisch) (B.). — Verbindung mit Aceton C₂₀H₂₄O₂N₂+C₃H₄O. Tetragonal (W., A. ch. [7] 1, 80; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 936). [α]_D: +173,7° (Aceton; c = 2,5). — Salz derChlorbrommethansulfonsäure (Bd. II, S. 26)C₂₀H₂₄O₂N₂+C₂H₄O₂ClBrS. Nadeln (aus Wasser) (POPE, READ, Soc. 93, 797). Schwer löslich in kaltem Wasser, Aceton und Alkohol (α]_D: +148,3° (Wasser; c = 0,5). — Benzoat C₂₀H₂₄O₂N₂+C₂H₄O₂C₃H₃+C₄H₅O₄N₃+C₄H₅

(H., A. 146, 368). Löst sich bei 10° in 400 Tln. Wasser. — Salz der Antimonylweinsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2 + \mathrm{SbC_4}H_5O_7 + 4H_2O$. Nadeln (H., A. 146, 368; vgl. Stenhouse, A. 129, 21). Löst sich bei 20° in 540 Tln. Wasser (H.). — Salz der linksdrehenden Chinasäure $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_7H_{12}O_6 + 2H_2O$. Krystalle. F: 178—179° (Echtermeier, Ar. 244, 39). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — Salz der Benzolthiosulfonsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_6H_6O_2S_2$. Blättehen (aus Alkohol) (Troeger, Linde, Ar. 239, 136; Hille, Ar. 241, 89). 1 Tl. löst sich bei 18—20° in 654 Tln. Wasser (Hr.). — Salz der p-Tolvolthiosulfonsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_7H_8O_2S_2$. Farblose Masse (T., L.). — Salz der β-Naphthalinthiosulfonsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_{10}H_8O_2S_2$. Farblose Masse (T., L.). — Salz der β-Naphthalinthiosulfonsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_{10}H_8O_2S_2$. Krystalle (aus Alkohol) (T., L.). — Salz der in alkal. Lösung linksdrehenden α.β-Bis-benzaminopropionsäure. Krystalle (aus Wasser) (E. Fischer, Jacobs, B. 40, 1064). Löslich in heißem Alkohol, ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — Salz des Benzoyl-leucins. Prismen oder Tafeln (aus Wasser) (E. Fischer, B. 33, 2378). Verbindung mit Hydrochinin $C_{10}H_{10}O_2N_2 + C_{10}H_{20}O_2N_3 + C_{20}H_{20}O_2N_4 + C_{20}H_{20}O_2$

Verbindung mit Hydrochinin $C_{40}H_{50}O_4N_4 + 2^{1}/_2H_2O = C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_{20}H_{86}O_2N_2 + 2^{1}/_2H_2O$. Nadeln (aus Ather) (Hesse, A. 241, 259).

Umwandlungsprodukte unbekannter Konstitution aus Chinidin.

Sulfonsäure $C_{20}H_{26}O_7N_2S_2$. B. Man behandelt eine kalte wäßrige Chinidin-Suspension mit Schwefeldioxyd und läßt die kalte gesättigte Lösung 2 Wochen stehen (Koenigs, Schönewald, B. 35, 2982). — Krystalle mit 4 H_2O . Verliert bei ca. 70° $2^1/_2$ H_2O , zersetzt sich bei ca. 260°. Schwer löslich in Wasser und organischen Mitteln; leicht löslich in Akalien und Säuren. Wird durch Kaliumpermanganat zu einer Sulfonsäure $C_{20}H_{26}O_8N_2S_2$, durch Chromtrioxyd zu Chininsäure oxydiert. Einw. von Natrium + Amylalkohol und von Brom: K., Sch. — $NH_4C_{20}H_{25}O_7N_2S_2$. Amorph, hygroskopisch. F: 212° (Zers.). $[\alpha]_0^{\infty}$: $+160^{\circ}$ (Wasser; p=4). — $AgC_{20}H_{26}O_7N_2S_2$. Blaßgelbe Flocken. — $C_{20}H_{26}O_7N_2S_2$ + HCl. Krystalle. Wird durch Wasser zersetzt. — $C_{20}H_{26}O_7N_2S_2$ + HBr. Nadeln.

Sulfonsäure $C_{20}H_{26}O_{9}N_{2}S_{2}(?)$. B. Durch Oxydation der Sulfonsäure $C_{20}H_{26}O_{7}N_{2}S_{2}$ mit Kaliumpermanganat in kalter schwefelsaurer Lösung (Koenigs, Schönewald, B. 35, 2989). — Blättehen mit 4 $H_{2}O$ (aus stark verdünnter Salpetersäure). Sehr schwer löslich. Scheidet bei längerem Kochen mit konz. Barytwasser nur Spuren von Bariumsulfat ab. — $NH_{4}C_{20}H_{25}O_{8}N_{2}S_{2}(?)$. Amorph, hygroskopisch.

 $\begin{array}{lll} \textbf{O-Acetyl-chinidin} & C_{22}H_{26}O_{3}N_{2} = NC_{7}H_{11}(CH:CH_{2})\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot C_{9}H_{5}(O\cdot CH_{3})N. \ \textit{B.} \\ Aus & Chinidin und Essigsäureanhydrid bei 60-80° (Hesse, \textit{A. 205, 318). — Amorph. Löslich in Äther. [α]_{5}: & +128° (Alkohol; c = 2). & C_{22}H_{26}O_{3}N_{2} + HCl + AuCl_{3} + 2H_{2}O. & Gelb, amorph. & C_{22}H_{26}O_{3}N_{2} + 2HCl + PtCl_{4} + 3H_{2}O. & Krystallinisch. & Schwer löslich in Wasser. \\ \end{array}$

O-Salicoyl-chinidin $C_{27}H_{28}O_4N_2 = NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot OH)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von freiem oder salzsaurem Chinidin mit Salol auf ca. 140° (Chininfabriken ZIMMER & Co., D. R. P. 128116, 129452, 131723; C. 1902 I, 548, 790, 1428; Frdl. 6, 1131, 1133). — Pulver. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — Salicylat. Nadeln (aus Alkohol). F: 168°.

Chinidin-Chld-hydroxymethylat $C_{21}H_{28}O_3N_2 = (HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N$. B. Das Jodid entsteht aus Chinidin und Methyljodid in Äther oder warmem Alkohol (Jörgensen, J. pr. [2] 3, 154). — $C_{21}H_{27}O_2N_3\cdot I$. Farblose Nadeln (J.) mit 1 H_2O (Claus, A. 269, 232). F: 248° (Zers.) (C.). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 62). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in siedendem Wasser und in Alkohol (C.). — $C_{21}H_{27}O_2N_2\cdot I + HCl$. Amorph (C.). — $C_{21}H_{27}O_2N_2\cdot I + 2I$. Aus dem Jodid und Jod in warmem Alkohol (J.) oder aus Chinidin-dijodid und Methyljodid (Koźniewski, C. 1909 II, 990). Braune Blätter. F: 164—165° (J.), 195—197° (K.). — $C_{21}H_{27}O_2N_2\cdot Cl + HCl + PtCl_4$ (bei 150°). Prismen (aus verd. Salzsäure) (J.).

Chinidin-bis-hydroxymethylat $C_{22}H_{32}O_4N_2 = (HO)(CH_2)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_6(O\cdot CH_3)N(CH_3)\cdot OH.$ — Dijodid $C_{22}H_{30}O_2N_3I_2+1^2/_2H_2O$. Gelbe Tafeln. F: 156° (Zers.) (CLAUS, A. 269, 235). In Wasser leichter, in Alkohol schwerer löslich als Chinidinmonojodmethylat.

Chinidin-Chid-hydroxyäthylat $C_{28}H_{30}O_3N_2 = (HO)(C_2H_5)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_8H_5(O\cdot CH_2)N$. B. Das Jodid entsteht beim Erwärmen von Chinidin mit Athyljodid unter Rückfluß; es liefert mit Silberoxyd die freie Base (Stenhouse, A. 129, 20). — Die Base dreht in wäßr. Lösung rechts (Howard, Soc. 26, 1183). Bei der Oxydation mit KMnO4 entstehen Athylchitenidin (Syst. No. 3691) und Ameisensäure (Claus, A. 269, 238). —

Chlorid C₃₂H₃₉O₂N₃·Cl + H₃O. Dreht in wäßr. Lösung rechts (Ho.). — Bromid C₃₂H₃₉O₂N₃·Br + H₄O. Nadeln. Schmilzt wasserfrei gegen 238° unter Zersetzung (C.). — Jodid C₃₂H₃₉O₄N₃·I. Wasserfreie Nadeln (CL.), Nadeln mit 1 H₂O (Ho.). F (wasserfrei): 248° (Zers.) (C.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser und in Alkohol (C.). Dreht in alkoh. Lösung rechts (Ho.). — C₃₂H₃₉O₄N₃·I+2I. Aus Chinidin-jodäthylat und Jod in Schwefelkohlenstoff oder aus Chinidin-dijodid und Athyljodid (Kotzuwway (C.) 1909 II 900). Gelbe Krustella E. 176. 472° Sahr kicht Belich in Acaton (Koźniewski, C. 1909 II, 990). Gelbe Krystalle. F: 176—178°. Sehr leicht löslich in Aceton und heißem Alkohol. — $2C_{22}H_{29}O_{2}N_{2}\cdot I + H_{2}SO_{4} + 4I$. Braune Prismen. Sehr schwer löslich in kaltem, schwer in siedendem Alkohol (JÖRGENSEN, J. pr. [2] 14, 364). — $C_{22}H_{29}O_{2}N_{2}\cdot Cl + HCl + PtCl_{4}$ (bei 100°). Blaßgelb. Fast unlöslich in Wasser; schwer löslich in siedender verdünnter Salzsaure (Sr.).

Chinidin - bis - hydroxyäthylat $C_{24}H_{26}O_4N_4 = (HO)(C_4H_5)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)$ CoH₅(O·CH₅)N(CoH₅)(OH). B. Das Dijodid entsteht bei 5-stdg. Erhitzen von Chinidin mit Athyljodid und etwas Alkohol im Rohr auf 120-1400 (CLAUS, A. 269, 236) oder durch 6—8-stdg. Erhitzen von Chinidin-Chld-jodäthylat mit Äthyljodid und Alkohol im Rohr o—o-saug. Erritzen von Chindin-Ond-Jodathylat mit Athyljodid und Alkohol im Rohr auf 100° (Skraup, Konek v. Norwall, M. 15, 51). — Dijodid $C_{34}H_{34}O_{2}N_{3}I_{3}$. Gelbe Krystalle mit $1H_{2}O$, rötlichgelbe Säulen mit $1^{1}/_{3}$ $H_{2}O$ (C.), gelbe Prismen mit $3H_{4}O$ (aus verd. Alkohol) (Sk., K. v. N.). F: (wasserfrei) 205° (Zers.) (C.). Schr leicht löslich in heißem Wasser, schwerer in Alkohol (C.). — Dinitrat $C_{34}H_{34}O_{2}N_{2}(NO_{3})_{2} + aq$. B. Aus dem Dijodid und Silbernitrat in warmer wäßriger Lösung (C.). Farblose Prismen, die über $H_{2}SO_{4}$ verwittern und gelb werden. F: gegen 91° (C.).

Chinidin-Chld-hydroxybenzylat $C_{47}H_{34}O_3N_9 = (HO)(C_6H_5\cdot CH_2)NC_7H_{31}(CH:CH_2)\cdot CH$ (OH) $\cdot C_9H_5(O\cdot CH_2)N$. — Chlorid. B. Neben anderen Produkten aus Chinidin und Benzylchlorid in Alkohol (Claus, A. 269, 235). Farbles, amorph. F: 190—195°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — C₂₇H₃₁O₂N₂·Cl + HCl + PtCl₄. Krystallinisch, gelbrot.

b) Sterisch dem Cinchonidin entsprechendes CH2:CH-HC-CH-CH2 [5 - Vinyl - chinuclidyl - (2)] - [6 - oxy - chino-lyl - (4)] - carbinol, Cuprein C₁₀H₂₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel. V. Findet sich neben Chinin in der Rinde von Remijia pedunculata ("China cuprea") (PAUL, COWNLEY, Pharm. J. [3] 15, 221; HESSE, A. 230, 57).

Darst. Man verarbeitet die Rinde wie bei der Darstellung des Chinins (S. 515) und erhält dabei eine Verbindung von Cuprein mit Chinin ("Homochinin", S. 529) aus der man das Cuprein auf Grund seiner Löslichkeit in Natronlauge abscheidet (P., C.; HE., A. 230, 57). Zur völligen Befreiung von Chinin extrahiert man die alkal. Lösung wiederholt mit Ather oder Chloroform (Grimaux, Arnaud, Bl. [3] 7, 305). — Prismen mit 2H₂O (aus Ather); wird erst bei 120—125° völlig wasserfrei (He., A. 230, 58). F (wasserfrei): 198° (He., A. 230, 58), 197° (Hoogewerff, R. 8, 151). Brechung der Krystalle: Kley, R. 22, 377; Fr. 43, 165. Schwer löslich in Äther, Chloroform (HE., A. 230, 58), Schwefelkohlenstoff, Benzol und Petroläther (Oudemans, R. 8, 150), leichter in Alkohol (He., A. 230, 58). $[\alpha]_{i}^{b}$: —175,5° (Alkohol; c = 1,2) (Ov., R. 8, 153). Das Absorptionsspektrum in Alkohol ist identisch mit dem des Chinins (Dobbie, Lauder, Soc. 83, 624). Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert nicht; sie gibt mit Ammoniak einen flockigen Niederschlag, der sich leicht in Natronlauge, schwerer in überschüssigem Ammoniak löst (HE., A. 230, 59). — Bei mehrstündigem Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140° entsteht Apochinin (S. 504) (HE., A. 230, 65). Überschüssiges Methyljodid liefert mit Cuprein in Methanol beim Erwärmen unter Rückfluß Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei längerem Erhitzen im Rohr auf 80—100° Cuprein-Chid-jodmethylat, bei 1800-1800 Chid-jodmethylat, bei 1800-1800 Chid-jod bis-jodmethylat (Hr., A. 266, 242; vgl. A. 280, 66); beim Erhitzen von Cuprein mit 6 Mol Methyljodid und 1 Mol Natriummethylat in Methanol im Rohr auf 60-100° entsteht als Hauptprodukt Chinin-bis-jodmethylat (Hr., A. 266, 244; vgl. G., A., C. r. 112, 774; Bl. [3] 7, 304). In geringer Menge entsteht Chinin aus Cuprein beim Erhitzen mit je 1 Mol Methylchlorid und Natriummethylat im Rohr auf 100°, in etwas besserer Ausbeute beim Erhitzen mit je 11/2 Mol Methylnitrat und Natriummethylat im Rohr auf 1000 (G., A., C. r. 112, 774; 114, 548; Bl. [3] 7, 306). Einw. von Acetanhydrid bei 85° führt zu O.O-Diacetyl-cuprein (Hr., A. 230, 63). — Die alkoh. Lösung färbt sich auf Zusatz von etwas Eisenchlorid dunkelrot. braun, auf Zusatz von Chlorwasser und überschüssigem Ammoniak dunkelgrün (HE., A. 230, 58). — Nachweis auf Grund des Brechungsvermögens der Krystalle: KLEY. Nachweis in Chinin: DE KONINGH, C. 1897 I, 1252.

 $NaC_{19}H_{21}O_2N_2 + 5H_2O$. Gibt bei 120° nur $4H_2O$ ab (Oudemans, R. 9, 174). — $NaC_{19}H_{21}O_2N_3 + 8H_2O$ (Ou., R. 9, 174). — $KC_{19}H_{21}O_2N_3 + 8H_2O$. Blättehen oder Nadeln. Gibt bei 115° 7 H_2O ab (Ou., R. 9, 173).

Cuprein bildet mit Säuren mehrere Reihen von Salzen; die in Substanz farblosen, neutralen Salze $C_{11}H_{12}O_{1}N_{1} + HAc$ lösen sich in Wasser mit citronengelber Farbe, in Alkohol farblos; die wäßr. Lösungen der sauren Salze $C_{11}H_{12}O_{2}N_{1} + 2HAo$ sind farblos (Hesse, A. 230, 59; OUDEMANS, R. 8, 152). — $C_{12}H_{12}O_{2}N_{2} + HCl + H_{2}O$. Nadeln (He., A. 230, 60). Löst sich bei 16° in 54 Tln. Wasser; $[\alpha]_{1}^{(1)}: -157^{(2)}$ (Wasser; c = 0.6), $-170^{(2)}$ (Alkohol; c = 0.9) (OU). — $C_{12}H_{12}O_{2}N_{2} + 2HCl$. Prismen. Schwer löslich in Salzsäure (He.). Löst sich bei 15° in 5.6 Tln. bei 16° in 6.1 Tln. Wasser (OU.). — $C_{12}H_{12}O_{2}N_{2} + 2HCl + 2H_{2}O$. Krystalle. $[\alpha]_{1}^{(2)}: -211^{(2)}$ bezw. —1919 (Wasser; c = 1.2 bezw. 17.3) (OU.). — $C_{12}H_{12}O_{2}N_{2} + HBr + H_{2}O$. Nadeln. Löst sich bei 16° in 122 Tln. Wasser; $[\alpha]_{1}^{(2)}: -146^{(2)}$ (Wasser; c = 0.5), —139° (Alkohol; c = 1.4) (OU.). — $C_{12}H_{12}O_{2}N_{2} + 2HBr$. Löst sich bei 16° in 122 Tln. Wasser; $[\alpha]_{1}^{(2)}: -126^{(2)}$ (Wasser; $[\alpha]_{1}^{(2)}: -189^{(2)}$ bezw. —117° (Wasser; c = 1.6 bezw. 7.0) (OU.). — $C_{12}H_{12}O_{2}N_{2} + 2HBr + 2H_{2}O$ (OU.). — $C_{13}H_{12}O_{2}N_{2} + 2HI + H_{2}O$. Orangegelbe Warsen. Löst sich bei 16° in 15 Tln. Wasser; $[\alpha]_{1}^{(2)}: -126^{(2)}$ (Wasser; $[\alpha]_{1}^{(2)}: -136^{(2)}$ (Masser); $[\alpha]_{1}^{(2)}: -136^{(2)}$ (Wasser); $[\alpha]_{1}^{(2)}: -136^{(2)$

Verbindung von Cuprein mit Hydrochinin $C_{39}H_{48}O_4N_4 + 2H_2O = C_{19}H_{22}O_2N_2 + C_{30}H_{26}O_2N_2 + 2H_2O$. Nadeln (aus Äther) (Hesse, A. 241, 259).

[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chino- $CH_2:CH \cdot HC - CH_2$ lyl-(4)]-carbinol, Chinin $C_{20}H_{24}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel¹).

Literatur: Comanducci, Die Konstitution der Chinaalkaloide [Stuttgart 1911]; J. Schmidt in Abderhaldens Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. 1, Tl. 9 [Berlin-Wien 1920], S. 238 ff.; Seka, ebendort, Abt H₂C-N-CH-CH(OH)

Chl
Chl
Chl
Chl
Chl
Chl

Tl. 9 [Berlin-Wien 1920], S. 238 ff.; Sera, ebendort, Abt. 1, Tl. 11, S. 322 [1927] und S. 1129 [1933]; WINTERSTEIN-TRIER, Die Alkaloide, 2. Aufl. [Berlin 1931], S. 399 ff.

Zur Stereochemie des Chinins vgl. die Angaben auf S. 505.

Geschichtliches.

PELLETIER, CAVENTOU (A. ch. [2] 15 [1820], 348, 358) isolierten als erste aus der Rinde von Cinchona cordifolia und Cinchona oblongifolia eine basische Verbindung, die sie Chinin nannten und der sie die therapeutische Wirkung der Chinarinde zuschrieben. Ihre empirische Zusammensetzung wurde von Liebig (Ann. Phys. 21 [1831], 26; A. 26, 50) und REGNAULT (A. ch. [2] 68, 116; A. 26, 12) ermittelt und durch STRECKER (A. 91, 158) und SKRAUF (A. 199, 348) endgültig bestätigt. Zur Konstitutions-Aufklärung trugen hauptsächlich die Arbeiten von SKRAUF (M. 21, 880), KOENIGS (A. 347, 143) und RABE (A. 364, 330; 365, 355, 358) bei.

Vorkommen, Bildung und Darstellung.

Chinin findet sich in Begleitung anderer Chinaalkaloide, häufig als Hauptalkaloid, in Form schwer löslicher Salze in der Rinde der meisten Cinchona-Arten; zu den wichtigsten Chinin bezw. pharmazeutische Chinarinde liefernden Cinchona-Arten gehören Cinchona

¹⁾ Vgl. hierzu S. 404 Anm. 1.

Ledgeriana, C. officinalis Hook, C. Calisaya, C. lancifolia und C. succirubra (vgl. Reichardt, Uber die chemischen Bestandteile der Chinarinden [Braunschweig 1855], S. 116; DE VRIJ, Pharm. J. [2] 5, 597; 6, 17; [3] 4, 121, 181, 869; Jobst, Buchners Neues Repert. f. Pharmacie 21 [1872], 323; B. 6, 1130; Howard, Pharm. J. [3] 5, 1005; Paul, Pharm. J. [3] 6, 321; 13, 897; Flückiger, Pharmakognosie des Pflanzenreiches, 3. Aufl. [Berlin 1891], S. 567; Tschirch, Handbuch der Pharmakognosie, Bd. III [Leipzig 1923], S. 534, 543; Wehmer, Die Pflanzenstoffe, 2. Aufl. [Jena 1931], S. 1151 ff.). Gute Handelsrinden enthalten durchschnittlich 5—6% Chinin; der Chiningehalt kann in Kultur-Chinarinden bis zu 14% ansteigen (Tschirch, S. 525, 543). Chinin ist in überwiegender Menge in der äußeren Parenchymschicht der Rinde lokalisiert (Carles, Bl. [2] 19, 51; J. 1873, 786, 854). Über Verteilung der Chinalkaloide in der Rinde verschiedener Teile der Cinchonapflanzen vgl. How., Pharm. J. [3] 8, 1; Czapek, Biochemie der Pflanzen, 2. Aufl., Bd. III [Jena 1921], S. 309; Tschirch, S. 532. Zum Vorkommen der Chinaalkaloide in verschiedenen Organen der Cinchonen vgl. Schaer, Ar. 235, 647; Flückiger, S. 568; Czapek, S. 311; Tschirch, S. 531. — Chinin findet sich ferner in China cuprea, der Rinde von Remijia pedunculata (1), begleitet von Cuprein und anderen Alkaloiden (Hesse, B. 4, 820; A. 225, 95, 98; 230, 56; Ar. 240, 652; vgl. Paul, Cownley, Pharm. J. [3] 12, 497; 15, 222; Whiffen, Pharm. J. [3] 12, 497; How., Hodgen, Pharm. J. [3] 12, 528; Soc. 41, 66) und in der Rinde von Remijia bicolorata (Hodgen, Pharm. J. [3] 15, 218).

Chinin entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von 1 Mol Cuprein mit 1 Mol Natriummethylat und 1 Mol Methylchlorid im Rohr auf 100° , in etwas besserer Ausbeute beim Erhitzen von 1 Mol Cuprein mit $1^{1}/_{2}$ Mol Natriummethylat und $1^{1}/_{2}$ Mol Methylnitrat im Rohr auf 100° (Grimaux, Arnaud, C. r. 112, 774; 114, 548; Bl. [3] 7, 306; vgl. a. Soc. St. Denis, D. R. P. 64832; Frdl. 3, 976.

Darst. Man mischt die gemahlene Rinde mit ca. ½ ihres Gewichtes an gelöschtem Kalk, feuchtet mit 5% jeger Natronlauge an, läßt 18—24 Stunden quellen, extrahiert dann bei 60—65° mit Benzol und zieht die ca. 60° warmen Extrakte mit überschüssiger verdünnter Schwefelsäure aus; die schwefelsauren Auszüge erhitzt man zum Sieden und versetzt mit warmer 10% jeger Natronlauge bis zu sehr schwach saurer Reaktion gegen Lackmus, worauf das rohe Chininsulfat auskrystallisiert; bei Verarbeitung gehaltreicher Ledgeriana-Rinden stellt man das saure Chininsulfat dar, indem man die schwefelsauren Auszüge kalt mit fester krystallisierter Soda auf schwach saure Reaktion gegen Kongorot neutralisiert, krystallisiert das ausgeschiedene Salz aus 60° warmem Wasser um und verwandelt es in das gewöhnliche Sulfat durch Neutralisieren bei Siedehitze mit Natronlauge gegen Lackmus; das rohe Chininsulfat reinigt man durch Umkrystallisieren aus siedendem Wasser unter Zusatz von Entfarbungskohle und von verd. Schwefelsäure bis zu schwach saurer Reaktion gegen Lackmus (EMDE in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. III [Berlin-Wien 1929], S. 186; vgl. a. Schwyzer, Die Fabrikation der Alkaloide [Berlin 1927], S. 2, 6). Zur Darstellung des freien Chinins löst man das Chininsulfat in Wasser und fällt die Base mit Ammoniak aus (Vogthere in Ullmanns Enzyklopädie, Bd. I [Berlin-Wien 1928], S. 218). — Reinigung von Chinin durch Überführung in das Salz C20H24O2N2+3H2SO4+2HI+4I+6H2O (Herapathit; S. 522) und Zerlegen des letzteren mit Schwefelwasserstoff: DE VRIJ, Allured, C. 7. 59, 20; J. 1864, 445; LEEZ, F7. 27, 557. — Zur Trennung des Chinins von anderen Chinaalkaloiden vgl. die Angaben auf S. 520.

Physikalische Eigenschaften.

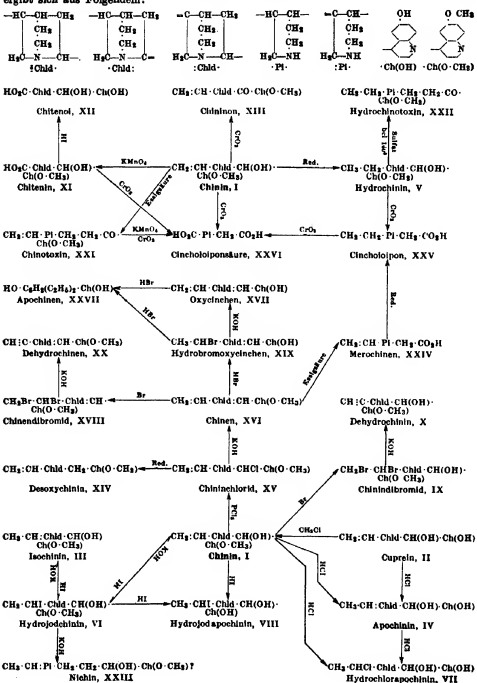
Chinin wird aus der wäßr. Lösung seiner Salze durch Ammoniak wasserfrei und amorph gefällt, wandelt sich aber bald unter Wasseraufnahme in das krystallinische Hydrat C₂₀H₂₄O₂N₂ + 3H₂O um (Hesse, A. 135, 326). Dieses Hydrat verwittert an der Luft bei 20° unter Abgabe von 1 H₂O; beim Aufbewahren über konz. Schwefelsäure oder Erhitzen auf 100° gibt es alles Krystallwasser ab (He., Pharm. J. [3] 16, 937; J. 1886, 173; vgl. a. He., A. 182, 132 Ann.). Über andere Hydrate des Chinins vgl. Hanamann, J. 1863, 442; Oudemans, B. 6, 1165; Flückiger, Pharm. J. [3] 16, 897; J. 1886, 1731; He., Pharm. J. [3] 16, 937; J. 1886, 1732. Erwärmt man die Lösung des Trihydrats in verd. Alkohol längere Zeit auf 30° (He., A. 176, 207) oder fällt man die warme Lösung eines Chininsalzes mit Soda oder Natrium-dicarbonat (He., B. 10, 2153), so scheidet sich die wasserfreie Base in Nadeln ab. Krystallverbindungen des Chinins mit Benzol s. S. 524. Das Chinintrihydrat schmilzt bei 57° (korr.), das entwässerte Chinin bei 176,8° (korr.) (He., A. 135, 327), das direkt wasserfrei aus Alkohol krystallisierte bei 174,4—175° (He., A. 258, 135), das aus Benzol krystallisierte bei 172,8° (korr.) (Lenz, Fr. 27, 559). Chinin sublimiert leicht im Hochvakuum bei 170—180° (Krafft, Weilandt, B. 29, 2241). Geschwindigkeit der Sublimation im Vakuum: Kemff, J. pr. [2] 78, 251, 259. Verbrennungswärme von wasserfreiem Chinin bei konstantem Vol.:

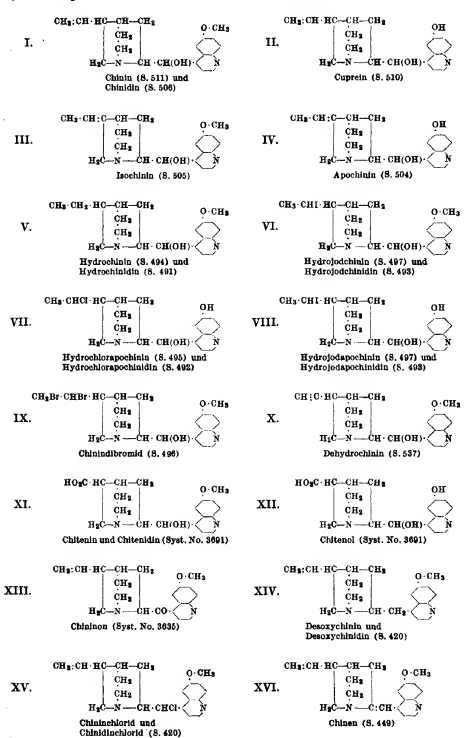
2661,3 kcal/Mol (Berthelot, Gaudechon, C. r. 136, 129; A. ch. [7] 29, 445). Brechung der Krystalle des Trihydrats: Kley, R. 22, 376; Fr. 43, 164. Chinin ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 61). 1 Tl. wasserfreies Chinin löst sich bei 15° in 1960 Tln. Wasser (He., A. 176, 207), in 2024 Tln. Wasser (Rednauld, Pharm. J. [3] 5, 603; J. 1875, 769); bei 18—20° in 1976 Tln. Wasser (Beckurts, Müller, C. 1903 I, 1142); bei 100° in 760 Tln. Wasser (Rednauld, Pharm. J. [3] 5, 603; J. 1875, 769); bei 18—20° in 902,5 Tln. Wasser (Bestini, Fr. 6, 360). 1 Tl. Chinintrihydrat löst sich bei 15° in 1670 Tln. Wasser (He., A. 176, 205), bei 20° in 1428 Tln. Wasser (Sestini). 1 Tl. wasserfreies Chinin löst sich bei 15° in 1,133 Tln. absol. Alkohol (Re.). 100 cm³ einer gesättigten Lösung in Amylalkohol enthalten 27,8 g (Matolosy, C. 1906 II, 172); 100 cm³ einer gesättigten Lösung in Ather enthalten 2,1 g Chinin (Ma., C. 1906 II, 172); 1 Tl. wasserfreies Chinin löst sich bei 15° in 22,6 Tln. Åther (Re.); bei 18—20° in 35 Tln. Åther (D¹¹; 0,718) (Hille, Ar. 241, 59), in 114 Tln. Åther (D: 0,720) (Be., Mü.). Beim Lösen von frisch gefälltem Chinin in Åther oder längerem Erwärmen von Chinin mit Åther entstehen leicht übersättigte Lösungen (Hl.). 1 Tl. Chinin löst sich bei 18—20° in 36 Tln. mit Wasser gesättigtem Åther (Hl.); 1 Tl. wasserfreies Chinin löst sich bei 18—20° in 1177 Tln. mit Åther gesättigtem Wasser (Be., Mü.). 1 Tl. wasserfreies Chinin löst sich bei 18—20° in 1177 Tln. mit Åther gesättigtem Wasser (Be., Mü.). 1 Tl. wasserfreies Chinin löst sich bei 16° in 1,926 Tln. Chloroform (Re.); 100 Tln. 40°/6; gen Alkohol enthaltendem Åther bildet eine dicke Flüssigkeit, die erst bei 90—100° einen Teil des Åthers verliert (Hl.; vgl.) Demeyer, J. 1863, 442; He., B. 10, 2153). 1 Tl. wasserfreies Chinin löst sich bei 15° in 1,926 Tln. Chloroform (Re.); 100 Tln. Chloroform lösen 57,5 Tle. Chinin (Petternooper, J. 1858, 363). 1 Tl. wasserfreies Chinin löst sich bei 18—22° in 189 Tln. Tetrachlorkohlenstoff, in 40 Tln. Essigester (Be.,

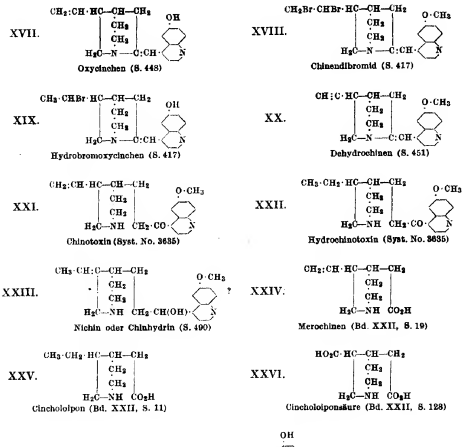
[\alpha]\(^1)\): \$-167,5\(^0\) (wasserfreies Chinin in absol. Alkohol; \(^c = 5\)) (OTDEMANS, \(^A . 182, 44, 45\). Drehungsvermögen in absol. Alkohol bei verschiedenen Temperaturen: Ou., \(^A . 182, 45\). [\alpha]\(^1)\(^0\): \$-169,3\(^0\) (wasserfreies Chinin in 97 vol.-\(^0\)_{olgem} Alkohol; \(^c = 2\), \$-144,5\(^0\) (Chinintrihydrat in 97 vol.-\(^0\)_{olgem} Alkohol; \(^c = 6\)) (Hesse, \(^A . 176, 206, 208\)). Drehungsvermögen in Gemischen von Alkohol \(^+\) Wasser: Ou., \(^A . 182, 47\). [\alpha]\(^1\): \$-116\(^0\) (wasserfreies Chinin in Chloroform; \(^c = 2\)) (He., \(^A . 176, 208\); [\alpha]\(^1\): \$-177\(^c\)\$ (wasserfreies Chinin in Chloroform; \(^c = 2\)) (He., \(^A . 176, 208\); [\alpha]\(^1\): \$-177\(^c\)\$ (wasserfreies Chinin in Chloroform; \(^c = 1,5\)) (Ou., \(^A . 182, 44\), \$-164,4\(^0\)\$ (wasserfreies Chinin in einem Gemisch von 2 Vol. Chloroform \(^+ 1 \) Vol. 97 vol.-\(^0\)_{olgem} Alkohol; \(^c = 2\)) (He., \(^A . 176, 206\)); [\alpha]\(^1\): \$-208\(^0\) (Ilüssiges Schwefeldioxyd; \(^c = 3.6\)) (SHERRY, \(^C . 19081, 200)\); [\alpha]\(^1\): \$-200.\(^0\)* (10\) wasserfreies Chinin \(^+ 1 \) Mol HCl in Wasser; \(^c = 1,6\)), \$-278,5\(^0\) (1 Mol Wasserfreies Chinin \(^+ 2 \) 3 Mol HCl in Wasser; \(^c = 1,6\)), \$-278,5\(^0\) (1 Mol Hydrat \(^+ 3 \) 3 Mol HCl in Wasser; \(^c = 1,6\)), \$-278,5\(^0\) (1 Mol Hydrat \(^+ 3 \) 3 Mol HCl in Wasser; \(^c = 1,6\)), \$-278,5\(^0\) (1 Mol Hydrat \(^+ 3 \) 3 Mol Hcl in Wasser; \(^c = 1,6\)), \$-278,5\(^0\) (1 Mol Wasserfreies Chinin \(^+ 1 \) 1 Mol Hysof, in Wasser; \(^c = 1,6\)), \$-277,5\(^0\) (1 Mol Wasserfreies Chinin \(^+ 1 \) 1 Mol Hysof, in Wasser; \(^c = 1,6\)), \$-277,5\(^0\) (1 Mol Wasserfreies Chinin \(^+ 1 \) 1 Mol Hysof, in Wasser; \(^c = 1,6\)), \$-277,5\(^0\) (1 Mol Wasserfreies Chinin \(^+ 1 \) 2 Mol HysOf, in Wasser; \(^c = 1,6\)), \$-277,5\(^0\) (1 Mol Wasserfreies Chinin \(^+ 1 \) 2 Mol HysOf, in Wasser; \(^c = 1,6\)), \$-277,5\(^0\) (1 Mol Mininhydrat \(^+ 3 \) Mol HysOf, in Wasser; \(^c = 3.6\)), \$-277,5\(^0\) (1 Mol Mininhydrat \(^+ 3 \

Tabellarische Übersicht über die Umwandlungen des Chinins.

Vorbemerkung. Die Zahlen hinter den Namen weisen auf die entsprechenden Strukturformeln auf S. 515—516 hin. Die Bedeutung der Abkürzungen in den Formeln der Tabelle ergibt sich aus Folgendem:







Chemisches Verhalten.

Chininsalz-Lösungen zersetzen sich beim Aufbewahren im Sonnenlicht unter Rotbraunfärbung (Pasteur, C. r. 37, 114; J. 1853, 475; vgl. a. Hesse, A. 186, 275). Bei der Einw. des elektrischen Stroms in wäßriger schweselsaurer Lösung auf Chinin entsteht eine braune Lösung, die beim Eindunsten zur Trockne eine grüne harzige Masse liesert (Pommerehne, Ar. 235, 368). Erhitzen von Chinin mit Glycerin auf 210° (He., A. 186, 277), von saurem Chininsulfat (C₂₀H₂₄O₂N₂+H₂SO₄) auf 130—135° (Pa., C. r. 37, 111; J. 1853, 473; He., A. 178, 245) oder Kochen von Chinin mit verd. Essigsäure (V. MILLER, ROHDE, FUSSENEGGER, B. 33, 3228) bewirkt Umlagerung in Chinotoxin (Formel I; Syst. No. 3635).—
Zur Oxydation von Chinin durch Kochen des Sulfats mit Bleidioxyd unter Zusatz von verd. Schwefelsäure (Bildung von sog. Chinetin) vgl. Marchand, Berzelius' Jahresber.

25, 509. Bei der Oxydation von Chinin mit siedender alkalischer Kaliumpermanganat-Lösung erhält man Ammoniak, Kohlensäure, Oxalsäure und Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure (Bd. XXII, S. 182) (Hoogewerff, van Dorf, B. 12, 158; A. 204, 88, 94; vgl. Ramsay, Dorbie, B.

-CH · CH(O · SO₃H)

11, 325; Soc. 35, 189); bei dieser Oxydation gehen $42-44^{\circ}/_{0}$ des Chinin-Stickstoffs in Ammoniak, $24-26^{\circ}/_{0}$ des Kohlenstoffs in Oxalsäure und $34-36^{\circ}/_{0}$ des Kohlenstoffs in Kohlendioxyd über (Hoo., v. D., A. 204, 90). Läßt man Kaliumpermanganat auf Chinin in anfänglich schwefelsaurer, schließlich neutraler Lösung bei 0° einwirken, so entstehen Ameisensäure und Chitenin (Formel II; Syst. No. 3691) HO2C·HC-CH-CH2 (SRRAUP, B. 12, 1104; A. 199, 348; vgl. KERNER, Z. 1869, 594). Als Produkte der Oxydation von Chinin O·CH₃ ĊH2 cH2 mit Chromschwefelsäure wurden isoliert: Chininon (For-11. mel III; Syst. No. 3635) (RABE, KULIGA, A. 364, 345),
Chininsäure (Bd. XXII, S. 234) (SKRAUP, M. 2, 589,
592), Pyridin-α.β.γ-tricarbonsäure (Bd. XXII, S. 182), d.β-Cincholoiponsäure (Bd. XXII,
S. 128) (SK., M. 10, 40, 48), Ameisensäure und Kohlendioxyd (SK., M. 2, 591); behandelt man die von Chininsäure befreite schwefelsaure Mutterlauge mit Bromwasser, so erhält CH2Br·HC-O-CO man bromwasserstoffsaures Brom-CH2: CH · HC-CH-CH2 merochinen (Formel IV; Syst. No. O · CH₃ нс-сн-сн ĆH2 4272) (Comstock, Koenigs, B. 17, CH₂ ĊH2 1994; vgl. Kor., B. 28, 1988; A. III. ĊНа 347, 198, 218). Zur Kinetik der -CH · CO IV. photochemischen Oxydation -ŃH von Chinin-Chromschwefelsäure-Gemischen vgl. Goldberg, Ph. Ch. 41, 1; C. 1906 I, 1693; Luther, Forbes, Am. Soc. 31, 770. Beim Kochen von Chinin mit Salpetersäure entsteht Pyridin-β.γ-dicarbonsäure (Cinchomeronsäure) (Bd. XXII, S. 155) (Weidel, v. Schmidt, B. 12, 1147; Ternájgó, M. 21, 448; Kirpal, M. 23, 248). Reduzierende Wirkung von Chinin auf Metallsalze: Reichard, C. 1905 I, 1438; Simmer, Ar. 244, 681. Elektrolytische Reduktion von Chinin: TAFEL, NAUMANN, B. 34, 3299. Reduktion mit Zink + Schwefelsäure: Schützenberger, A. 108, 347; mit Natrium + Athylalkohol: LIPPMANN, FLEISSNER, M. 16, 630; mit Natrium + Amylalkohol: Konek v. Norwall, B. 29, 803; vgl. Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 44 [1922], 1083. Beim Behandeln von Chinin mit Brom in Essigsäure + Bromwasserstoffsäure (Christensen, J. pr. [2] 63, 321; 69, 209; vgl. Colson, C. r. 108, 678) oder von salzsaurem Chinin mit Brom in Chloroform + Alkohol (Com., Koe., B. 25, 1550) entsteht Chinindibromid (S. 496). Zur Einw. von Brom in Äther + Schwefelkohlenstoff vgl. a. Buraczewski, Dziurzyński, C. 1909 II, 2083. Chinin verbindet sich mit Jod zu den Verbindungen $4C_{20}H_{24}O_2N_2 + 5I$ und $2C_{20}H_{24}O_2N_2 + 3I$ (S. 521); beim Behandeln von saurem schwefelsaurem Chinin mit Jod-Kaliumjodid-Lösung entsteht das Salz $C_{20}H_{24}O_2N_2 + HI + I$ (BAUER, Ar. 205, 293, 295, 297). Bei Zusatz von salzsaurer Chlorjod-Lösung zu der verdünnten wäßrigen Lösung von Chinin-hydrochlorid wird Chininchlorojodid (S. 497) gebildet (Erben, B. 62 [1929], 2393; vgl. OSTERMAYER, D. R. P. 126796; C. 1902 I, 80; Frdl. 6, 1136). Die Einw. von starker Salzsäure bei Zimmertemperatur oder mäßigem Erhitzen führt zu einem Gemisch zweier stereoisomerer Formen des Hydrochlorchinins (S. 496) (Com., Koe., B. 20, 2517; He., A. 276, 125; vgl. Goodson, Soc. 1985, 1095); Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,125) im Rohr auf 140—150° bewirkt Abspaltung von Methylchlorid und Bildung von Hydrochlorapochinin (S. 495) (HE., A. 205, 341; Li., Fl., M. 16, 36; B. 28, 1971; vgl. Zorn, J. pr. [2] 4, 44; 8, 284) und Apochinin (S. 504) (He., A. 205, 323; B. 28, 1301). Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure führt zu Hydrobroma pochinin (Julius, M. 8, 751). Als Einwirkungsprodukte von Jodwasserstoffsäure wurden erhalten: Hydrojodchinin (wahrscheinlich Gemisch von zwei diastereoisomeren Formen) (Li,. FL., M. 12, 328; 13, 436; Sk., M. 12, 431; Schubert, Sk., M. 12, 678; vgl. Rosenmund, Kittler, Ar. 262 [1924], 18; Goodson, Soc. 1935, 1094), Hydrojodapochinin (Schu., SK., M. 12, 684) und Apochinin (Lt., FL., M. 16, 39). — Beim Lösen von Chininhydrat in Salpeterschwefelsäure entsteht der CH₃ CH(O NO₂) HC—CH—CH₂ Salpetersäureester des Nitrooxydi-CH2 hydrochinins (Formel V; Syst. No. ĊH2 3553) (RENNIE, Soc. 39, 470; vgl. H₂C-N-CH·CH(OH)·C₂H₄(NO₂)(O·CH₃)N Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 283537; C. 1915 I, 1031; Frdl. 12, 752). Die Einw. von konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure bei Zimmertemperatur führt vorwiegend zu Oxydihydrochininschwefelsäure (Formel VI; Syst. No. 3553) (Schützenberger, A. 108, 353; He., A. 267, 140; Chininfabr. ZI. & Co., D. R. P. 152174; C. 1904 II, 166; Frdl. 7, 698; vgl. GIEMSA, OESTERLIN, B. 64 [1931], 58, 60); behandelt man "Chinintetrasulfat" $(C_{20}H_{24}O_2N_3 + 2H_4SO_4)$ mit Essigsäureanhydrid bei Zimmertemperatur, so erhält man Chininschwefelsäure (Formel VII) (He., A. СН:СН НС-СН-СН CH₈·CH(O·SO₈H)·HC—CH—CH₂ O·CH₃ O.CH3 ĊНa CH2 VI. VII. ĊH2 ·Ċ**Н - СН** (ОН)

267, 141; vgl. Gie., Oe., B. 24, 58, 59). Bei längerem Aufbewahren von Chinin mit bei 0° gesättigter schwefliger Säure bildet sich eine Verbindung C₂₀H₂₆O₂N₂S₂ (S. 529) (Koe., Schönewald, B. 35, 2991). Erhitzt man wasserfreies Chinin mit Schwefel auf 142—145°, so erhält man die Verbindung C₂₀H₂₄ON₂S (S. 529) (Valentinee & Schwarz, D. R. P. 214559; C. 1909 II, 1510; Frdl. 9, 1022). Beim Erhitzen von wasserfreiem Chinin mit Phosphorpentasulfid in Chloroform im Wasserbad wird Thiochinin (C₂₀H₂₂ON₂)₂S (S. 536) gebildet (Comanducci, Pescitelli, G. 36 II, 784). Erhitzen von getrocknetem salzsaurem Chinin mit Phosphorpentachlorid in Chloroform führt zu Chininchlorid (S. 420) (Com., Koe., B. 17, 1988). Beim Erhitzen von Chinin mit Phosphoroxychlorid in Benzol erhält man den neutralen Phosphorsäureester des Chinins (C₂₀H₂₂O₂N₂)₂PO (S. 523) (Chininfabr. Zi. & Co., D. R. P. 115920; C. 1900 II, 1189; Frdl. 6, 1136). — Beim Erhitzen von Chininsulfat mit konz. Kalilauge in überhitztem Wasserdampf auf 210—220° entsteht neben anderen Produkten 6-Methoxy-lepidin (Bd. XXI, S. 109) (Koe., B. 23, 2673; vgl. Krakau, B. 18, 1935). Beim Destillieren von Chinin mit Kaliumhydroxyd entsteht neben Ameisensäure (Weetheim, J. 1849, 370) 6-Methoxy-chinolin (Bd. XXI, S. 85) (Butlerow, Wyschnegradski, Ж. 10, 246; 11, 321; B. 11, 1254; 12, 2094; vgl. Sk., M. 4, 699).

Chinin liefert mit Athyljodid beim Stehenlassen in Alkohol oder Ather (STRECKER, A. 91, 163; Howard, Soc. 96, 1180) oder beim Erhitzen in Alkohol im Rohr auf 100° (Jörgensen, J. pr. [2] 3, 146) Chinin-Chld-jodäthylat (S. 534). Erhitzt man Chinin-monohydrojodid mit Athyljodid im Rohr auf 100°, so entsteht Chinin-Ch-jodäthylat (S. 535) (Seraup, Konek v. Norwall, M. 15, 47). Erhitzen von Chinin mit überschüssigem Athyljodid in Gegenwart von alkoh. Kalilauge im Rohr auf 100° führt zu Chinin-bis-jodathylat (Sk., M. 2, 610). Beim Behandeln von Chininsulfat in wäßr. Lösung mit Phenol erhält man eine Verbindung $2C_{50}H_{4,}O_{2}N_{2} + H_{4}SO_{4} + C_{5}H_{6}O + H_{2}O$ (S. 524) (Jobst, Hesse, A. 180, 248, 250; vgl. J., J. 1875, 769). Chinin gibt mit Chloral in Chloroform eine Verbindung $C_{50}H_{24}O_{2}N_{3} + CCl_{3}$ CHO (S. 525) (MAZZABA, G. 18, 270). Beim Behandeln von Chinin mit Essigsaureanhydrid bei 60—80° (HE., A. 205, 316, 317; vgl. Beckett, Wright, Soc. 29, 657) oder mit Phenylacetat oder [4-Nitro-phenyl]-acetat bei 120—130° (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 128116; C. 1902 I, 548; Frdl. 6, 1131) entsteht O-Acetyl-chinin. Erhitzen mit Benzoylehlorid auf 100° (Schützenberger, A. 108, 352; Wunsch, A. ch. [7] 7, 126) oder mit Benzoesäure-phenylester auf 130—140° (Chininfabr. Zi. & Co., D. R. P. 128116; C. 1902 I, 548; Frdl. 6, 1131) führt zu O-Benzoyl-chinin. Bei der Einw. von Athyl-phenyl-carbonat auf Chinin bei 110—120° (Chininfabr. Zi. & Co., D. R. P. 128116), von Chlorameisensäureäthylester auf Chinin in Benzol oder in alkoh. Natronlauge bei Zimmertemperatur (Chininfabr. Zt. & Co., D. R. P. 91370; Frdl. 4, 1242; vgl. Noorden, C. 1897 I, 182) oder auf Chininsalze in Benzol bezw. Pyridin + Benzol bei Siedehitze (Chininfabr. ZI. & Co., D. R. P. 118352, 123748; C. 1901 I, 652; II, 796; Frdl. 6, 1126, 1127) erhält man Chinin-O-carbonsaureathylester (Euchinin). Erhitzt man Chinin mit gleichen Th. Diphenylcarbonat auf 120—130°, so bildet sich Chinin-O-carbonsaurephenylester (Chininfabr. Zi. & Co., D. R. P. 117095; C. 1901 I, 236; Frdl. 6, 1128); bei Anwendung von 2 Mol Chinin auf 1 Mol Diphenylearbonat erhält man O.O'-Carbonyl-di-chinin (Aristochin) (Chininfabr. Zi. & Co., D. R. P. 134307, 134308; C. 1902 II, 866, 867; Frdl. 6, 1129, 1130). Bei der Einw. von Phosgen auf wasserfreies Chinin in Benzol (Chininfabr. ZI. & Co., D. R. P. 90848; Frdl. 4, 1240) oder auf wasserfreie Chininsalze in Chloroform (Chininfabr. Zt. & Co., D. R. P. 118122; C. 1901 I,600; Frdl. 6, 1125) entsteht Chinin-O-carbonsäurechlorid; läßt man 1 Mol Phosgen auf 4 Mol Chinin in Chloroform einwirken, so erhält man O.O'-Carbonyl-di-chinin (Chininfabr. Zi. & Co., D. R. P. 105 866; C. 1900 I, 319; Frdl. 5, 773). Beim Erhitzen von wasserfreiem Chinin mit Phenylisocyanat auf 190° wird Chinin-O-carbonsaureanilid gebildet (Chininfabr. ZI. & Co., D. R. P. 109259; C. 1900 II, 404; Frdl. 5, 775). Uber Einwirkungsprodukte von o- und p-Toluidin auf salzsaures Chinin vgl. Claus, Bottler, B. 14, 80. Beim Behandeln von wasserfreiem Chinin mit Alkyl- bezw. Aryl-magnesiumhaloiden in Ather oder Ather + Benzol entstehen Chinin-O-magnesiumhaloide C₂₀H₂₃ON₃· OMgHal (Chininfabr. ZI. & Co., D. R. P. 178172; C. 1906 II, 1792; Frdl. 8, 1178), die durch Einw. von Saurechloriden oder Säureanhydriden in O-Acyl-Derivate des Chinins übergeführt werden können (Chininfabr. Zr. & Co., D. R. P. 178173; C. 1906 II, 1792; Frdl. 8, 1179).

Physiologische Wirkung.

Chinin schmeckt in wäßr. Lösung intensiv bitter (Pelletier, Caventou, A. ch. [2] 15, 349). Wirkt antipyretisch, hemmend auf den Stoffwechsel und alle Herzfunktionen; größere Gaben verursachen Gehörstörungen, Kopfschmerzen, Schwindel und Erbrechen, schließlich Lähmung des Atemzentrums und des Herzens (vgl. Rohde in Hefffer Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. II [Berlin 1920], S. 41ff.; H. H. Meyer, Gottlier, Die experimentelle Pharmakologie, 8. Aufl. [Berlin-Wien 1933], S. 388, 557, 622 ff.). Wirkt auf niedere Organismen wie ein starkes Gift, daher fäulnishemmend und

antiseptisch; es ist ein spezifisches Mittel gegen Malaria; zur Einw. auf Mikroorganismen und Fermente vgl. Binz, Ar. Pth. 46, 67, 129; Laqueub, Ar. Pth. 55, 240; Rohde in Hefffren Handbuch, S. 26, 29ff; H. H. Meyer, Gottlieb, S. 675. — Chinin wird in der Medizin in Form seiner Salze, insbesondere als Monohydrochlorid, neutrales oder saures Sulfat oder als Tannat angewandt; zur therapeutischen Verwendung vgl. H. H. Meyer, Gottlieb, S. 391, 624. — Chinin wird zum Teil unverändert im Harn ausgeschieden, zum größten Teil im Organismus zerstört (Schmitz, Ar. Pth. 56, 301; Grosser, Bio. Z. 8, 98; Nishi, Ar. Pth. 60, 312; Katz, Bio. Z. 36 [1911], 144, 187; vgl. Merkel, Ar. Pth. 47, 165); zur Resorption und Ausscheidung des Chinins vgl. a. Rohde in Heffters Handbuch, 8, 42, 46.

Analytisches.

Identifizierung und Nachweis. Charakteristisch für Chinin ist sein bitterer Geschmack; die wäßr. Lösung schmeckt noch in einer Verdünnung von 1:50000 deutlich bitter (Flückiczk, Z. Kr. 10, 267); bei einer Verdünnung von 1:100 000 ist der bittere Geschmack vollkommen verschwunden (Fr., Fr. 11, 318). Die Lösung von Chinin in überschüssiger Schwefelsaure zeigt blaue Fluorescenz; in direktem Sonnenlicht ist die Fluorescenz noch bei einer Verdünnung 1:100000, in konvergentem Sonnenlicht in einer Verdünnung 1:200000 sicher erkennbar (FL., Fr. 1, 373). Versetzt man eine Lösung von Chinin mit Chlorwasser und dann mit überschüssigem Ammoniak, so entsteht eine smaragdgrüne Färbung (Thalleiochin-Reaktion) (Brandes, Ar. 68 [1838], 65; André, A. ch. [2] 71, 198; vgl. Br., Leber, A. 32, 270). Die Thalleiochin-Reaktion ist in neutraler oder sehr schwach saurer alkoholischer Lösung am sichersten auszuführen; der entstehende grüne Farbstoff kann mit Chloroform ausgeschüttelt werden (Abensour, C. 1907 II, 1124). Über den Chemismus der Thalleiochin-Reaktion vgl. Fühner, B. 38, 2713; Ar. 244, 611. Statt Chlorwasser wendet Hyde (Am. Soc. 19, 332; C. 1897 I, 1074) Chlorkalk-Lösung, VONDRASEK (C. 1908 II, 833) Kaliumbromat + Salzsaure an. Verwendet man statt des Chlorwassers Bromwasser, so läßt sich Chinin noch in einer Verdünnung von 1:20000 nachweisen (FL., Fr. 11, 318; vgl. a. Léger, C. 1904 I, 1180, 1624). POLLAGOI (G. 28 I, 393) ersetzt das Chlorwasser durch Bleidioxyd. Die schwach saure Lösung von Chinin verliert bei der Einw. von Bromdampf ihre Fluorescenz und wird dann beim Versetzen mit 1 Tropfen Kupfersulfat und 1 Tropfen Ammoniak pfirsichblütenfarben, bei weiterem Ammoniak-Zusatz erst violett, dann grün; die grüne Farbe wird auf Zusatz von Säure blau oder violett (BALLANDIER, C. 1904 II, 1257). Beim Erhitzen von 10 cm³ einer neutralen Chininsalz-Lösung mit 1 Tropfen Wasserstoffperoxyd-Lösung (a. 2º/eig) und 1 Tropfen Kupfersulfat-Lösung (1:10) zum Kochen erhält man eine anfangs himbeerrote, später blaue, endlich grüne Färbung (Hirschsohn, P. C. H. 48, 367). Versetzt man eine Lösung von Chininsulfat mit wenig konzentriertem, salzsäurefreiem Chlorwasser und dann mit überschüssigem, gepulvertem Kaliumferrocyanid, so entsteht eine tiefdunkelrote Färbung (Erythrochin-Reaktion) (Vogel, A. 73, 222; 86, 123; vgl. Fl., Fr. 11, 317). Um mittels dieser Reaktion sehr geringe Mengen Chinin nachzuweisen, versetzt man 10 cm² der schwach sauren wäßrigen Lösung mit je 1 Tropfen halbgesättigtem Bromwasser, 10°/eiger Kaliumferro-cyanid-Lösung und 10°/eigem Ammoniak; beim Ausschütteln der Flüssigkeit mit Chloroform färbt sich dieses rosa bis rot (Abensour, C. 1907 II, 1124). Chinin gibt mit einer Mischung von konz. Schwefelsäure und Ammoniummolybdat eine hellblaue bis dunkelblaue Färbung; die dunkelblaue Mischung wird beim Erwärmen mit einigen Ammoniumpersulfat-Krystallen unter Aufschäumen intensiv gelb; die gelbe Flüssigkeit zeigt beim Versetzen mit etwas 40% iger Formaldehyd-Lösung und 1 Tropfen konz. Kaliumrhodanid-Lösung höchstens gelbrötliche Färbung (Unterschied von Cinchonin) (REIGHARD, C. 1905 I, 1438). Liefert beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd eine grasgrüne Schmelze; dabei tritt ein angenehmer aromatischer Geruch auf (Lenz, Fr. 25, 31). Über andere Farbreaktionen zur Identifizierung bezw. zum Nachweis von Chinin vgl. Reichard, C. 1905 I, 1438. — Zum Nachweis von Chinin kann die Bildung der charakteristischen Krystalle des Herapathits $4C_{10}H_{14}O_2N_2 + 3H_2SO_4 + 2HI + 4I$ dienen; man versetzt die alkoh. Chinin-Lösung mit einigen Tropfen einer Lösung von 1 Tl. Jod in 1 Tl. 50% iger Jodwasserstoffsäure, 0,8 Tln. Schwefelsäure und 50 Tln. 70% eigem Alkohol; nach kurzem Stehen scheiden sich Krystalle des Herapathits aus (Hôst Madsen, C. 1907 I, 673). Mikrochemischer Nachweis von Chinin auf Grund der Doppelbrechung: KLEY, R. 22, 376; Fr. 43, 164. Zum mikrochemischen Nachweis vgl. a. BEHRENS, R. 13, 1; HERDER, Ar. 244, 130; SEKA in KLEINS Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV [Wien 1933], S. 566. Nachweis von Chinin im Harn und anderen Flüssigkeiten des Organismus: Denigres, C. 1903 II, 262; vgl. s. J. Schmidt in Abderhaldens Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. I, Tl. 9 [Berlin-Wien 1920], S. 242.

Prüfung auf Reinheit. Zur Prüfung der Reinheit von Chinin bezw. Chininsalzen eignet sich die Bestimmung des optischen Drehungsvermögens (HESSE, A. 182, 154; ROZSNYAY, Fr. 28, 589). Zur Prüfung von Chininsulfat auf einen Gehalt an Nebenalkaloiden dient die KERNER-WELLERsche Probe; man läßt das zu prüfende Chininsulfat bei 40—50° völlig

verwittern, übergießt 2 g davon mit 20 g Wasser und läßt die Flüssigkeit ¹/₂ Stde. bei 60—65°, dann 2 Stdn. bei 15° stehen, filtriert und übergießt 5 cm² des Filtrats solange mit Ammoniak (D: 0,96), bis das gefällte Chinin sich gerade wieder löst; ist das Chininsulfat rein, so sind dazu 4 cm² Ammoniak notwendig, bei Anwesenheit anderer Chinaalkaloide wird mehr Ammoniak zur Wiederauflösung der Alkaloide verbraucht (Kernee, Weller, Ar. 225, 723; Fr. 27, 115; Deutsches Arzneibuch, 6. Ausg. [Berlin 1926]. S. 150; vgl. Ke., Fr. 1, 159; Ar. 216, 186; Fr. 20, 150; He., B. 10, 2154; 13, 1518; Ar. 213, 490; Fr. 19, 247; A. 205, 219 Anm.; Pharm. J. [3] 17, 975; Jungfleisch, Pharm. J. [3] 17, 585; Altan, C. 1903 II, 307; Biginelli, C. 1906 II, 1692; Tutin, Pharm. J. [4] 29, 600). Prüfung von saurem Chininsulfat mit Hilfe dieser Probe: Bi., C. 1908 I, 1499. Zur Prüfung von Chininsalzen auf Nebenalkaloide vgl. ferner Wood, Barret, Chem. N. 48, 6; Schlickum, Fr. 26, 661; De Vrij, Fr. 26, 661 Anm.; Schäfer, Ar. 235, 64; Fr. 26, 661; Ke., We., Ar. 225, 749; Fr. 27, 116; Kubli, J. 1896, 2303; Ar. 234, 570; C. 1897 I, 132, 133, 264; He., Ar. 234, 195; We., C. 1897 II, 227. Systematischer Gang der qualitativen Prüfung von Chininsulfat auf Nebenalkaloide: Hielbig, Fr. 26, 120. Mikrochemischer Nachweis von Nebenalkaloiden in rohem Chininsulfat: Behrens, R. 13, 6; de Vrij, C. 1897 II, 915. Zur Prüfung von Chinin und Chininsalzen auf Reinheit vgl. ferner Deutsches Arzneibuch [Berlin 1926], S. 145—152; Berl-Lunge, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, 8. Aufl. [Berlin 1932], S. 1070 ff.

Quantitative Bestimmung. Durch Messung der optischen Drehung des freien Alkaloids oder seiner Salze kann man Chinin im Gemisch mit einem zweiten Chinaalkaloid bestimmen (Oudemans, A. 182, 63; Hesse, A. 182, 150; 205, 217; Koppeschaar, Fr, 24, 366); bei Gemischen von mehr als zwei Alkaloiden gibt die optische Prüfung keine brauchbaren Resultate (Hille, Ar. 241, 77). Über Indicatoren zur maßanalytischen Bestimmung des Chinins und anderer Chinaalkaloide vgl. MESSNER, Z. Ang. 16, 444, 468, 471. Wertbestimmung von Chininsulfat durch Titration mit Kalkwasser gegen Phenolphthalein: Duncan, C. 1905 I, 1342. Zur quantitativen Bestimmung und Trennung des Chinins von anderen Chinaalkaloiden dienen die schwer löslichen Chininsalze, namentlich das Sulfat (vgl. Carles, Fr. 9, 498; Hille, Ar. 241, 79, 100; Léger, C. 1904 I, 1624), das saure Sulfat (vgl. de Vrij, Fr. 26, 654; 27, 111; Pharm. J. [3] 18, 133; Hesse, Pharm. J. [3] 17, 486; Fr. 26, 656; Kerner, Weller, Ar. 225, 760; Fr. 27, 117; Lenz, Fr. 27, 594, 623), der Herapathit (vgl. De V., Pharm. J. At. 225, 760; Fr. 27, 117; Lenz, Fr. 21, 624, 623, def herapathit (vgl. De V., I narm. 5. [3] 6, 461; Fr. 21, 295; Shimoyama, Ar. 223. 81; Fr. 24, 630; Hi., Ar. 241, 64), das Chromat (vgl. De V., Ar. 224, 1073; R. 5, 263; Fr. 26, 659; Ke., We., Ar. 225, 754; Fr. 27, 116; Lenz, Fr. 27, 575, 621; Hi., Ar. 241, 85, 100), das Oxalat (vgl. Sh., Ar. 223, 209; Fr. 24, 631; Schäfer, Ar. 225, 68; Fr. 26, 661; Ke., We., Ar. 225, 759; Fr. 27, 117; Lenz, Fr. 27, 584, 622; Hi., Ar. 241, 70, 100), das Tartrat (vgl. Schmidt, Fr. 32, 260; Hi., Ar. 241, 81, 100; Léger, C. 1904 I, 1624), das saure Citat (Nish, Ar. Pth. 60, 312), de Verbindungen mit Valumqueaksilhariodid (vgl. Huryer, Ch. 7, 29, 4450, 4469, 429), mit bindungen mit Kaliumquecksilberjodid (vgl. Heikel, Ch. Z. 32, 1150, 1162, 1212), mit Kaliumwismutjodid (vgl. Jonescu, C. 1906 I, 1803) und mit Nitroprussidnatrium (vgl. KRAMERS, R. 15, 138; HI., Ar. 241, 84). Quantitative Bestimmung von Chinin durch seine Löslichkeit in mit Nebenalkaloiden gesättigtem Äther: Hr., Ar. 241, 93, 101. Zur quantitativen Bestimmung von Cinchonidinsulfat in käuflichem Chininsulfat mittels der sog. "Krystallisationsprobe" vgl. He., Pharm. J. [3] 17, 976; Fr. 26, 658; Lenz, Fr. 27, 611, 623; durch Überführung in das "Tetrasulfat" vgl. Lenz, Fr. 27, 573, 621. Zur Bestimmung von Hydrochininsulfat in käuflichem Chininsulfat durch Oxydation mit Kaliumpermanganat vgl. KE., WE., Ar. 225, 737; Fr. 27, 115; LENZ, Fr. 27, 617, 624. Über Verfahren zur Trennung und quantitativen Bestimmung der Alkaloide in dem aus den Chinarinden gewonnenen Gesamtalkaloid-Gemisch vgl. ferner DE V., J. 1869, 940; Fr. 12, 320; Hielbig, Fr. 20, 144; SHIMOYAMA, Ar. 223, 89, 95; Fr. 24, 630; SCHMIDT, Fr. 32, 260; VIGNERON, C. 1905 I. 1192; VAN LEERSUM, C. 1905 II, 83; SEKA in KLEINS Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV [Wien 1933], S. 564. Zur Bestimmung von Gesamtalkaloid, Chinin und Cinchonidin ist im Handel folgende Methode gebräuchlich: man mischt 20 g gepulverte Rinde mit 6 g staubförmigem gelöschtem Kalk und 18 cm³ 5% jer Natronlauge, bis die Masse gleichmäßig ist, läßt 1 Stde. stehen, extrahiert dann im SoxHlerschen Apparat mit 150 cm³ siedendem Benzol, destilliert nach 2 Stdn. das Benzol zum größten Teil ab, fügt 10 cm³ 1n-Salzsäure und 30 cm³ Wasser zu, entfernt den Rest des Benzols durch Erwärmen im Wasserbad, filtiert, spült mit soviel Wasser nach, daß das Filtrat 80 cms beträgt und titriert in der Wärme mit 1n-Natronlauge gegen Methylrot (Gesamtalkaloide); hierauf dampft man im Wasserbad auf 50 cm² ein, filtriert, dampft aufs neue auf ca. 50 cm³ ein, setzt 10 cm³ 40°/eige (mit Weinsäure gegen Lackmus neutral gestellte) Natriumtartrat-Lösung zu, dampft auf 50 cm³ ein und läßt stehen; das nach 1 Tag auskrystallisierte Gemisch der d-Tartrate des Chinins und Cinchonidins wäscht man mit möglichst wenig Wasser, bestimmt genau das Gesamtvolum (zwecks Ausführung der durch die Löslichkeit der Tartrate in Wasser bedingten Korrektur), trocknet 3 Stdn. bei 105°, läßt erkalten und wägt; das Verhältnis von Chinin zu Cinchonidin bestimmt man polarimetrisch, indem man 0,5 g des Gemisches in 3,75 cm³ 1n-Salzsäure löst, die Lösung auf 25 cm³ auffüllt, filtriert und in 200 mm-Rohr bei Natriumlicht polarisiert (Emde in Ullmann, Enzyklopādie der technischen Chemie, 2. Aufl., 3. Bd. [Berlin und Wien 1929], S. 185). Zur gravimetrischen Bestimmung des Gesamtalkaloid-Gehaltes der Chinarinden vgl. de V., Fr. 4, 202; Pharm. J. [3] 4, 241; J. 1873, 787; R. 1, 68; Fr. 22, 133; 25, 598; van der Burg, Fr. 4, 273; 9, 305; Hager, Fr. 8, 477; Gunning, Fr. 9, 498; Medin, Fr. 11, 447; Perret, B. 7, 735; Fr. 13, 328; Hie., Fr. 20, 144; Flückiger, Fr. 21, 467; Schacht, Fr. 21, 468; Prollius, Ar. 219, 86; Fr. 22, 132; Kissel, Ar. 220, 120; Fr. 22, 133; Biel, Fr. 22, 133; Eijkman, Fr. 22, 292; H. Meyer, Ar. 220, 721; Fr. 22, 292; Swaving, R. 4, 185; Sh., Ar. 222, 695; Fr. 24, 630; Haubensack, Fr. 31, 228; Kürsteiner, Fr. 32, 261; Keller, Fr. 33, 490; Lenz, Fr. 38, 141; Beuttner, C. 1903 II, 215; Leger, C. 1904 II, 161; Fromme, C. 1905 I, 838; Matolcsy, C. 1906 II, 172; Cohen, C. 1908 II, 1212; Sera in Kleins Handbuch der Pflanzenanalyse, Bd. IV, S. 563. Zur volumetrischen Bestimmung des Gesamtalkaloid-Gehalts der Chinarinden vgl. Ekroos, Ar. 236, 329; Linde, Ar. 237, 401; Lenz, Fr. 38, 149; Beuttner, C. 1903 II, 215; Messner, Z. Ang. 16, 476; Fromme, C. 1905 I, 838; Florence, C. 1907 I, 130; Co., C. 1908 II, 1212. Zur quantitativen Bestimmung von Chinin im Harn vgl. Grosser, Bio. Z. 8, 103; Ar. Pth. 61, 274; Nishi, Ar. Pth. 60, 318; J. Schmidt in Abderhaldens Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden, Abt. I, Tl. 9 [Berlin-Wien 1920], S. 242.

Salze und additionelle Verbindungen des Chinins.

Verbindungen mit Halogenen und mit einfachen anorganischen Säuren.

 $4C_{20}H_{24}O_2N_2+5I$. Braune Nadeln (BAUER, $A\tau$. 205, 295). Unlöslich in Alkohol. — $2C_{20}H_{24}O_2N_2+3I$. Gelb (B., $A\tau$. 205, 293). — $C_{20}H_{24}O_2N_2+HCl+2H_2O$. Nadeln (Hesse, A. 135, 328; 176, 209; 267, 142). Schmilzt bei 158—160° (H., A. 267, 143). Ist tribolu-A. 130, 328; 176, 209; 207, 142). Schmilzt bei 158—160° (H., A. 267, 143). Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823). 1 Tl. löst sich bei 10° in 39,4 Tln. Wasser (H., A. 135, 328); sehr leicht löslich in Chloroform (H., A. 176, 210). Die Lösung in verd. Salpetersäure ist kaum merklich gelb (H., A. 166, 223). [α] $_{0}^{18}$: —142,7° (Wasser; c = 1), —135,5° (Wasser; c = 3), —145,5° (97 vol.-%)eiger Alkohol; c = 1), —141,0° (97 vol.-%)eiger Alkohol; c = 4), —136,0° (97 vol.-%)eiger Alkohol; c = 10), —126,3° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 97 vol.-%)eiger Alkohol; c = 2), —57,1° (Chloroform; c = 1), —27,9° (Chloroform; c = 5,4; bezogen auf wasserfreies Salz), —21,3° (Chloroform; c = 9; bezogen auf wasserfreies Salz) (H. 4. 176, 210, 182, 133; vol.-%)eiger Alkohol; c = 9; bezogen auf wasserfreies Salz) (H., A. 176, 210; 182, 133; vgl. a. OUDEMANS, A. 182, 49; SHINN, C. 1907 II, 509). Optische Drehung in Wasser Alkohol-Gemischen und in Salzsäure verschiedener Konzentration: H., A. 176, 210; 182, 137. Gibt mit Kaffein eine leicht lösliche, krystallisierte Verbindung (Kreidmann, D. R. P. 106496; C. 1900 I, 1084; Frdl. 5, 776; Schröder & Krämer, D.R. P. (R. 120925; C. 1901 I, 1303; Frdl. 6, 1137). Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 147. — $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + HCl + 1^{1}/{2}H_{2}O$. Krystalle (aus Wasser) (H., A. 267, 143). — $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + 2HCl$. Nadeln (H., A. 267, 143; vgl. a. Liebig, A. 26, 47). Bräunt sich bei 165—175°, schmilzt bei 180—185° (Carette, C. 1904 II, 1742). Nimmt an der Luft Wasser auf (C.). Ist triboluminescent (Tschugalew, B. 34, 1823). [α]|| 119 || 119 |: —233° (Wasser; p = 1) (C.; vgl. Shinn, C. 1907 II, 509). Hydrolyse: Veley, Soc. 93, 2116. Prüfung auf Reinheit: Garsed, C. 1905 II, 902. — Nach Carette (C. 1904 II, 1742; 1905 II, 1437) existiert auch das Salz C₂₀H₂₄O₂N₂ + 2 HCl + 2¹/₂H₂O, das in trockner Luft bei 20° einen Teil des Wassers, bei 120° das gesamte Krystallwasser abgibt und bei 80° zu schmelzen beginnt. — $C_{30}H_{34}O_2N_2 + 2HCl + C_2H_5 \cdot OH$. Nadeln (aus absol. Alkohol). Spaltet den Alkohol an trockner Luft rasch ab und tauscht ihn an feuchter Luft gegen 21/2 H2O ein (C., C. 1905 II, 1437). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCl + H_2O + C_2H_3 \cdot OH$. Krystalle (aus feuchtem Alkohol) (Erba, C. 1905 I, 459; C., C. 1905 II, 1437). Gibt an der Luft den Alkohol ab und geht in das Salz $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCl + 2^1/2H_2O$ über (C.). — $C_{10}H_{24}O_2N_2 + HBr + H_2O$ (Hesse, C. 1902 II, 953). Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823). Ist etwas hygroskopisch (H.). 1 Tl. löst sich in ca. 55 Tln. Wasser von 15° und in 1 Tl. siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Chloroform, sehr schwer in Äther (H.). Gibt mit Kaffein eine in Wasser leicht lösliche Verbindung (Schröder & Krämer, D. R. P. 133986; C. 1902 II, 975; Frdl. 6, 1138). $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + 2HBr + 3H_{2}O$. Krystalle (Latour, J. 1870, 833; vgl. a. Bolle, J. 1874, 868). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (L.). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + HI$. Hellgelbe Nadeln (Winckler, J. 1850, 420; Bauer, $A\tau$. 205, 295). Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823). 1 Tl. löst sich bei 18—20° in 121 Tln. Wasser (Hille, $A\tau$. 241, 83); schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Ather (B.). Gibt mit Kaffein eine in Wasser leicht lösliche Verbindung (Schröder & Krämer, D. R. P. 133986; C. 1902 II, 975; Frdl. 6, 1138). -C₁₀H₂₄O₂N₂+HI+I. Blattchen (aus Alkohol) (B., Ar. 205, 297). Leicht löslich in Alkohol, löslich in Ather und Chloroform. — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + HI + 4I$. Rotbraune Säulen (B.). Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HI + 5H_2O$. Goldgelbe Prismen und Blättchen (Hesse, A. 135, 328; B., Ar. 205, 296). Schmilzt bei ca. 100° (H.). — $3C_{20}H_{24}O_2N_2$ +5HCl+4HI+10I. Schwarzgrüne Nadeln (Jörgensen, J. pr. [2] 15, 79). Polarisiert

das Licht stark. — $4C_{20}H_{24}O_4N_2 + 3HCl + 5HI + 4I$. Hellbraune Krystalle, die schwach polarisieren (J.). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + N_2H$. Tafeln (Pommerehne, Ar. 236, 483). Gibt bei 110° die Säure noch nicht vollständig ab. — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + HClO_4 + 1^2/4H_2O$. Krystalle (aus Wasser oder Alkohol) (Tichborne, Z. 1866, 665). Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823). Leicht löslich in Alkohol (Ti.). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HClO_4 + 2H_2O$. Blau-gelb dichroitische Tafeln (aus Wasser). F: 210° (Boedeker, A. 71, 62). — $C_{20}H_{24}O_2N_3 + 2HClO_4 + 7H_2O$. Blau-gelb dichroitische Prismen (B., A. 71, 60). Rhombisch (bisphenoidisch) (Dauber, A. 71, 65; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 932). Beginnt bei 45° zu schmelzen; explodiert oberhalb 160° (B.). — Perjodat. Nadeln (Langlois, A. 83, 171). Schwer löslich in Wasser. — $2C_{20}H_{24}O_2N_2 + H_2SO_4 + 2H_2O$. B. Aus dem nachfolgenden Salz beim Aufbewahren und folgenden Aufbewahren an feuchter Luft (Jobst. Hesse, A. 119, 363). Nadeln. und folgenden Aufbewahren an feuchter Luft (Josst, Hesse, A. 119, 363). Nadeln. — $2C_{so}H_{si}O_{s}N_{2}+H_{s}SO_{s}+8H_{s}O$ (Hesse, A. 166, 221 Anm. 1; 176, 213; B. 13, 1519). Krystalle (aus Wasser). Verwittert schnell an der Luft (Baup, A. ch. [2] 27, 329; Josst, Hesse, A. 119, 361). Verliert über konz. Schwefelsäure 6H_sO (J., H., A. 119, 363). Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823). Nach Baup löst sich 1 Tl. Salz bei 13° in 740 Tln. Wasser, bei 100° 100° in 30 Tln. Wasser; nach Jobst, Hesse (A. 119, 365) lösen bei 6° 793 Tle. Wasser, bei 9,5° 788 Tle. Wasser 1 Tl. wasserfreies Salz. Optische Drehung in absol. Alkohol: Oudemans, A. 182, 49; in waßr. Alkohol verschiedener Konzentration und in einem Gemisch aus 2 Vol. Chloroform und 1 Vol. 97% igem Alkohol: H., A. 176, 214. Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 149; H., B. 13, 1519; A. 205, 218 Anm. 3; vgl. ferner S. 519. — $C_{20}H_{14}O_{2}N_{3}$ + $H_{2}SO_{4}$ + $7H_{2}O_{5}$ Krystalle (aus Wasser oder Alkohol) (Hesse, A. 166, 221; 176, 214). Rhombisch (bisphenoidisch) (Hahn, Ar. 149, 148; Hjortdahl, Z. Kr. 3, 303; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 933). Schmilzt bei 100° (Baup, A. ch. [2] 27, 330). Verliert im Exsicoator 6H₂O (He., A. 166, 221). Brechung der Krystalle: Kley, R. 22, 376; Fr. 43, 164. Ist triboluminesent (Temple and Republic and minescent (Tschugajew, B. 34, 1823). Leuchtet bei plötzlichem Erhitzen auf Temperaturen zwischen 100° und 180° auf, das Leuchten verschwindet für kurze Zeit und tritt beim Abkühlen wieder auf, die umgebende Luft wird dabei elektrisch geladen; die Erscheinung beruht auf der Abgabe und Aufnahme von Krystallwasser (LE Bon, C. r. 180, 892; KALTHER, Ann. Phys. [4] 18, 450; C. 1906 I, 59). 1 Tl. löst sich bei 13° in 11 Tln. Wasser (BAUF, A. ch. [2] 27, 330; HE., A. 166, 222), bei 22° in 8 Tln. Wasser (B.); schwerer löslich in Alkohol (HE., A. 166, 222). Die wäßr. Lösungen fluorescieren blau; Einfluß anorganischer und organischer Verbindungen auf die Fluorescenz: HE., A. 162, 136 Anm.; Pinnow, J. pr. [2] 66, 290, 300. [2]5: —164,5° (Wasser; c = 1), —163° (Wasser; c = 6) (HE., A. 176, 215). Optische Drehung in verd. Alkohol, einem Gemisch aus 2 Vol. Chloroform und 1 Vol. 97°/ $_{o}$ igem Alkohol und in verd. Sauren: HE., A. 176, 215; 182, 134; in absol. Alkohol: Oudemans, A. 182, 49. — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2H_2SO_4 + 5H_2O$. Prismen (aus Alkohol) (HE., A. 176, 218). [α]¹₀: —168,4° (Wasser; c = 2), —164,7° (Wasser; c = 6); optische Drehung in 80% igem Alkohol und in verd. Schwefelsaure: -164,7° (Wasser; c = 6); optische Drehung in 80°/ojem Alkohol und in verd. Sohwefelsäure: He. — C₂₀H₂₄O₂N₂ + 2H₄SO₄ + 7H₄O. Krystalle (aus Wasser) (He., A. 166, 222). Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Ather. Die wäßr. Lösung fluoresciert blau. Färbt sich am Licht braunrot. — C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + 2Brl. Zersetzt sich bei 125°, ohne zu schmelzen (Mouneyrat, C. r. 186, 1471). — 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + 2HCl. 3, 977). Schmilzt bei 120°, wasserfrei bei 165—170° unter Bräunung (Gr.). 1 Tl. wasserfreies Salz löst sich bii 1,16 Tln. Wasser (Gr.). — 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + 2HBr + 3 oder 4H₂O. 1 Tl. wasserfreies Salz löst sich bei 21° in 3,9 Tln. Wasser (Gr.; vgl. R.). — 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + 2HI + 2 oder 4 H₂O. Gelbe Krystalle. 1 Tl. wasserfreies Salz löst sich bei 22° in 19,6 Tln. Wasser (Gr.). — 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + 2HI + 21. Rote Nadeln (Jörgensen, J. pr. [2] 14, 253). — 2C₂₀H₂₄O₂N₃ + H₄SO₄ + 2HI + 21. Punkelolivgrüne Tafeln (J.). — 2C₂₀H₂₄O₃N₂ + H₃SO₄ + 2HI + 41. Dunkelolivgrüne Tafeln (J.). — 2C₂₀H₂₄O₃N₂ + 2H₃O₄N₃ + 2H₃SO₄ + 2HI + 31, 3C₂₀H₂₄O₃N₂ + 2H₂SO₄ + 2HI + 51 + H₃O und 3C₂₀H₂₄O₃N₃ + 2H₃SO₄ + 2HI + 41 vgl. J., J. pr. [2] 14, 258. — Hera pat hit 4C₂₀H₂₄O₃N₃ + 3H₂SO₄ + 2H₃O₄N₃ + 2H₃SO₄ + 2HI + 41 vgl. J., J. pr. [2] 14, 258. — Hera pat hit 4C₂₀H₂₄O₃N₃ + 3H₂SO₄ + 2H₃SO₄ + 2HI + 41 vgl. J., J. pr. [2] 14, 258. — Hera pat hit 4C₂₀H₂₄O₃N₃ + 3H₂SO₄ + 2H₃ASO₄ + 2HI + 41 vgl. J., J. pr. [2] 14, 258. — Hera pat hit 4C₂₀H₂₄O₃N₃ + 3H₂SO₄ + 2H₃ASO₄ + 2HI + 41 vgl. J., J. pr. [2] 14, 258. — Hera pat hit 4C₂₀H₂₄O₃N₃ + 3H₂SO₄ + 2H₃ASO₄ + 2HI + 41 vgl. J., J. pr. [2] 14, 258. — Hera pat hit 4C₂₀H₂₄O₃N₃ + 3H₂SO₄ + 2H₃ASO₄ + 2HI + 41 vgl. J. Sohwersen J. Total Pat J. Sohwersen J. Total Pat J. Sohwersen J. J. Pr. [2] 14, 258. — Pat J. Sohwersen J. J. Pr. [2] Alkohol und Versetzen mit den berechneten Mengen verd. Jodwasserstoffsäure und alkoh. Jod-Lösung (Jörgensen, J. pr. [2] 14, 230). Smaragdgrüne, goldglänzende Tafeln oder Blätter; ist im durchfallenden Licht schwach olivgrün und vollkommen durchsichtig. Polarisiert das Licht (HER.). Verliert das Krystallwasser langsam über Schwefelsäure und wird dunkelolivbraun (J.; vgl. HAUERS, Z. 1865, 481). 100 Tle. 90 vol. ejeer Alkohol lösen bei 16° 0,125 Tle. Herapathit (J.). Wird durch kaltes Wasser unter Absoheidung einer jodreicheren Verbindung zersetzt (J., J. pr. [2] 14, 238). Reaktion mit Bariumcarbonat in verd. Alkohol: Christensen, Z. q. Ch. 14, 297. — $4C_{10}H_{24}O_2N_3+3H_2SO_4+2HI+5I$. Grüne Blätter (J., J. pr. [2] 14, 248). — $4C_{20}H_{24}O_2N_3+3H_2SO_4+2HI+6I+2H_2O$. Grüne Nadeln

und Tafeln (J.). — $4C_{20}H_{24}O_2N_1+3H_2SO_4+2HI+7J+2H_2O$. Broncefarbene Nadeln (J.). — $2C_{20}H_{24}O_2N_2+H_2S_2O_3$. Nadeln (Wolffenstein, Wolff, B. 41, 721). 1 Tl. löst sich bei 15° in 1200 Tln. Wasser. — $C_{20}H_{24}O_2N_2+H_2S_2O_3$. Gelbliche, doppelbrechende Krystalle (W., W., B. 41, 718, 721). Löst sich bei 15° in 1270 Tln. Wasser. Wandelt sich bei vorsichtigem Erwärmen auf 80—120° unter äußerlicher Beibehaltung der Krystallform in ein rotes, in Wasser sehr leicht lösliches Gemisch verschiedener Verbindungen um. — $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}$ + $H_{2}S_{2}O_{2}$ + $2H_{2}O$. Krystalle (How, J. 1855, 571; vgl. Wetherilli, A. 66, 150). Löst sich in 300 Tin. kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser. — $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + H_{2}S_{2}O_{6} + 4^{1}/_{2}H_{2}O$. Nadeln. Spaltet bei 180° Schwefeldioxyd ab (Deregibus, J. 1886, 1705). — $C_{20}H_{24}O_{2}N_{1} + H_{2}SeO_{4} + 7H_{2}O$. Krystalle. Rhombisch (bisphenoidisch) (HJORTDAHL, Z. Kr. 8, 302; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 933). Löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — $4C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}$ 8, 302; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 933). Löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — 4C₃₀H₂₄O₂N₂ + 3H₂SeO₄ + 2HI + 4I. Ist dem Herapathit sehr ähnlich (J., J. pr. [2] 15, 65). Sehr schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in siedendem Alkohol. — 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₁CrO₄ + 2H₂O (Hesse, J. 1887, 2194). Hellgelbe Krystalle (André, J. 1862, 375; Hille, Ar. 241, 86). Löst sich bei 15° in 2400 Tln. Wasser (A.; vgl. Hi.), bei 100° in 160 Tln. Wasser, leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ather (A.). — C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂CrO₄ + 8H₂O. Orangegelbe Krystalle (A.). Lichtempfindlich. Bräunt sich bei 60—65°. — C₂₀H₂₄O₂N₃ + HNO₃ + H₂O. Krystalle (aus Wasser) (Steecker, A. 91, 159). Ist triboluminescent (Tschugalew, B. 34, 1823). Optische Drehung: Shinn, C. 1907 II, 509. — C₂₀H₂₄O₂N₃ + H₂PO₃. Löst sich bei 15,5° in 60 Tln. Wasser (Smyth, J. 1862, 369). Ist triboluminescent (Tschugalew, B. 34, 1823). — 2C₂₀H₂₄O₃N₃ + H₂PO₄ + 8H₂O. Nadeln (aus Wasser) (Hesse, A. 135, 332). Löst sich bei 10° in 784 Tln. Wasser. — 3C₂₀H₂₄O₃N₃ + 2H₃PO₄. Krystallisiert mit 6 und 12 H₃O in Nadeln (Anderson, A. 66, 59). — 2C₂₀H₂₄O₃N₃ + 2HCl + H₃PO₄ + 9H₃O. Nadeln (Grimaux, Bl. [3] 7, 822). — 2C₂₀H₂₄O₃N₃ + 2HBr + H₃PO₄ + 7H₃O (Ge.). — 2C₂₀H₂₄O₃N₃ + 2HI + H₃PO₄ + 6H₃O. Gelbe Krystalle (Ge.). — C₂₀H₂₄O₃N₃ + HyO₃. Krystalle (Ditte, A. ch. [6] 13, 236). Sehr leicht löslich in Alkohol. — 2C₂₀H₂₄O₂N₃ + H₃AsO₄ + 8H₃O. Prismen (Hesse, A. 135, 332; Sestini, Fr. 6, 364). Leicht löslich in siedendem Wasser, schwer in kaltem (H.). — 2C₂₀H₂₄O₃N₃ + H₃AsO₄ + 6H₂O. Nadeln (Langlois, C. r. 37, 727). Verwittert an der Luft. Löslich in Alkohol.

Verbindungen von Chinin mit Metallen, Metallsalzen und ähnlichen Verbindungen und mit komplexen Säuren.

Verbindung mit Kupferacetat C₁₀H₂₄O₂N₂+Cu(C₂H₃O₂)₂+aq. Grüne Krystalle (Serauf, M. 2, 611). — AgC₂₀H₂₃O₂N₃(?). B. Beim Versetzen einer alkoh. Chimin-Lösung mit Ammoniak und überschüssigem Silbernitrat (Se., M. 2, 613). Gelatinöser Niederschlag. — C₁₀H₂₄O₂N₂ + AgNO₃. Nadeln (Se.). Enthält nach Strecker (A. 91, 161) ½ H₂O. 100 Tle. Wasser von 15° lösen 0,35 Tle. Salz (Stre.). — 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + 4HCl + ZnCl₂ + 2 H₂O. Krystalle (Gräfinghoff, J. pr. [1] 95, 235). — 2C₃₀H₂₄O₂N₃ + 6HCl + ZnCl₃ + 3H₃O. Nadeln (Gr.). Ziémlich leicht löslich in Wasser und Alkohol. — C₃₀H₂₄O₂N₃ + 2HCl + HgCl₃. Krystalle (Hinterberger, A. 77, 201). Sehr schwer löslich in Wasser, kaltem Alkohol und Äther. — 2C₃₀H₃₄O₃N₃ + 3HI + 3HgI₃ + H₃O (Prescott, Am. 14, 609). — Verbindungen 3C₃₀H₂₄O₃N₃ + 6HClNS + 4 HgCl₃ und 2C₃₀H₂₄O₃N₃ + 4 HCNS + Hg(CN)₃: Wertheim, A. 73, 211. — C₃₀H₄₄O₃N₃ + HCl + TlCl₃ + 2H₂O. Nadeln (aus verd. Salzsäure) (Renz, B. 35, 2772). — C₂₀H₂₄O₃N₃ + 2HF + SiF₄. Krystalle (Cavazzi, G. 17, 563). — C₃₀H₂₄O₃N₃ + 2 HF + TiF₄ + H₄O. Krystalle (aus Alkohol) (SCHAEFFER, Am. Soc. 30, 1862). Leicht löslich in Wasser. — C₃₀H₂₄O₃N₃ + 2 HBr + TeBr₄. Gelbe Krystalle (aus verd. Salzsäure). Beginnt bei 150° sich zu zersetzen (Lenher, Titus, Am. Soc. 25, 731). Wird durch Wasser zersetzet: — C₃₀H₂₄O₃N₃ + 2 HBr + TeBr₄. Rote Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (L., T.). Zersetzt sich beim Erhitzen. — C₃₀H₃₄O₃N₃ + Hcl + FeCl₃ + Rote Krystalle (aus verd. Bromwasserstoffsäure) (L., T.). Gelber Niederschlag (Dolliyus, A. 65, 227). — C₃₀H₄₄O₃N₃ + 2 HCl + FeCl₃ + H₄O. Schwefelgelbe Krystalle (Christensen, J. pr. [2] 74, 175; Scholtz, C. 1908 I, 1466). F: 170—171° (Sch.). Sehr leicht löslich in Wasser (Chr.) und Alkohol (Sch.). — C₃₀H₄₄O₃N₃ + H₄[Fe(CN)₃] (Sch.). Sehr leicht löelich in Wasser (Chr.) und Alkohol (Sch.). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + H_2[Fe(CN)_5]$ (Sch.). Sehr leicht löelich in Wasser (Chr.) und Alkohol (Sch.). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + H_2[Fe(CN)_5]$ ($H_2^{-1}O_2N_2 + H_2[Fe(CN)_5]$). Leicht löelich in Wasser. — $2C_{20}H_{24}O_2N_2 + H_2[Fe(CN)_5]$). Granatrote Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 177—185° unter Zersetzung (Kramers, R. 15, 139); zersetzt sich bei ca. 195° (Greshoff, C. 1903 II, 385). Sehr schwer löelich in Wasser (Hille, Ar. 241, 84). — $2C_{20}H_{24}O_2N_3 + 2HCN + Pt(CN)_2 + 2H_2O$. Gelblicher Niederschlag. Schmilzt bei 150—160° unter Zersetzung (Van Der Burg, Fr. 4, 312). Löst sich in 185° Tin Wasser von 180 und in o. 57° Tin giedonden Wasser leicht löelich in 1852 Tln. Wasser von 18° und in ca. 57 Tln. siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2HCN + Pt(CN)_2$. Krystallisiert in Tafeln mit $2H_4O$ und in Nadeln oder Prismen mit $1H_4O$ (Schwarzenbach, J. 1859, 393; vgl. Wertheim, A. 73, 211; van der Burg, Fr. 4, 315). Löst sich in 1351 Tln. Wasser von 18,5° und in 20 Tln. siedendem Wasser, solwer loslich in Alkohol, unlöslich in Ather (van der B.). — $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + 2$ HCl + PtCl₄ + 3 H₂O. Orangefarbener, amorpher Niederschlag (Hesse, A. 207, 309). Sehr

schwer löslich in kaltem Wasser. — $C_{30}H_{34}O_2N_3+2HCl+PtCl_4+H_3O$. Gelbe Krystalle (Gerhardt, J. pr. [1] 28, 67; Seraur, A. 199, 347; vgl. a. Liebig, A. 26, 47; Duflos, Berzelius' Jahresber. 12, 218). Verliert bei 100° das Krystallwasser, zersetzt sich wenig oberhalb dieser Temperatur (Sk.). Löslich in 120 Tln. kochendem und in 1500 Tln. kaltem Wasser (Du.). — $C_{30}H_{24}O_2N_2+2HCl+Pt(CN)_4$ (?) (Wertheim, A. 73, 211).

Salze und additionelle Verbindungen aus Chinin und organischen Stoffen, die an früheren Stellen dieses Handbuchs abgehandelt sind.

Verbindungen mit Benzol: $2C_{30}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{6}H_{6}+2H_{2}O$. B. Beim Umkrystallisieren von frisch gefälltem Chinindihydrat aus auf 40° erwärmtem Benzol (Wood, BARRET, Chem. N. 48, 5; J. 1883, 1347; FLÜCKIGER, Pharm. J. [3] 16, 897; J. 1886, 1731). Rhomben. — $C_{20}H_{24}O_2N_2+C_0H_6$. B. Beim Umkrystallisieren von wasserfreiem Chinin aus Benzol (Oudemans, Arch. néerland. Sci. 9, 285; J. 1874, 867; W., B.). Nadeln. Verliert das Benzol teilweise beim Aufbewahren (Ou.; W., B.). — Verbindung mit Toluol $C_{20}H_{20}O_2N_2+C_3H_8$. Nadeln (Ov.). - Verbindung von Chininhydrochlorid mit Phenol 2C20H24O2N2-2HCl + C_4H_0O + 2H₂O. Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol; löst sich bei 15° in 101 Tln. Wasser und in 4 Tln. Alkohol von 80 Vol.-0/0 (Jobst, Hesse, A. 180, 250). [α]₁₅: -140,5° (Alkohol; α = 2). — Verbindung von Chininsulfat mit Phenol 2C₁₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + C₂H₀O + H₂O. Prismen (aus Alkohol). Leicht löslich in siedendem Wasser; bei 15° löst sich 1 Tl. in 680 Tln. Wasser und in 74 Tln. 80 vol.-0/0 [α]₁₀ [α]₁₀ [α]₁₁ [α]₁₂ [α]₁₃ [α]₁₄ [α]₁₅ [α]₁₅ [α]₁₆ [α]₁₇ [α]₁₇ [α]₁₈ [α]₁₈ [α]₁₉ [Alkohol; sehr schwer löslich in Äther und Chloroform (Joest, Hesse, A. 180, 249). [z]: -158,8° (Chloroform + Alkohol; c = 2) (J., H.). Gibt mit Eisenchlorid in wäßriger oder wäßrig-alkoholischer Lösung eine gelbliche Färbung; wird durch Säuren und Alkalien unter Abscheidung von Phenol zersetzt (J., H.). Über ein Salz von höherem Krystallwasser-Gehalt vgl. Corron, Bl. [2] 24, 535. — Verbindung mit 2.4.6-Tribrom-phenol C₃₀H₃₄O₃N₂ + 2C₆H₃OBr₃. Nadeln (aus Alkohol). Sublimierbar; leicht löslich in Wasser (Purgotti, G. 16, 528). — Verbindung mit 2.4-Dinitro-phenol C₂₀H₃₄O₃N₂ + C₆H₄O₅N₂ + 2(7)H₃O. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol), hellgelbe Blätter (aus Wasser). Unlöslich in Ather, fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (Gruner, J. pr. [1] 102, 227).

— Salz der Phenyl-p-tolyl-phosphorsäure. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 170° (Luff, Kipping, Soc. 95, 2002). Löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. $[\alpha]_n$: -120,6° (Methanol; c = 1). - Verbindung mit Anethol $2C_{20}H_{24}O_2N_2+C_{10}H_{12}O_2$ +2H₂O. Prismen und Tafeln (aus Ather), Krystalle (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Ather, schwer in kaltem Alkohol (HESSE, A. 123, 382). Zerfällt bei 100—110° oder beim Erhitzen mit Wasser in die Komponenten. - Salze der Glykolphosphorsäure: 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + C₂H₂O₅P. B. Aus Glykolphosphorsäure und 2 Mol Chinin in absol. Alkohol (CARRE, A. ch. [8] 5, 360). Krystalle (aus Alkohol). Löslich in Aceton. — 2C₂₀H₂₄O₅N₂ + C₂H₂O₅P + 4H₂O. B. Aus Glykolphosphorsäure und 2 Mol Chinin in 95% gem Alkohol (C., C. r. 138, 375; A. ch. [8] 5, 360). Nadeln (aus Alkohol). F: 123°. 100 g Wasser von 15° lösen 0,148 g; sehr leicht löslich in absolutem, schwer in wasserhaltigem Alkohol, unlöslich in Ather und Aceton. — $C_{50}H_{54}O_5N_5+C_5H_7O_5P+2H_5O$. B. Aus Glykolphosphorsaure und 1 Mol Chinin in Alkohol (C., C. r. 188, 375; A. ch. [8] 5, 361). Nadeln (aus Alkohol + Ather). Verwittert beim Aufbewahren unter Abgabe von 1H₂O; wird bei 100° wasserfrei. F: 169°. 100 g Wasser von 15° lösen 0,408 g; unlöslich in Äther; ist in wasserhaltigem Zustand unlöslich, in wasserfreiem löslich in Aceton. — Verbindung von Chininsulfat mit Brenzcatechin C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + C₆H₆O₂ + 1¹/₂H₄O. Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 167⁶ (Brhal, Drsvignes, Bl. [3] 9, 147). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — Verbindung von Chininsulfat mit Resorcin schwer löslich in kaltem Wasser. — Verbindung von Chininsulfat mit Resorcin C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + C₆H₆O₂ + 1¹/₂(?)H₂O. Nadeln (aus Wasser) (Malin, A. 138, 77). — Verbindung von Chininsulfat mit Homobrenzoatechin C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + C₇H₈O₂ + 1(?)H₂O. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 157° (B., D., Bl. [3] 9, 145). — Verbindung von Chininsulfat mit Orcin C₂₀H₂₄O₂N₂ + H₂SO₄ + C₇H₈O₂ + 2H₂O. Nadeln (Hlasiwerz, Barth, A. 134, 290 Anm. 2; 138, 77; J. pr. [1] 97, 156 Anm.). — Verbindung mit Eugenol C₂₀H₂₄O₂N₂ + C₁₀H₁₂O₂. Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 110° unter teilweiser Zersetzung; löst sich bei 10° in 12 Tln. Äther; schwer löslich in siedendem Wasser (Hesse, A. 135, 329). — Salze der synthetischen Glycerinphosphorsäure: 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + C₂H₉O₆P. B. Aus Glycerinphosphorsäure und 2 Mol Chinin in absol. Alkohol (Carres, Bl. [3] 31, 804; A. ch. [8] 5, 380). Krystalle (aus Alkohol). F: 148,5°. Löslich in Aceton. — 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + C₂H₉O₆P + 4H₂O. B. Aus Glycerinphosphorsäure und 2 Mol Chinin in Wasser oder wasserhaltigem Alkohol (Moncour, C. 1898 I, 1132; Guźdras, C. 1898 II, 626; C.; vgl. Follères, C. 1898 I, 782; Prunier, C. 1900 II, 1023). Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 147° (C.), 150° (P.), 154° (M.). 100 g Wasser von 15° lösen O,1 g; löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Aceton (C.). Löslich in ca. 600 Tln. kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser; leicht löslich in Alkohol und Glycerin, schwer in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser; leicht löslich in Alkohol und Glycerin, schwer in

Äther und Chloroform (P.). Ist bei Gegenwart geringer Mengen Salzsäure oder Citronensäure ziemlich leicht löslich in Wasser (M.). — $C_{20}H_{24}O_2N_2+C_3H_3O_4P$. B. Aus Glycerinphosphorsäure und 1 Mol Chinin in absol. Alkohol (C.). Löslich in Aceton. — $C_{20}H_{24}O_2N_3+C_3H_3O_4P+2H_2O$. B. Aus Glycerinphosphorsäure und 1 Mol Chinin in wäßr. Alkohol (C.; vgl. F., C. 1898 I, 782). Nadeln (aus Alkohol + Aceton). F: 151-152° (C.). 100 g Wasser von 15° lösen 0,25 g; löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und Aceton (C.). — Verbindung von Chininsulfat mit Phloroglucin $C_{30}H_{24}O_2N_2+H_2SO_4+C_6H_6O_3+3(?)H_2O$. Nadeln (aus Wasser) (Hlasiwetz, J. 1865, 594; J. pr. [1] 97, 156).

Verbindung mit Chloral $C_{90}H_{24}O_{9}N_{1}+C_{2}HOCl_{3}$. B. Aus wasserfreiem Chinin und Chloral in Chloroform + Äther (MAZZARA, G.13, 270). Amorph. F: 149° (unter Dunkelfärbung). Unlöslich in Benzol, schwer löslich in kaltem Alkohol. Wird durch verd. Säuren in Chinin und Chloral zerlegt. — Verbindung mit 3-Nitro-benzaldehyd $C_{30}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{7}H_{5}O_{3}N$. Gelb, amorph. Schmilzt bei 113—118° (M., G. 13, 368). Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform. — Verbindung mit 3-Nitro-d-campher $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}+2C_{10}H_{15}O_{3}N+H_{2}O$. B. Aus dem Natriumsalz des 3-Nitro-d-camphers und Chininhydrochlorid in warmem Wasser (CAZENEUVE, Bl. [2] 49, 97). Nadeln. F: 131° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser. [α]°: +45,9° (Alkohol; p=2,7).

Formiate: $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}+CH_{2}O_{2}$. Nadeln (Lacroix, C. 1905 II, 832; 1907 I, 352; vgl. Guigues, C. 1906 II, 1620). F: 109° (Zers.) (L., C. 1907 I, 352). Löst sich bei 16° in 19, bei 32° in 8, bei 42° in 6 Tln. Wasser, bei 20° in 3 Tln. 88°/0 igem Alkohol und in ca. 8 Tln. Chloroform (L., C. 1905 II, 832). $[\alpha]_{\mathbb{R}^2}^{\mathbb{R}^2}: -144.2^{\circ}$ (Wasser; c=1) (L., C. 1907 I, 352). $-C_{20}H_{24}O_2N_3+2CH_2O_2$. Nadeln. Verliert von 50° an Ameisensäure, schmilzt bei 95° unter Zerfall in die Komponenten (L., C. 1905 II, 831; 1907 I, 352; vgl. Gv., C. 1906 II, 1620). Wird durch Wasser in Ameisensäure und das vorangehende Salz zerlegt. — Acetat $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_2H_4O_2$. Nadeln. Schmilzt bei 140^0 (Regnault, A. 26, 38). — Salz der Choressigsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_2H_3O_2Cl + 2^1/2H_2O$. Krystalle. 1 Tl. löst sich bei 20,90 in 64.43 Tln. Wegener gehr kriste Belich in heißen in 64,43 Tln. Wasser; sehr leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol (MAZZARA, 2, 374). — Salz der Dichloressigsäure C₂₀H₂₄O₂N₂ + C₂H₀₂Cl₂ + 2H₂O. Nadeln. 1 Tl. löst sich bei 22° in 41,4 Tln. Wasser (M.); bei 19,6° lösen 100 g Äther 0,106 g (D.). — Salz der Trichloressigsäure C₂₀H₂₄O₂N₂ + C₂H₀₂Cl₃. Nadeln. F: 139—140° (D., Rivista Chim. med. farm. 2, 373). Löslich in Alkohol und Wasser; bei 19,6° lösen 100 g Äther 0,310 g. — Isovalerianat $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_5H_{10}O_2$. Krystalle (Stalmann, A. 147, 132; Schmidt, Sachtleben, A. 193, 100; vgl. Bonaparte, J. pr. [1] 30, 315). Ist triboluminescent (Landerer, Ar. 210, 322; Tschugajew, B. 34, 1824). F: ca. 85° (Zers.) (St.), ca. 90° (Zers.) (B.). — Salz der Crotonsäure. Nadeln (aus Wasser). F: 1360 (MORRELL, BELLARS, Soc. 85, 347). 100 Tle. Wasser von 17° lösen 2,4 Tle. — Salz der Isocrotonsäure C₂₀H₂₄O₂N₂ $+C_4H_6O_2$. Nadeln (aus Wasser). F: $156-158^\circ$ (M., B.). 100 Tle. Wasser von 17° lösen 1,04 Tle. — Benzoat $C_{20}H_{24}O_2N_2+C_7H_6O_2$. Prismen. Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823). Löslich in 373 Tln. Wasser von 10° (Hesse, A. 135, 329). — Salz der rechtsdrehenden Methylbenzylessigsäure $C_{a0}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{10}H_{14}O_{2}$. Prismen (aus Alkohol). F: 119—120° (Kipping, Hunter, Soc. 83, 1007), 117° (Lapworth, Lenton, Pr. chem. Soc. 18 [1902], 35). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, leicht in siedendem Essigester, sehr schwer in siedendem Wasser, unlöslich in Äther (K., H.). $[\alpha]_p$: $-76,2^o$ (Essigester; c = 2), -112^o (Alkohol; c = 2) (K., H.). — Oxalate: $2C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_2H_2O_4 + 6H_2O$. Prismen. Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823). Wird bei 125° wasserfrei (Regnault, A. 26, 37). Löst sich bei 10° in 1030 Tln. Wasser (HESSE, A. 135, 330); 1 g Wasser löst 0,00069 g (Florence, C. 1907 I, 130). Löst sich in kaltem Methanol zu 8,2% (Lindet, Bl. [3] 15, 1161). in siedendem Wasser und Alkohol (HESSE, A. 135, 331). — Saures Succinat. Löst sich in kaltem Methanol zu 1,2% (L., Bl. [3] 15, 1161). — Salz der d. Brenzweinsäure. Schlecht ausgebildete Krystalle (aus Alkohol). F: 169-1710 (LADENBURG, B. 31, 526; A. 364, 230). 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 18° 4,2 Tle. — Salz der l-Brenzweinsäure. 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 18° 15 Tle. (La., Herz, B. 31, 937; La., A. 364, 231). — Salz der dl-Brenzweinsäure. Krystalle. F: 174—175° (La., B. 31, 526; A. 364, 230). 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 18° 3,2 Tle. — Salz der d-Trimethylbernsteinsäure CaoHartor. +C₂H₁₂O₄. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 197—198° (PAOLINI, G. 30 II, 508). — Salz der rechtsdrehenden trans-Cyclopropan-dicarbonsäure (1.2) $C_{30}H_{24}O_{2}N_{2} + C_{5}H_{6}O_{4} + 2H_{6}O$. Krystalle (aus Alkohol). Wird bei 125° wasserfrei. Bei 16° enthalten 100 cm² gesättigte alkoholische Lösung 0,1376 g (Buchner, von der Heide, B. 38, 3116). — Salz

der cis-Hexahydrophthalsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2+C_8H_{12}O_4$. Krystallaggregate (aus Alkohol) (Werner, Conrad, B. 32, 3054). — Salz der rechtsdrehenden trans-Hexahydrophthalsäure $2C_{20}H_{24}O_2N_2+C_8H_{12}O_4$. Krystalle (aus Alkohol). Erweicht bei 195°, ist bei 207° völlig geschmolzen (W., C., B. 32, 3048). — Salz der linksdrehenden trans-Hexahydrophthalsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2+C_8H_{12}O_4$. Krystalle (aus Alkohol) (W., C., B. 32, 3049). — Salz der rechtsdrehenden trans- A^4 -Tetrahydrophthalsäure $2C_{20}H_{24}O_2N_2+C_8H_{10}O_4$. Krystalle (aus Alkohol). F: 151° (Abati, De Horaths, G. 39 I, 557). In Alkohol schwerer löslich als das nachfolgende Salz. [a]8: —112,5° (Alkohol; c = 2). — Salz der linksdrehenden trans- A^4 -Tetrahydrophthalsäure $2C_{20}H_{24}O_2N_2+C_8H_{10}O_4$. F: cs. 174° (A., DE H.). [a]5: —149,6° (Alkohol; c = 2). — Salz der Aconitsäure. Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Zanon, A. 58, 35). — Salz der rechtsdrehenden Cyclopropan-tricarbonsäure-(1.1.2) $2C_{20}H_{24}O_2N_2+C_8H_2O_6+2H_2O$. Krystalle. Wird bei 130° wasserfrei (Buchner, von der Heide, B. 38, 3118). — Salz der Mellitsäure $2C_{20}H_{24}O_2N_2+C_{12}H_2O_3N_2+C_{12}H_2O_3$. Tafeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (Karmeodt, A. 31, 170). Färbt sich bei 130° gelb.

Verbindung von Chininhydrochlorid mit Harnstoff C₁₀H₂₄O₂N₂+2HCl+CH₄ON₂+5H₂O. Prismen oder Nadeln (Drygin, Ж. 18, 33). Ist triboluminescent (Trauts, Ph. Ch. 53, 61). F: 107—108° (bei raschem Erhitzen); zersetzt sich bei längerem Erwärmen auf 80° (D.). Löst sich bei 17—18° in 1 Tl. Wasser (D.). — Rhodanide: C₂₀H₂₄O₂N₃+HCNS+H₂O. Nadeln. Löst sich bei 20° in 562 Tln. Wasser; leicht löslich in Alchol und in heißen Wasser; fast verlöglich in Alchol Harner 4 (E.). heißem Wasser, fast unlöelich in Äther (Hesse, A. 181, 49). $[\alpha]_0^{\text{b}}: -129,3^{\circ}$ (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 97 vol. $^{\circ}$ / (Wyroubow) Oktaedern (Jungfleisch, C. r. 189, 58). Die Oktaeder gehen oberhalb 150° in Nadeln über; die Nadeln wandeln sich bei längerer Berührung mit der wäßr. Mutterlauge in die Oktaeder um. — l-Lactat $C_{20}H_{24}O_2N_3 + C_2H_4O_3 + \frac{1}{2}H_4O$. Nadeln (aus Wasser) (J., C. r. 139, 58). — dl-Lactat $C_{20}H_{24}O_3N_3 + C_2H_4O_3 + H_2O$ (J., C. r. 139, 57). — Salz der $\beta.\beta.\beta$ -Trichlor-milchsäure $C_{20}H_{24}O_3N_3 + C_2H_4O_3$. Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen (Daccomo, Rivista Chim. med. farm. 2, 372; J. 1884, 1385). Sehr leicht löslich in Alkohol, löslich in Wasser, schwer löslich in Ather. — Salz der d-β-Oxy-buttersäure C₂₀H₂₄O₂N₂ +C₄H₂O₅+H₂O. Nadeln (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 108—114°, wasserirei bei 126,5—127,5° (McKenzie, Soc. 81, 1406). [α]; -126,2° (Alkohol; α = 3). — Salz derl- β -Oxy-buttersäure C₁₀H₂₄O₁N₂+C₄H₀O₃+4½,H₂O. Nadeln (aus Wasser). Schmilzt wasserhaltig bei 60—70°, wasserfrei bei 124,5—125,5° (McK., Soc. 81, 1403). Leicht löslich in Alkohol and heißem Ferinarte significant of the control of in Alkohol und heißem Essigester, ziemlich schwer in Chloroform, schwer in siedendem Aceton, Benzol und Tetrachlorkohlenstoff. $[\alpha]_5^6$: — 129,9° (Alkohol; c = 2,8). — Salz der α -Methyl- α -āthyl-hydracrylsāure $C_{90}H_{44}O_3^{-1}N_3 + C_4H_{19}O_3$. Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 177° (Blaise, Marcilly, Bl. [3] 31, 323). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. $[\alpha]_5^6$: —124,3° (absol. Alkohol; c = 5,5). — Salicylate: $C_{20}H_{24}O_2N_3 + C_7H_6O_3$. Prismen (aus Alkohol). 1 Th. Salz löst sich bei 16° in 225 Th. Wasser und in 120 Th. Ather, bei 13° in 20° The 20° (absol. Alkohol). 1 The Salz löst sich bei 19° in 225 Th. Wasser und in 120 Th. Ather, bei 13° in 20° (absol. Alkohol). 20 Tln. 90°/₀ igem Alkohol (Jobst, Repert. Pharm. 24, 193; J. 1875, 770). — C₃₀H₂₄O₂N₃ + C₇H₂O₂ + 2H₂O. F: cs. 195° (SEIDELL, Am. Soc. 31, 1166). 100 g bei 25° gesättigter Lösung in Wasser, 90% igem und absol. Alkohol enthalten 0,065 bezw. 4,71 bezw. 3,15 g Salz (S.). — Chininsalicylat ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 61). — Salz der Acetylsalicylsäure C₁₀H₂₄O₂N₃ + C₅H₅O₄. F: 157° (Santi, C. 1906 II, 1205). Löslich in 333 Tln. Wasser, in 40 Tln. Alkohol und in 10 Tln. Chloroform, unlöslich in Ather. — Salz der (Anonymus, C. 19031, 534). Sehr sohwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — Salz der d-Mandelsäure. Nadeln. Zersetzt sich von 180° an (McKenzie, Soc. 75, 967). 100 Tle. Wasser von 18—20° lösen 1,8 Tle., 100 Tle. Alkohol von 20° 8,3 Tle. Die wäßr. Lösung reagiert schwach sauer. — Salz der 1-Mandelsäure. Nadeln. Zersetzt sich von 20° 8,3 Tle. Die wäßr. Lösung reagiert schwach sauer. — Salz der 1-Mandelsäure. Nadeln. Zersetzt sich von 202° an (McK.). 100 Tle. Wasser von 18—20° lösen 0,46 Tle., 100 Tle. Alkohol von 20° 1,8 Tle. Die wäßr. Lösung reagiert schwach sauer. — Salz der d-Tropasaure. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 186 bis 1870 (LADENBURG, HUNDT, B. 22, 2591). In verd. Alkohol schwerer löslich als das Salz der l-Tropasäure. — Salz der l-Tropasäure. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 178 (L., H.). Leicht löslich in verd. Alkohol. — Salz der rechtsdrehenden 4-Isopropyl-phenylglykolsäure. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 192—193° (FILETI, G. 22 II, 404). 100 Tle. Wasser lösen bei 19° 0,18 Tle., 100 Tle. absol. Alkohol bei 20° 1,44 Tle. [a];: —79,4° (Alkohol; Hanson, Soc. 85, 200). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Benzol. Lost sich in kaltem Methanol zu 8.0%, (Linder, Bl. [3] 15, 1161). — Saures l-Malat. Lost sich in kaltem Methanol zu 8.0%, (Linder, Bl. [3] 15, 1161). — Saures l-Malat. Lost sich in kaltem Methanol zu 8.0%, (Linder, Bl. [3] 15, 1161). — Saures l-Malat. Lost sich in kaltem Methanol zu 8.2%, (Linder, Bl. [3] 16, 1161). — Saures l-Malat. Lost sich in kaltem Methanol zu 8.2%, (Linder, Bl. [3] 7, 416). Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und Chloroform. — Salz der Metanologien Methanologien Meth saccharinsaure. Krystalle (aus Alkohol + Ather). F: 134—135° (Killani, Loeffiler, B. 37, 1202). Löslich in 6,9 Tln. kaltem und in weniger als ½ Tl. heißem Wasser, in 2,5 Tln. kaltem 50°/eigem Alkohol, schwer löslich in Aceton (K., L.; K., L., Matthes, B. 40, 2999). [α]_D: —89,5° (Wasser; c = 2) (K., L., M.). — Salz der Glykosaccharinsaure ("Saccharinsaure ("Sa saure"). Krystalle (aus Alkohol oder Wasser). F: 141-142°; löslich in 6,33 Tln. kaltem Wasser und in 4,1 Tln. kaltem $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol, schwer löslich in Aceton (K., L.). [α]₀: $-102,6^{\circ}$ (Wasser; α) (K., L., M.). — Salz der Maltosaccharinsäure (Isosaccharinsäure). Nadeln (aus Wasser). F: 191—192°; löslich in 21 Tln. heißem und in 330 Tln. kaltem Wasser sowie in über 100 Tln. kaltem 50%/eigem Alkohol, sehr schwer löslich in Aceton (K., L.). $[\alpha]_{\rm b}$: —118,2° (Wasser; α = 0,5) (K., L., M.). — Salz der Parasaccharinsäure. Krystalle (aus Alkohol + Ather). F: 134—135°, löslich in 8 Tln. kaltem und in weniger als $\frac{1}{2}$ Tl. heißem Wasser sowie in 0,93 Tln. 50°/gigem Alkohol (K., L.). [α]_p: —105,7° (Wasser; c = 2,5) (K., L., M.). — d-Tartrate: $2C_{30}H_{34}O_{3}N_{2} + C_{4}H_{4}O_{5} + 2H_{2}O$ (Hesse, A. 243, 134; vgl. Arppe, J. pr. [1] 53, 334; Oudemans, Arch. néerl. Sci. 12, 55; A. 182, 66). Krystallpulver. Ist triboluminescent (Tschugajew, B. 34, 1823). Gibt 1 H₄O bei 120°, den Rest bei 140° ab (H.). Schwer löslich in Wasser mit neutraler Reaktion (A.). [\alpha]_0: -215,7° (Ou.), -216,3° (Kerner, Weller, Ar. 225, 118), $-216,6^{\circ}$ (H.) (0,15 n-Salzasure; c = 2); die Drehung nimmt bei höheren Salz- und Säure-Konzentrationen ab (Ou.; K., W.; H.). $-C_{20}H_{44}O_{2}N_{4}+C_{4}H_{2}O_{4}+H_{4}O$. Krystalle. Wird erst bei 160° wasserfrei (Pasteur, A. ch. [3] 38, 477). In Wasser schwerer löslich als das entsprechende l-Tartrat (P.). Löslichkeit in kaltem Methanol: 2,4% (LINDET, Bl. [3] 15, 1161). — Salz der Antimonylweinsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2 + H[(SbO)C_4H_4O_4] + 2H_2O$. Amorph. Sehr leicht löslich in Wasser (Clarke, B. 15, 1540). — 1-Tartrat $C_{20}H_{24}O_2N_1 + C_4H_2O_4 + H_2O$. Krystalle. Wird bei 100° wasserfrei (Pasteur, A. ch. [3] 38, 477). In Wasser leichter löslich als das entsprechende d-Tartrat. — Salz der akt. $\alpha.\beta$ -Dioxy-glutarsaure aus Metasaccharopentose $2C_{30}H_{34}O_{2}N_{3} + C_{5}H_{3}O_{2} + 7H_{2}O$. Nadeln. F: 158—160° (Kiljani, Loeffler, B. 38, 3626). — Salz der inakt. $\alpha.\alpha'$ -Dioxy-glutarsaure $2C_{30}H_{34}O_{2}N_{3} + C_{5}H_{3}O_{3} + 4H_{2}O$. Nadeln. F: 162° (K., B. 38, 3624). — Salz der rechtsdrehenden $\alpha.\alpha'$ -Dioxy-glutarsaure $2C_{30}H_{34}O_{3}N_{2} + C_{5}H_{3}O_{5} + 4H_{2}O$. Nadeln. Gibt 3H₂O im Vakuum, den Rest bei 100° ab; F: 156° (K., MATTHES, B. 40, 1242). — Salz der lechtsdrehenden $\alpha.\alpha'$ -Dioxy-glutarsaure α -CH ON - Salz der lechtsdrehenden α -CH ON - Salz der lechtsdrehende drehenden α, β, β' . Trioxy-adipinsaure $2C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_6H_{10}O_7 + 6H_{10}O$. Nadeln. F: 128° bis 130° (K., B. 38, 3622). — Citrate: $2C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_6H_{20}O_7 + 7H_{20}O$ (Hesse, A. 135, 331; vgl. Wittstein, Vierleljahresschr. f. Pharm. 5, 552; Dotto-Scribani, G. 9, 284). Prismen oder Nadeln. 1 Tl. löst sich bei 12° in 930 Tln. Wasser (H.); 100 Tle. Wasser lösen bei ca. 17° 0,1093 Tle., bei Siedetemperatur 2,25 Tle. (Mandelln, Ar. 215, 143). — $3C_{20}H_{24}O_{4}N_{2}+2C_{4}H_{5}O_{7}$. Krystalle. 100 Tle. Wasser lösen bei ca. 17° 0,1133 Tle., bei Siedetemperatur 2,39 Tle. (M., Ar. 215, 137, 143). Löst sich in kaltem Methanol zu 3,3°/₀ (Lindet, Bl. [3] 15, 1160). — $C_{20}H_{24}O_{2}N_{3}+C_{2}H_{5}O_{7}$ (H., A. 135, 332). Nadeln (aus Wasser). F: 204°; zersetzt sich bei langsamem Erhitzen bei 196—197° (Nishi, Ar. Pth. 60, 314). 100 Tle. Wasser lösen bei 2, 17° 0,4566 Tle. bei Siedetemperatur 2,80 Tle. (M. 215, 443), 40 cm² Wesser lösen bei sion bei langsamem Lemitzen bei 190—191° (NISHI, Ar. Pla. 60, 314). 100 The. Wasser lösen bei ca. 17° 0,1566 The., bei Siedetemperatur 2,60 The. (M., Ar. 215, 138, 143); 10 cm² Wasser lösen bei gewöhnlicher Temperatur 0,0182 g (N.). Löst sich in kaltem Methanol zu 0,3°/0 (L., Bl. [3] 15, 1160). Reagiert sauer (H.; M.; N.). — Salz der d·Zuckersäure $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + C_{4}H_{10}O_{3}$. Nadeln. F: 174° (Neuberg, B. 34, 3967 Anm.). — Salz der Isozuckersäure s. S. 528. — Salz der Schleimsäure $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + C_{6}H_{10}O_{3}$. Nadeln (aus Wasser) (Ruhemann, Dufton, Soc. 59, 754). — Salz der $\alpha.\gamma$ -Dioxy-propan- $\alpha.\alpha.\gamma$ -tricarbonsäure $3C_{20}H_{24}O_{2}N_{2} + C_{2}H_{4}O_{3} + 3H_{4}O$. Nadeln (aus Wasser). F: 142° (Killani, Herold, B. 38, 2674).

Salz der Dibrombrenztraubensäure $C_{20}H_{24}O_2N_2+C_3H_2O_2Br_2$. Krystallpulver. F: 93° (Daccomo, Rivista Chim. med. farm. 2, 373; J. 1884, 1385). Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in heißem Wasser, unlöslich in Äther. — Salz der rechtsdrehenden α -Phenyl- β -benzoyl-propionsäure. Krystalle (aus Essigester). $[\alpha]_{\rm b}$: —60,4° (Alkohol; α -1,6) (HANN, LAPWORTH, Soc. 85, 1368). — Salz der Campheroxalsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2+C_{12}H_{12}O_4$. Krystalle (aus Äther). F: 160—161° (Zers.) (Turgle, Williams, Am. 39, 295). — Salz der d-Glykuronsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2+C_2H_{10}O_7$. Krystalle (aus Alkohol). Sintert bei 175°, schmilzt bei 180° (Neuberg, B. 33, 3321). $[\alpha]_{\rm b}$: —80,1° (Alkohol; α -9).

Salz der Benzolthiosulfonsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_6H_4O_2S_2$. Krystalle (aus Wasser). 1 Tl. löst sich in 5211 Tln. Wasser von 18—20° (Hille, Ar. 241, 89). — Salz der p-Toluolthiosulfonsäure $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_7H_5O_2S_2$. Nadeln (aus Alkohol) (Troeger, Linde, Ar. 289, 135). — Salz einer sek. Butyl-benzol-eso-sulfonsäure (vgl. Bd. XI, S. 137) $C_{20}H_{44}O_2N_2 + C_{10}H_{14}O_2S$ (bei 110°). Nadeln. F: 184° (Klages, B. 39, 2133). Löslich in 333 Tln. kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Benzol. $[\alpha]_0^{\infty}$: —10,5° (Methanol; α = 1.2).

Salz des Phosphorsäure-monoanilid-mono-p-toluidids. Scheidet sich aus wäßr. Methanol in Prismen vom Schmelzpunkt 180—181°, aus Benzol + Petroläther in Gegenwart von etwas Methanol in Krystallen vom Schmelzpunkt 155—156° aus; aus Chloroform + Petroläther erhält man ein Öl, das zu einer bei 80—100° aufschäumenden und bei 130° schmelzenden, glasigen Masse erstartt (Luff, Kipping, Soc. 95, 1999). [α],:—131,0° (Methanol; c=3).— Salz der Hippursäure. Krystallaggregate (aus Wasser) (E. Fischer, B. 32, 2470).— Salz der in alkal. Lösung rechtsdrehenden α.β-Bis-benzamino-propionsäure. Nadeln (aus verd. Alkohol) (F., Jacobs, B. 40, 1067).— Salz der rechtsdrehenden α-Formamino-phenylessigsäure. Nadeln (aus Wasser) (F., Weichhold, B. 41, 1289).— Salz des N-Benzoyl-d-isoserins. Nadeln (aus Wasser) (F., J., B. 40, 1063).—Salz des N-[4-Nitro-benzoyl]-d-serins. Nadeln (aus 50°/ojgem Alkohol) (F., J., B. 39, 2944).— Salz des N-Benzoyl-l-α-methyl-isoserins. Krystalle (aus Wasser) (Kay, A. 362, 329).

Salze der Methylarsonsäure (Methylarsinsäure) (Bd. IV, S. 613): 2C₂₀H₂₄O₂N₂ + CH₅O₃As. Krystalle. F: 139—141° (unter Gelbfärbung); zersetzt sich bei höherer Temperatur (VITALI, C. 1905 I, 1699). Löslich in 2000 Tln. Wasser von 200, 1000 Tln. Glycerin oder Chloroform, 500 Tln. Aceton, in 30 Tln. absol. Alkohol, 55 Tln. 90% igem Alkohol, 25 Tln. Methanol, fast unlöslich in Benzol, Ather und Petroläther. — $C_{50}H_{24}O_{3}N_{2} + CH_{5}O_{3}As$. Krystalle. F: 151—154° (unter Braunfärbung); zersetzt sich bei höherer Temperatur. (V.). Löslich in 600 Tln. Wasser von 19°, in 300 Tln. Essigester oder Aceton, in 140 Tln. Isoamylalkohol, 30 Tln. absolutem und 40 Tln. 90°/eigem Alkohol und in 10 Tln. Methanol, sehr schwer löslich oder unlöslich in Chloroform, Ather und Petroläther. — Salz der Arsanilsaure. Nadeln. F: 2020 (Vereinigte chem. Werke, D. R. P. 203081; C. 1908 II, 1551; Frdl. 9, 1057). Löslich in 635 Tln. Wasser, schwer löslich oder unlöslich in Äther, Petroläther, Benzol und Tetrachlorkohlenstoff. -- Salze des Methyl-äthyl-propyl-[4-sulfo-benzyl]siliciums (Bd. XVI, S. 904): Neutrales Salz. Krystallaggregate (aus Benzol + Petroläther), wasserhaltige Nadeln (aus wäßr. Methanol). Schmelzpunkt der wasserfreien Verbindung: 172-1736 (KIPPING, Soc. 91, 742). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Essigester und wäßr. Aceton, unlöslich in Petroläther und Wasser. — Saures Salz. Krystalle (aus wasserfreiem Aceton). F: 207—208°(K.). — Salze des Äthyl-dipropyl-[4-sulfo-benzyl]-siliciums: Neutrales Salz. Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 175° (MARSDEN, KIPPING, Soc. 93, 206). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol, unlöslich in Petroläther und Wasser. $[\alpha]_{\rm p}$: —112,3° (Methanol; c = 8,6). — Saures Salz. Nadeln (aus wäßr. Methanol). F: 223—224° (M., K.). Löslich in Chloroform, unlöslich in Essigester, Aceton und Äther. — Salze des Äthyl-propyl-isobutyl-[4-sulfo-benzyl]-siliciums: Neutrales Salz. Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 168-1710 (KIPPING, DAVIES, Soc. 95, 77). Sehr leicht löslich in Alkohol, feuchtem Aceton, Benzol und Chloroform, unlöslich in Petroläther. [a]: —112,6° (Methanol; c = 2,4). — Saures Salz. Nadeln (aus wäßr. Aceton). Zersetzt sich von 200° an, schmilzt bei 212° (K., D., Soc. 95, 78). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in wasserfreiem Aceton, unlöslich in Äthylacetat und $[\alpha]_{\rm p}$: -84,7° (Methanol; c = 2).

Salze des Phosphorsäure-mono-[4-oxy-tetrahydrofuryl-(3)-esters] (Bd. XVII, S. 154): $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{4}H_{5}O_{6}P$. Krystalle (aus absol. Alkohol). Löslich in Aceton (Carré, A. ch. [8] 5, 393). — $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{4}H_{5}O_{5}P+3H_{3}O$. Nadeln (aus Alkohol). F: 138° (C.). 100 g Wasser von 15° lösen 0,112 g; löslich in Alkohol, unlöslich in Ather und Aceton. — $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{4}H_{5}O_{5}P$. Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 191° (C.). 100 g Wasser von 15° lösen 0,458 g; löslich in Aceton. — $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{4}H_{5}O_{5}P+aq$. Nadeln (aus Alkohol). Verwittert an der Luft. Unlöslich in Aceton (C.). — Salz des Monophosphorsäureesters des Isomannids s. Bd. I, S. 541. — Salz der rechtsdrehenden $\alpha.\alpha'$ -Oxido- $\alpha.\beta.\beta$ -trimethyl-glutarsäure (Bd. XVIII, S. 321) $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{8}H_{12}O_{5}$. Prismen (aus 80°/oigem Alkohol). F: 205—206° (Zers.) (Balbiano, B. 32, 1022). — Salz der Isozuckersäure (Bd. XVIII, S. 364) $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{5}H_{2}O_{7}+H_{2}O$ (bei 105°). Prismen (aus Wasser). F: 207° (Neuberg, Wolff, B. 34, 3846). Löslich in heißem Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aceton, Chloroform und Benzol. [α]_D: —125° (Wasser; c = 1). — Salz der Mekonsäure (Bd. XVIII, S. 503) $C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{7}H_{4}O_{7}$. Krystalle (aus Wasser). Löslich in heißem Wasser (Austen, J. 1873, 807). — Salze des Methylencitronensäure-bis-[2-carboxy-phenylesters]: $2C_{20}H_{24}O_{2}N_{2}+C_{21}H_{16}O_{11}$. Mikrokrystallinisches oder amorphes

Pulver. Zersetzt sich bei 95° (Santi, C. 1908 I, 1937). — C₂₀H₂₄O₂N₂ + C₂₁H₁₄O₁₁. Mikrokrystallinisches oder amorphes Pulver. Zersetzt sich bei 95° (S.). Unlöslich in Wasser, löslich in ca. 5 Tln. Alkohol und in ca. 1 Tl. Chloroform. — Salze des β -Isobutyl- α . γ -dilosiich in ca. 5 Iln. Alkohol und in ca. 1 Il. Chioroform. — Salze des β -180 butyl-2.7-dicyan-glutaconsäure-imids: Gelbes Salz $C_{30}H_{24}O_{2}N_{3}+2C_{11}H_{11}O_{2}N_{3}+3H_{2}O$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Wird bei 130—150° ohne Farbänderung wasserfrei und nimmt das Krystallwasser an der Luft wieder auf (ZUBLEMA. C. 1907 I, 482). Zersetzt sich bei ca. 282°. 1 Il. löst sich in 2666,6 Iln. Wasser von 17,6°, in 520,8 Iln. Alkohol von 14,7° und in 152,8 Iln. siedendem Alkohol. Geht in wäßr. Suspension, namentlich in der Wärme und im Licht, in das farblose Salz über. — Farbloses Salz $C_{20}H_{24}O_{2}N_{3}+2C_{11}H_{11}O_{2}N_{3}$. Prismen. Färbt sich von 200° an gelb und zersetzt sich bei 283° (Z.). 1 Il. löst sich in 8871 Iln. Wasser von 1720 vnd in 246 g. Wasser von 989. Calc in allehelischer oder in siedenden wäßriger. von 17,3° und in 216 g Wasser von 98°. Geht in alkoholischer oder in siedender wäßriger Lösung wieder in das gelbe Salz über.

Verbindung von Chinin mit Cinchonidin $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2C_{19}H_{28}ON_3$. Rhomboeder (Hesse, A. 243, 138). Sehr schwer löslich in Äther. Geht beim Auflösen in verd. Alkohol in eine ebenfalls in Rhomboedern krystallisierende, einchonidinreichere Verbindung über. Über Salze der Verbindung $C_{20}H_{24}O_2N_2 + 2C_{10}H_{22}ON_2$ vgl. He., A. 243, 139. — Verbindung von Chinin mit Hydrochinidin $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_{10}H_{20}O_2N_2 + 2^{1/3}H_2O$. Nadeln (aus Äther oder Alkohol) (He., A. 243, 146). Fast unlöslich in Wasser. Wird durch Säuren in die Komponenten zerlegt. — Verbindung von Chinin mit Cuprein. Homo (aus Ather oder Alkohol) (HE., A. 243, 146). Fast unlöslich in Wasser. Wird durch Säuren in die Komponenten zerlegt. — Verbindung von Chinin mit Cuprein, "Homochinin" C₂₀H₂₄O₂N₂+C₁₂H₂₂O₂N₂+4H₂O. B. Durch Auflösen von je 1 Mol Chinin und Cuprein in verd. Schwefelsäure und Ausfällen mit Ammoniak (HE., A. 226, 242; 230, 71; vgl. Howard, Hodgkin, Soc. 41, 67; Whiffen, Pharm. J. [3] 12, 497; Paul. Cownley, Pharm. J. [3] 12, 497; Paul. Cownley, Pharm. J. [3] 12, 497; 15, 221, 729; HE., A. 225, 98). Nadeln oder Tafeln (aus Äther). Schmilzt wasserfrei bei 176—1770 (HE., A. 225, 101; 230, 71). In Äther etwas schwerer löslich als Chinin; leicht löslich in Chloroform und Alkohol, schwerer in Benzol, sehr schwer in Potroläther (HE., A. 225, 101). Taigt in mineraleguerer Lösung dasselbe Drehungs. fositon als Chinit; leicht lositon in Chiorotorm und Alkohol, schwerer in Benzol, sein schwer in Petroläther (He., A. 225, 101). Zeigt in mineralsaurer Lösung dasselbe Drehungsvermögen wie Chinin (He., A. 225, 104). Über Salze der Verbindung von Chinin mit Cuprein vgl. How., Hod.; He., A. 225, 102. — Verbindungen von Chinin mit Chinidin: $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_{40}H_{24}O_2N_2 + 2^{1}/2H_2O$. Krystalle (aus feuchtem Ather) (Wood, Barret, Chem. N. 48, 4; vgl. Hesse, A. 248, 146). — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_{40}H_{44}O_2N_2 + 3H_2O$. Krystalle (aus verd. Alkohol) (W., B.). Gibt im Schwefelsäure-Exsiccator $^{1}/_{2}H_2O$ ab. — $C_{20}H_{24}O_2N_2 + C_{40}H_{24}O_2N_2 + 2H_2O + C_{5}H_{5}$. Krystalle (aus feuchtem Benzol) (W., B.).

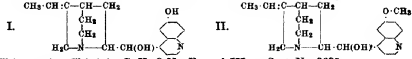
Umwandlungsprodukte unbekannter Konstitution aus Chinin.

Verbindung C₂₀H₂₄ON₂S. B. Beim Erhitzen von wasserfreiem Chinin mit Schwefel auf 142—145° (Valentines & Schwarz, D. R. P. 214559; C. 1909 II, 1510; Frdl. 9, 1022). Gelblich. Färbt sich bei 120° unter Sintern bräunlich und schmilzt bei 135°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, Chloroform und Aceton, unlöslich in Äther. Bildet mit Sauren schwer krystallisierbare Salze.

Verbindung C₂₀H₂₆O₇N₂S₂. B. Man leitet Schwefeldioxyd in eine eisgekühlte wäßrige Suspension von Chinin ein und läßt mehrere Wochen stehen (Koenigs, Schönewald, B. 35, 2990). — Krystalle mit 1 H₂O. Das Calciumsalz ist linksdrehend.

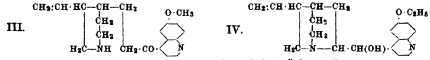
Apochinin C₁₂H₂₂O₂N₂, Formel I, s. S. 504.

Isochinin und Pseudochinin C₂₀H₂₄O₂N₂, Formel II, s. S. 505.



Chinotoxin, Chinicin C₂₀H₂₄O₂N₂, Formel III, s. Syst. No. 3635.

Cuprein-äthyläther, Chinäthylin C₁₁H₂₆O₂N₂, Formel IV. B. Beim Erhitzen von Cuprein mit Athylnitrat in Natriumäthylat-Lösung im Rohr auf 100° (GRIMAUX, ARNAUD,



Bl. [3] 7, 308). — Amorph. F: 160°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform. $[\alpha]_{\rm b}$: —169,4° (absol. Alkohol). Bildet ein in Nadeln krystallisierendes Hydrat. — $C_{21}H_{26}O_2N_2 + 2$ HCl. Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — $2C_{21}H_{26}O_2N_2 + H_2SO_4 + H_2O$. Blätter. F: 224—225°. Löst sich bei 15° in 397 Tln. Wasser. — $C_{21}H_{26}O_2N_2+H_2SO_4+8H_2O$. Prismen. Löslich bei 19° in 51 Tln. Wasser; leicht löslich in siedendem Wasser.

Cuprein-propyläther, Chinopropylin $C_{22}H_{26}O_{2}N_{2}=NC_{7}H_{11}(CH:CH_{2})\cdot CH(OH)\cdot C_{2}H_{2}(O\cdot CH_{2}\cdot C_{2}H_{2})N$. B. Beim Erhitzen von Cuprein mit Propylnitrat und Natriumpropylat in Propylalkohol im Rohr auf 110° (GRIMAUX, ARNAUD, Bl. [3] 7, 310). — Pulver. F: 164°. Bildet ein in Nadeln krystallisierendes Hydrat. — $2C_{22}H_{26}O_{2}N_{2}+H_{2}SO_{4}+1^{2}/_{2}H_{3}O$. Nadeln. F: 223—224°. Löslich bei 13° in 454 Tin. Wasser.

Cuprein - isopropyläther, Chinoisopropylin $C_{22}H_{26}O_2N_3 = NC_2H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH$ (OH)· $C_4H_5[O\cdot CH(CH_3)_2]N$. B. Aus Cuprein und Isopropylnitrat, analog dem Cuprein-propyläther (Grimaux, Arnaud, Bl. [3] 7, 311). — F: 154°. — $2C_{22}H_{26}O_2N_3 + H_2SO_4 + H_2O$. Nadeln oder Warzen. Löslich bei 10° in 367 Tln. Wasser.

Cuprein-isoamyläther, Chinisoamylin $C_{34}H_{29}O_2N_2=NC_7H_{11}(CH:CH_9)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_5(O\cdot C_6H_{11})N$. B. Beim Erhitzen von Cuprein mit Isoamylchlorid und Natriumisoamylat in Isoamylalkohol auf 105° (Geimaux, Arnaud, Bl. [3] 7, 311). — Amorph. F: 166,5—167°. — $2C_{34}H_{32}O_2N_2+H_2SO_4+2H_2O$. Nadeln. Löslich bei 11,5° in 4170 Th. Wasser. Sehr leicht löslich in Alkohol.

- O-Acetyl-chinin C₃₃H₃₆O₃N₃ = NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(O·CO·CH₃)·C₅H₅(O·CH₃)N. B. Beim Erwärmen von Chinin mit Essigsäureanhydrid auf 60—80° (HESSE, A. 205, 317; vgl. BECKETT, WRIGHT, Soc. 29, 657). Beim Erhitzen von Chinin mit Phenylacetat oder [4-Nitrophenyl]-acetat auf 130° (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 128116; C. 1903 I, 548; Frdl. 6, 1131). Beim Behandeln von Chinin mit Alkyl- oder Aryl-magnesiumhalogeniden in Ather oder Ather + Benzol und nachfolgenden Kochen der entstandenen Chinin-magnesiumhalogenide mit Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 178172, 178173; C. 1906 II, 1792; Frdl. 8, 1178, 1179). Krystallisiert aus gewöhnlichem Äther in Prismen vom Schmelzpunkt 108° (HESSE); aus wasserfreiem Äther oder Ligroin Krystallisiert schmilzt es bei 116—117° und ist fast geschmacklos (Chem. Fabr. v. HEYDEN, D. R. P. 134370; C. 1902 II, 918; Frdl. 6, 1134). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther; leicht löslich in verd. Säuren (HESSE). Die Lösungen in verd. Essigsäure und Schwefelsäure fluorescieren blau (HESSE). [a]₅: —54,3° (97°/giger Alkohol; p = 2),—114,8° (1 Mol Acetylchinin + 3 Mol HCl in Wasser; c = 2) (HESSE). Wird beim Kochen mit alkoh. Kalilauge in Chinin und Essigsäure gespalten (HESSE). Die alkoh. Lösung wird durch Einw. von Chlorwasser und überschüssigem Ammoniak intensiv dunkelgrün (HESSE; B., W.). C₁₂H₂₆O₂N₂ + 2 HCl + 2 H₂O. Gelber, krystallinischer Niederschlag; schwer löslich in kaltem Wasser und in verd. Säuren (HESSE).
- O.O.-Diacetyl-cuprein $C_{22}H_{36}O_4N_3=NC_2H_{11}(CH:CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_4)\cdot C_6H_6(O\cdot CO\cdot CH_4)N$. B. Beim Erwärmen von Cuprein mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf 85° (Hesse, A. 230, 63). Tafeln (aus Äther). F: 88°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in Chloroform. Leicht löslich in verd. Säuren. Die alkoh. Lösung wird beim Behandeln mit Chlorwasser und Ammoniak dunkelgrün. Wird beim Behandeln mit überschüssigen Alkalilaugen in Cuprein und Essigsäure gespalten. $C_{22}H_{24}O_4N_2+2HCl+PtCl_4+3H_2O$. Gelber, amorpher Niederschlag. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.
- O-Propionyl-chinin $C_{23}H_{24}O_3N_3=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(0\cdot CO\cdot C_2H_3)\cdot C_8H_5(0\cdot CH_2)N$. Beim Erwärmen von salzsaurem Chinin mit Propionsäureanhydrid auf 60—80° (HESSE, A. 205, 358). Prismen (aus Äther). F: 129° (unkorr.). Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol und Äther, sehr schwer in Wasser. Die Lösung in überschüssiger verdünnter Schwefelsäure fluoresciert blau. [α]₁th: —108,8° (1 Mol Propionylchinin + 3 Mol HCl in Wasser; c=2). $C_{23}H_{26}O_3N_3+2HCl+2AuCl_3+2H_3O$. Gelber Niederschlag. Sehr schwer löslich in Wasser. $C_{23}H_{26}O_3N_3+2HCl+2Cl_4+2H_3O$. Dunkelorangefarbene Prismen.
- O-Isovaleryl-chinin C₂₅H₂₁O₂N₂=NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH[O·CO·CH₂·CH(CH₂)₃]·C₂H₃(O·CH₂)N. B. Beim Erhitzen von bei 125° getrocknetem Chinin mit Isovalerylchlorid im Wasserbad (Wendt, D. R. P. 83530; Frdl. 4, 1243). Beim Erwärmen von Chinin mit Isovaleriansäureester oder Isovaleriansäureanhydrid oder von Salzen des Chinins mit Isovaleriansäure-Salzen (W.). Amorph, hygroskopisch. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und überschüssigen Säuren. Die Lösungen der sauren Salze fluorescieren. Verbindet sich mit Saltgylsäure in Äther zu einer aus Alkohol in Tafeln krystallisierenden Verbindung [F: 202°; ziemlich leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr schwer in Wasser und Äther; geschmacklos]. Gibt die Thalleiochin-Reaktion.

O-[α -Brom-isovaleryl]-chinin $C_{ns}H_{21}O_{n}N_{n}Br = NC_{r}H_{11}(CH:CH_{2})\cdot CH[O\cdot CO\cdot CHBr\cdot CH(CH_{2})_{n}]\cdot C_{n}H_{2}(O\cdot CH_{2})N$. B. Beim Erhitzen von Chinin mit α -Brom-isovalerylchlorid (Bd. II, S. 317) oder α -Brom-isovalerylbromid (Ergw. Bd. II, S. 138) auf 120° (Knoll & Co., D. R. P. 200063; C. 1908 II, 463; Frdl. 9, 1023). — Amorph, hellgelb. Leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwerer in Benzol und Toluel, sehr schwer in Ligroin und Ather.

O-Benzoyl-chinin $C_{27}H_{28}O_3N_3 = NC_7H_{11}(CH:CH_2) \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_9H_5) \cdot C_9H_5(O \cdot CH_3)N.$ B. Aus Chinin und überschüssigem Benzoylchlorid auf dem Wasserbad (SCHÜTZENBERGER, A. 108, 352; WUNSCH, A. ch. [7] 7, 127). Beim Erhitzen von Chinin mit Benzoesäure-phenylester oder -o-tolylester auf 130—140° (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 128116; C. 1902 I, 548; Frdl. 6, 1131). Beim Behandeln von Chinin mit Alkyl- oder Aryl-magnesiumhalogeniden in Ather oder Ather + Benzol und nachfolgenden Kochen der entstandenen Chinin-magnesiumhalogenide mit Benzoylchlorid in Benzol (Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 178172, 178173; C. 1906 II, 1792; Frdl. 8, 1178, 1179). — Prismen (aus Ather). Monoklin (sphenoidisch) (WYRUBOW, A. ch. [7] 7, 129; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 937). F: 139° (WU.). Sehr leicht löslich in Ather, Alkohol, Chloroform, Benzol, Petroläther und Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser; löslich in Mineralsäuren (WU.). Die wäßr. Lösungen der Salze fluorescieren (WU.). [\alpha]_{5}: +121,6° (in absol. Alkohol; p = 1), +100,8° (1 Mol Benzoylchinin + 2 Mol HCl in Wasser; p = 1) (WU.). — C27H28O3N2 + HCl + 1/2 H2. Drismen. Monoklin (sphenoidisch) (WY., A. ch. [7] 7, 135; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 937). Schmilzt wasserfrei bei 226° (WU.). 100 Tle. kaltes Wasser lösen 0,8 Tle. Substanz; leicht löslich in Alkohol (WU.). — C27H28O3N2 + 2HCl + C2H5 OH. Prismen (aus Alkohol). Monoklin (sphenoidisch) (WY., A. ch. [7] 7, 139; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 938). Verliert oberhalb 120° 1 Mol Chlorwasserstoff; sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (WU.). — C27H28O3N3 + HBr + 1/2 H20. Prismen. Monoklin (sphenoidisch) (WY., A. ch. [7] 7, 137; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 937). Sehr schwer löslich in Wasser (WU.). — C47H28O3N2 + 2HCl + PtCl4 (SCH.). — Succinat 2C27H28O3N2 + C4H6O5 + 18H2O. Prismen. Sehr schwer löslich in Wasser (WU.). — Tartrat 2C27H28O3N2 + C4H6O5 + 18H2O. Prismen. Sehr schwer löslich in 1600 Tln. kaltem Wasser (WU.). — Bitartrat C27H28O3N2 + C4H6O5 + 18H2O. Prismen. Leicht löslich in Alkohol. Wird durch heißes Wass

O-Cinnamoyl-chinin C₂₀H₂₀O₃N₂=NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(O·CO·CH:CH·C₆H₅)·C₉H₅(O·CH₂)N. B. Beim Erhitzen von Chinin mit Zimtsäurephenylester auf 120—130° (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 128116; C. 1902 I, 548; Frdl. 6, 1131). Aus Chinin und Zimtsäurechlorid in Benzol (Kalle & Co., D. R. P. 131595; C. 1902 I, 1382; Frdl. 6, 1135). — Nadeln (aus Äther). F: 111° (Chininfabr. Z. & Co.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser und Ligroin (Chininfabr. Z. & Co.). — C₂₀H₂₀O₃N₂ + HCl. Geschmacklose Nadeln (aus Wasser). F: 235—236° (K. & Co.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (K. & Co.). Wirkt antipyretisch (K. & Co.).

O.O'- Succinyl - di - chinin $C_{44}H_{50}O_6N_4 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH[NC_7H_{11}(CH:CH_2)] \cdot C_9H_5(O \cdot CH_3)N$.

Beim Erhitzen von Chinin mit Bernsteinsäurediphenylester auf 130—140° (Chininfabr. Zimmer & Co., D. R. P. 128116; C. 1902 I, 548; Frdl. 6, 1131). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 97°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform.

Chinin-O-carbonsäure-methylester $C_{22}H_{26}O_4N_2 = NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot O\cdot CH_2)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N$. B. Aus Chinin und Chlorameisensäuremethylester in methylalkoholischwäßriger Natronlauge unter Kühlung (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 91370; Frdl. 4, 1242). — F: 123°.

Chinin - O - carbonsäure - äthylester, Euchinin C₁₃H₁₈O₄N₂ = NC₇H₁₁(CH: CH₂)· CH(O·CO·O·C₂H₅)·C₃H₅(O·CH₂)N. B. Durch Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf Chinin für sich, in Benzol oder alkoholisch-wäßriger Natronlauge (v. Noorden, C. 1897 I, 182; Chininfabr. Zimmer & Co., D. R. P. 91370; Frdl. 4, 1242) oder auf die Salze des Chinins in Benzol oder Pyridin + Benzol (Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 118352, 123748; C. 1901 I, 652; 1901 II, 796; Frdl. 6, 1126, 1127). Beim Erhitzen von Chinin mit Kohlensäure-äthylphenyl-ester auf 110—120° (Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 128116; C. 1902 I, 548; Frdl. 6, 1131). Beim Behandeln von Chinin mit Alkyl- oder Arylmagnesiumhalogeniden in Äther oder Äther + Benzol und nachfolgenden Kochen der entstandenen Chinin-magnesiumhalogenide mit Chlorameisensäureäthylester in Äther (Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 178172, 178173; C. 1906 II, 1792; Frdl. 8, 1178, 1179). — Geschmacklose Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 95° (v. N.; Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 91370). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in Wasser; die Lösungen in Schwefelsäure und Salpetersäure fluorescieren blau (v. N.; Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 91370). — C₂₃H₂₆O₄N₂ + HI. Krystalle. Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol (C. 1907 I, 1449). — C₂₃H₂₆O₄N₂ + H₂SO₄ + 8H₂O (Tagliavini, C. 1904 I, 732). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Äther und Benzol, löslich in siedendem Alkohol, sehr leicht in Chloroform. — Salz der Guajacolsulfonsäure.

Pulver von schwach bitterem Geschmack. F: 84°. Löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Äther (T.).

Chinin-O-carbonsäure-phenylester $C_{27}H_{28}O_4N_2=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot O\cdot C_0H_5)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N$. B. Beim Erhitzen von Chinin mit Diphenylearbonat auf 130° (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 117095; C. 1901 I, 236; Frdl. 6, 1127). — Krystalle (aus Ather und Ligroin). F: 129°.

Chinin - O - carbonsäure - [4 - nitro - phenyl] - ester $C_{27}H_{27}O_6N_3 = NC_7H_{11}(CH; CH_2) \cdot CH(O \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_9H_5(O \cdot CH_3)N$. B. Analog dem Chinin-O-carbonsäure-phenylester (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 117095; C. 1901 I, 236; Frdl. 6, 1127). — Krystalle (aus Äther). F: 187°. Leicht löslich in Alkchol, Benzol und Chloroform, schwerer in Äther. Die schwefelsaure Lösung fluoresciert grün.

Chinin - O - carbon säure - benzylester $C_{28}H_{20}O_4N_2=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot O\cdot CH_3\cdot C_6H_5)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N$. B. Aus wasserfreiem salzaurem Chinin und Chlorameisensäure-benzylester in Benzol auf dem Wasserbad (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 118352; C. 1901 I, 652; Frdl. 6, 1126). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 110°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform.

Chinin-O-carbonsäure-thymylester $C_{31}H_{36}O_4N_9 = NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH[O\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_5(CH_3)\cdot CH(CH_3)_2]\cdot C_9H_5(O\cdot CH_5)N$. B. Beim Erhitzen von Chinin mit Kohlensäure-dithymylester auf ca. 130° (Chininfabr. Zimmer & Co., D. R. P. 117095; C. 1901 I, 236; Frdl. 6, 1127). — Geschmacklose Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 186°. — Salicylat $C_{31}H_{36}O_4N_9$ + $C_7H_9C_3$. Blättchen (aus Alkohol). F: 172°. Sehr schwer löslich in Wasser und Äther, leicht in AP_{4} cohol.

Chinin - O - carbonsäure - [2 - oxy - phenyl] - ester $C_{27}H_{26}O_5N_2 = NC_7H_{11}(CH: CH_2)$ · $CH(O \cdot CO \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot OH) \cdot C_8H_5(O \cdot CH_3)N$. B. Beim Erhitzen von Chinin mit überschüssigem Brenzeatechincarbonat (Bd. XIX, S. 112) auf 130° (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 117095; C. 1901 I, 236; Frdl. 6, 1127). — Geschmacklose Nadeln. F: 184—185°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — $C_{27}H_{28}O_5N_2 + H_2SO_4$. Krystalle (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser.

Chinin - O - carbonsäure - [4 - acetamino - phenyl] - ester $C_{19}H_{31}O_5N_3 = NC_7H_{11}(CH:CH_2) \cdot CH(O \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_8H_5(O \cdot CH_3)N$. B. Beim Kochen von Chinin mit Bis-[4-acetamino-phenyl]-carbonat in Xylol (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 117095; C. 1901 I, 236; Frdl. 6, 1127). — Geschmacklose Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 184°. Sehr schwer löslich in Wasser und Äther, leicht in Alkohol und Chloroform. — Salicylat $C_{29}H_{21}O_5N_3 + C_7H_4O_5$. Krystalle (aus Alkohol). F: 174°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Ather.

C.O'-Carbonyl-di-chinin, Kohlensäureester des Chinins, Aristochin $C_{41}H_{46}O_5N_4=CO\{O\cdot CH\cdot [NC_7H_{11}(CH:CH_9)]\cdot C_9H_5(O\cdot CH_9)N\}_2$. B. Beim Einleiten von Phosgen in eine Lösung von wasserfreiem Chinin in Chloroform oder Pyridin unter Kühlung (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 105666; C. 1900 I, 319; Frdl. 5, 773). Beim Erhitzen von 2 Mol Chinin mit 1 Mol Diphenylcarbonat auf 120—130° (Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 134307, 134308; C. 1902 II, 866, 867; Frdl. 6, 1129, 1130). — Geschmacklose Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 186,5° (Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 105666), 189° (Eichengrün, C. 1902 II, 1387). Unlöslich in Wasser, Benzin und Äther, leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform; die schwefelsaure Lösung fluoresciert grünblau (Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 105666). — Gibt beim Erhitzen mit verd. Alkalilaugen oder beim Stehenlassen oder Erwärmen mit Säuren Chinin (Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 105666). — Salze: Chininfabr. Z. & Co., D. R. P. 105666. — $C_{41}H_{46}O_5N_4 + 2HCl.$ — $C_{41}H_{46}O_5N_4 + 2HBr.$ — $C_{41}H_{46}O_5N_4 + 4C_7H_6O_3$. — Neutrales Salicylat $C_{41}H_{46}O_5N_4 + 4C_7H_6O_3$. — Saures Salicylat $C_{41}H_{46}O_5N_4 + 4C_7H_6O_3$.

Chinin - O - carbonsäurechlorid $C_{21}H_{22}O_3N_2Cl = NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot COCl)\cdot C_2H_3$ (O·Cri₃)N. B. Aus wasserfreiem Chinin und Phosgen in Benzol unter Kühlung (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 90848; C. 1901 I, 600; Frdl. 4, 1240). — Geschmacklose Nadeln (aus Alkohol). F: 187—188°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Ather und Wasser, leicht löslich in Chloroform. Die Lösung in verd. Schwefelsäure fluoresciert blau.

Chinin-O-carbonsäureamid $C_{21}H_{26}O_5N_3=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot NH_2)\cdot C_9H_8(O\cdot CH_2)N$. B. Beim Erhitzen von Chinin mit Carbamidsäure-phenylester in Xylol auf 130° bis 140° (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 128116; C. 1902 I, 548; Frdl. 6, 1131). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 210°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Petroläther.

Chinin-O-carbonsäure-anilid, O-Anilinoformyl-chinin $C_{27}H_{29}O_3N_2 = NC_7H_{11}(CH: CH_2) \cdot CH(O \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_3) \cdot C_9H_8(O \cdot CH_2)N$. B. Beim Erhitzen von wasserfreiem Chinin

mit Phenylisocyanat auf 190° (Chininfabr. Zimmer & Co., D. R. P. 109259; C. 1900 II, 404; Frdl. 5, 775). — Weißes Pulver. F: ca. 100°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Wasser und Ligroin.

Chinin-O-carbonsäure-[4-äthoxy-anilid], Chinaphenin $C_{29}H_{31}O_1N_3=NC_7H_{11}$ (CH:CH₂)·CH(O·CO·NH·C₈H₄·O·C₂H₅)·C₉H₅(O·CH₃)N. B. Beim Behandeln von 2 Mol Phenetidin mit 1 Mol Phosgen in Benzol unter Kühlung und nachfolgenden Versetzen der Lösung des entstandenen [4-Äthoxy-phenyl]-carbamidsäurechlorids mit Chinin (Chininfabr. Zimmer & Co., D. R. P. 109259; C. 1900 II, 404; Frdl. 5, 775). — Pulver. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, sehr sehwer in Ligroin und Wasser (Chininfabr. Z. & Co.). — Wird beim Erwärmen mit alkoh. Natronlauge in Chinin und p-Phenetidin gespalten (Chininfabr. Z. & Co.). — Gibt beim Behandeln mit Wismutchlorid in Aceton einen gelben Niederschlag [unlöslich in Aceton und Alkohol; leicht löslich in Salzsäure und Salpetersäure] (Vanino, Hartl, Ar. 244, 219).

O-Salicoyl-chinin C₂₇H₂₈O₄N₂ NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(O·CO·C₆H₄·OH)·C₉H₅(O·CH₃)N. B. Beim Erhitzen von Chinin oder seinen Salzen mit Salicylsäure-phenylester auf 140—150° (Chininfabr. Zimmer & Co., D. R. P. 128116, 129452, 131723; C. 1902 I, 548, 790, 1428; Frdl. 6, 1131, 1133). Aus Chinin beim Erhitzen mit "Tetrasalicylid" (Bd. X, S. 62) oder Disalicylid (Bd. XIX, S. 171) in Chloroform unter Druck auf 150° oder beim Behandeln mit Salicylsäurechlorid in Chloroform (Bayer & Co., D. R. P. 137207; C. 1903 I, 110; Frdl. 7, 695). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 140° (Chininfabr. Z. & Co.; B. & Co.). Unlöslich in Wasser und Benzin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform (Chininfabr. Z. & Co.). — Salicylsaures Salz, Rheumatin C₂₇H₂₈O₄N₂+C₇H₆O₃. Geschmacklose Nadeln. F: 179°; schwer löslich in Wasser (Merck, C. 1902 I, 782). Über die Verwendung als Heilmittel vgl. Litten, C. 1902 I, 221. — C₂₂H₂₈O₄N₂+C₇H₆O₃+2BiCl₃. Nadeln; unlöslich in Alkohol, Äther, Aceton und Benzol; leicht löslich in Salzsäure und Salpetersäure; ist beständig gegen Kochen mit Wasser oder Kalilauge (Vanno, Hartt, Ar. 244, 219).

O-Anisoyl-chinin C₂₈H₃₀O₄N₂ = NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(O·CO·C₆H₄·O·CH₃)·C₉H₅(O·CH₃)N. B. Beim Erhitzen von Chinin mit Anissäure-phenylester auf 120—130° (Chininfabr. Zimmer & Co., D. R. P. 131723; C. 1902 I, 1428; Frdl. 6, 1133). — Nadeln (aus Äther).

Chininschwefelsäure ("Chininsulfonsäure") $C_{20}H_{24}O_5N_2S$, Formel I. Zur Konstitution vgl. Giemsa, Oesterlin, B. 64 [1931], 58, 59. — B. Aus "Chinintetrasulfat" und Essigsäureanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur (Hesse, A. 267, 141). — Prismen mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 209° (Zers.) (H.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, etwas leichter in heißem Alkohol (H.). $[\alpha]_D^{bc}$: —182° (1 Mol Chininschwefelsäure + 3 Mol HCl in Wasser; c = 2) (H.). — $2C_{20}H_{24}O_5N_2S + 2$ HCl + $PtCl_4 + 8H_2O$. Naceln (H.).

F: 87-88°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform.

Eine von Schützenberger, A. 108, 353; Hesse, A. 267, 140; Chininfabr. Zimmer & Co., D. R. P. 152174; C. 1904 II, 166; Frdl. 7, 697 aus Chinin und konz. Schwefelsäure erhaltene Verbindung $C_{20}H_{24}O_5N_2S$ ist von Giemsa, Oesterlin, B. 64 [1931], 58, 60 als Oxydihydrochininschwefelsäure der Formel II erkannt worden und Syst. No. 3553 abgehandelt.

Neutraler Phosphorsäureester des Chinins, O.O'.O''-Phosphoryl-tri-chinin $C_{\epsilon_0}H_{\epsilon_0}O_7N_{\epsilon}P=PO\{O\cdot CH[NC_7H_{11}(CH:CH_2)]\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N\}_3$. B. Bei kurzem Kochen von 6 Mol Chinin mit 1 Mol Phosphoroxychlorid in Benzol (Chininfabr. ZIMMER & Co., D. R. P. 115920; C. 1900 II, 1189; Frdl. 6, 1136). — Krystalle (aus Chloroform). F: 260° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther, leichter in Chloroform. Leicht löslich in verd. Säuren.

Cuprein-Chld-hydroxymethylat $C_{20}H_{26}O_3N_2 = (HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_5(OH)N.$ B. Das Jodid entsteht beim Stehenlassen von Cuprein mit Methyljodid in Alkohol (Hesse, 44. 230, 66). — Chlorid $C_{20}H_{25}O_2N_2\cdot Cl.$ B. Beim Behandeln des Jodids mit Silberehlorid in heißem Wasser (H.). Farblose Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe. Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid dunkelbraunrot, durch wenig Chlor und überschüssiges Ammoniak dunkelgrün. — Jodid $C_{20}H_{25}O_2N_2\cdot I.$ Farblose Nadeln (aus

Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Sehr leicht löslich in Säuren und Alkalilaugen. Ist beständig gegen siedende Alkalilaugen. — Sulfat $(C_{20}H_{25}O_2N_2)_2SO_4$. Farblose Nadeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser. — $C_{20}H_{25}O_4N_2 \cdot Cl + HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Orangefarbener, krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser.

Chinin-Chld-hydroxymethylat C₂₁H₄₈O₃N₂ = (HO)(CH₂)NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(OH)·C₂H₅(O·CH₂)N. Zur Konstitution vgl. Seraup, Konek v. Norwall, M. 15, 37. — B. Das Jodid entsteht beim Aufbewahren von Chinin mit Methyljodid in Alkohol oder Äther (Strecker, A. 91, 164; Hesse, B. 28, 1298). Das Chlorid entsteht beim Behandeln des Jodids mit Silbernitrat und Natriumchlorid (Claus, Mallmann, B. 14, 77). — Krystallinische Masse. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther; die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch (H.).—Chlorid C₃₁H₄₇O₄N₂·Cl. Nadeln mit 1 H₂O. Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 61). F: 181—182° (C., M.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (C., M.).—Bromid C₃₁H₄₇O₂N₂·Sr. Nadeln mit 1 H₂O. F: 124—126° (C., M.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol: — Jodid C₃₁H₄₇O₂N₃·I. Nadeln mit 1 oder 2 H₂O (aus Wasser). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 61). Beginnt bei 210—215° sich zu zersetzen und schmilzt unter Zersetzung bei 233—236° (C., M.). Sehr schwer löslich in Ahre und Chloroform, schwer in kaltem Wasser, leicht in Alkohol (C., M.).—C₃₁H₄₇O₂N₃·I + 21. Schwarze, diamantglänzende Nadeln. F: 159—160° (Jörgerssen, J. pr. [2] 3, 145).—Sulfat (C₃₁H₄₇O₃N₃)₂SO₄ + 6H₂O. Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (H.).—2C₃₁H₄₇O₄N₃·I + H₃SO₄ + 41. Rotbraune Nadeln (J., J. pr. [2] 14, 261). Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Chloroform und Äther.—2C₃₁H₄₇O₃N₃·I + H₃SO₄ + 61. Braune Blätter. Ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol (J., J. pr. [2] 14, 263).—2C₃₁H₄₇O₄N₃·I + H₄SO₄ + 51. Schwerze Prismen (J., J. pr. [2] 15, 76).—C₃₁H₄₇O₄N₃·I + 2C₄H₄O₄ + 31(?). Diamant-glänzende, schwarze Prismen (J., J. pr. [2] 15, 76).—C₃₁H₄₇O₄N₃·I + C₄H₄O₄ + 31(?). Diamant-glänzende, schwarze Prismen (J., J. pr. [2] 15, 77).—Carbon at (C₃₁H₄₇O₄N₃·Cl + HCl + PtCl₄. Gelbrote Prismen (C., M.).

O-Benzoyl-chinin-Chld-hydroxymethylat $C_{28}H_{32}O_4N_2=(HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH:CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C_2H_5(O\cdot CH_3)N.$ — Jodid $C_{28}H_{21}O_3N_2\cdot I.$ B. Aus O-Benzoyl-chinin und Methyljodid in Alkohol (Wunsch, A. ch. [7] 7, 142). Prismen (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser.

Cuprein-bis-hydroxymethylat $C_{21}H_{30}O_4N_2=(HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_2H_5(OH)N(CH_3)\cdot OH$. B. Das Dijodid entsteht beim Erhitzen von Cuprein mit überschüssigem Methyljodid in Methanol im Rohr auf 80—100° (HESSE, A. 266, 243). — Dijodid $C_{21}H_{28}O_2N_2I_2$. Rotgelbe Blätter mit 5 H_2O (H., A. 280, 69) oder Prismen 13 H_3O (aus Wasser) (H., A. 266, 243). Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser; leicht löslich in Säuren und Alkalilaugen (H., A. 280, 69). — $C_{21}H_{28}O_2N_2Cl_2+$ PtCl₄. Orangefarbener Niederschlag. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (H., A. 266, 243).

Chinin-bis-hydroxymethylat C₂₉H₃₂O₄N₂ = (HO)(CH₃)NC₇H₁₁(CH:CH₂)·CH(OH)·C₉H₅(O·CH₃)N(CH₃)·OH. B. Das Dijodid entsteht beim Erhitzen von Cuprein mit überschüssigem Methyljodid und Natriummethylat in Methanol im Rohr auf 105° (Grimaux, Arnaud, Bl. [3] 7, 306; vgl. Hesse, A. 266, 244). Das Dijodid entsteht ferner aus Chinin beim Kochen mit überschüssigem Methyljodid und Natriummethylat in Methanol oder beim Erhitzen mit Methyljodid in Methanol im Rohr auf 80—100° (H., A. 266, 241) oder aus Chinin-Chld-jodmethylat beim Kochen mit Methyljodid in Alkohol (Claus, Mallmann, B. 14, 77). — Dijodid C₂₂H₂₀O₂N₂I₂. Gelbe Tafeln mit 3 H₂O (aus Wasser). F: 167—168° (Zers.) (G., A.), 158—162° (Zers.) (H.). [a]i: —151° (O,2n-Schwefelsäure; c = 2) (G., A.). Löslich in verd. Schwefelsäure mit blauer Fluorescenz (G., A.). Wird beim Behandeln mit Natronlauge zersetzt (H.). — C₂₂H₃₀O₂N₃Cl₃ + 2AuCl₃. Gelber Niederschlag. Zersetzt sich oberhalb 100° (H.). Schwer löslich in Wasser, — C₂₂H₃₀O₂N₃Cl₃ + PtCl₄ + 2H₄O. Dunkelgelber, kryställinischer Niederschlag. Schwer löslich in kattem Wasser (H.).

O-Benzoyl-chinin-bis-hydroxymethylat $C_{29}H_{36}O_5N_3 = (HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH:CH_3)$ $CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N(CH_3)\cdot OH$. — Dijodid $C_{29}H_{34}O_5N_3I_3$. B. Aus O-Benzoyl-chinin und überschüssigem Methyljodid in Methanol auf dem Wasserbad (Wunsch, A. ch. [7] 7, 143). Krystalle mit $5H_4O$ (aus Wasser), gelbrote Prismen mit $1CH_4O$ (aus Methanol) oder Krystalle mit $1C_9H_6O$ (aus Alkohol).

Chinin-Chld-hydroxyäthylat $C_{22}H_{20}O_3N_2 = (HO)(C_2H_5)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N$. Zur Konstitution vgl. Seraup, Koner v. Norwall, M. 15, 37. — B. Das Jodid entsteht beim Aufbewahren von Chinin mit Äthyljodid in Alkohol oder Äther (Strecher, A. 91, 163; Howard, Soc. 26, 1180) oder beim Erhitzen mit Äthyljodid im Rohr auf 100°

(JÖRGENSEN, J. pr. [2] 3, 146). — Chlorid $C_{22}H_{29}O_2N_3 \cdot Cl.$ B. Beim Behandeln des Jodids mit Silbernitrat- und Kochsalz-Lösung (St.). Nadeln mit $3 H_2O$. [α]₀: —122° (Wasser; c = 4) (Ho.). — Bromid $C_{22}H_{29}O_2N_3 \cdot Br + 2H_2O$. Krystalle (aus Alkohol + Äther). [α]₀: —117° (in Wasser; c = 4 oder in Alkohol; c = 2) (Ho.). — Jodid $C_{22}H_{22}O_2N_2 \cdot I$. Krystalle mit 1 H_2O (aus Wasser). Rhombisch (bisphenoidisch) (HJORTDAHL, J. 1882, 1109; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 931). Schmeckt bitter (St.). Schmilzt wasserfrei bei 210—211° (CLAUS, MALLMANN, B. 14, 78 Anm.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Äther (St.). [α]₀: —105° (Alkohol; c = 5) (Ho.). — $C_{22}H_{29}O_2N_3 \cdot 1 + HI$. Nadeln und Platten. F: ca. 200° (Sk., K. v. N., M. 15, 50). — $C_{22}H_{29}O_3N_3 \cdot 1 + 2I$. Schwarze Nadeln. F: 150—151° (J., J. pr. [2] 3, 146). — Sulfate: $(C_{22}H_{29}O_3N_3)_2SO_4 + 8H_2O$. Krystalle. Ziemlich schwer löslich in Wasser, schwer in Alkohol (St.). — $C_{22}H_{29}O_3N_3 \cdot SO_3H + 2H_2O$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (St.). — $C_{22}H_{29}O_2N_3 \cdot Cl + HCl + PtCl_4$. Gelbe, undeutliche Krystalle (aus Wasser). Löslich in heißem Wasser (St.). — Cy a nid $C_{22}H_{29}O_2N_3 \cdot CN$. Zersetzliche Nadeln. F: 90° (Cl., Merck, B. 16, 2747). Leicht löslich in warmem Alkohol. Zersetzt sich beim Behandeln mit Säuren oder beim Erhitzen mit verd. Kalilauge.

Chinin-Ch-hydroxyäthylat $C_{22}H_{30}O_3N_2=NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N$ $(C_2H_5)\cdot OH.$ — Jodid $C_{22}H_{29}O_3N_2\cdot I$. Zur Konstitution vgl. Seraup, Konek v. Norwall, M. 15, 37. B. Beim Erhitzen von Chinin-monohydrojodid mit Äthyljodid in Alkohol im Rohr auf 100° und Zersetzen des erhaltenen jodwasserstoffsauren Salzes mit Soda-Lösung oder Ammoniak (Seraup, Konek v. Norwall, M. 15, 47). Nadeln mit 3 H_2O (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 93° (Se., K. v. N.). Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser. Liefert beim Behandeln mit Athylmagnesiumbromid in Ather [5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-1.2-diäthyl-1.2-dihydro-chinolyl-(4)]-carbinol (S. 499) (Freund, Mayer, B. 42, 4727). — $C_{22}H_{29}O_2N_2\cdot I+HI$. Bräunlichgelbe Blätter mit 3 H_2O (aus Wasser) oder gelbe wasserfreie Krystalle (aus Alkohol). F: 234° (Se., K. v. N.).

O-Benzoyl-chinin-Chld-hydroxyathylat $C_{29}H_{34}O_4N_9=(HO)(C_2H_5)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_2)N.$ — Jodid $C_{29}H_{33}O_3N_2\cdot 1.$ B. Aus O-Benzoyl-chinin und Athyljodid in Alkohol (Wunsch, A. ch. [7] 7, 143). Krystalle.

Chinin - Ch - hydroxymethylat - Chld - hydroxyäthylat $C_{23}H_{34}O_4N_2 = (HO)(C_3H_5)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_3)N(CH_2)\cdot OH.$ — Dijodid $C_{23}H_{34}O_2N_2I_2$. B. Beim Kochen von Chinin-Chld-jodäthylat mit Methyljodid in Alkohol (Claus, Mallmann, B. 14, 78). Hellgelbe Prismen mit 1 H_2O . Monoklin sphenoidisch (Fock, J. 1882, 1109; Groth, Ch. Kr. 5, 931). F: 157—160° (Zers.) (C., M.).

Chinin - Chld - hydroxymethylat - Ch - hydroxyâthylat $C_{23}H_{34}O_4N_2 = (HO)(CH_3)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_5(O\cdot CH_9)N(C_2H_5)\cdot OH.$ — Dijodid $C_{23}H_{32}O_2N_2I_3$. B. Beim Kochen von Chinin-Chld-jodmethylat mit Åthyljodid in Alkohol (Claus, Mallmann, B. 14, 78). Goldglänzende Blättchen mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 206—208° (Zers.). Bräunt sich am Licht.

Chinin-bis-hydroxyäthylat $C_{24}H_{36}O_4N_3 = (HO)(C_2H_5)NC_7H_{11}(CH:CH_2)\cdot CH(OH)\cdot C_9H_5$ (O·CH₃)N(C_2H_5)·OH. B. Das Dijodid entsteht beim Erhitzen von Chinin mit überschüssigem Athyljodid in alkoh. Kalilauge im Rohr auf 100° (Seraup, M. 2, 610). Das Dijodid bildet sich auch beim Kochen von Chinin-Ch-jodäthylat mit überschüssigem Athyljodid in Alkohol oder beim Erhitzen von Chinin-Chld-jodäthylat mit Äthyljodid unter Druck auf 100° (Se., Konek v. Norwall, M. 15, 49). — Dibromid. Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 61). — Dijodid $C_{24}H_{34}O_2N_2I_3$. Gelbe Krystalle mit 3 H_3O (aus verd. Alkohol). Monoklin (sphenoidisch) (v. Lang, M. 2, 611; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 932). F: 140° (Se., K. v. N.). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (Se., M. 2, 610).

Chinin-Chld-hydroxybensylat $C_{27}H_{33}O_3N_2=(HO)(C_6H_6\cdot CH_2)NC_7H_{11}(CH:CH_9)\cdot CH$ (OH) $\cdot C_9H_6(O\cdot CH_3)N$. B. Das Chlorid entsteht beim Kochen von Chinin mit Benzylchlorid in Alkohol (Mazzara, Possetto, G. 13, 530). — Chlorid. Amorph. — $C_{27}H_{21}O_2N_2\cdot Cl+HCl+PtCl_4+2H_9O$. Mikroskopische Krystalle (aus verd. Alkohol).

Chinin - bis - hydroxybensylat $C_{34}H_{40}O_4N_2 = (HO)(C_6H_5\cdot CH_2)NC_7H_{11}(CH:CH_9)\cdot CH$ (OH)· $C_6H_6(O\cdot CH_3)N(CH_3\cdot C_6H_6)\cdot OH$. B. Das Dichlorid entsteht beim Kochen von Chinin-Chld-chlorbenzylat mit Benzylchlorid in Alkohol (MAZZARA, POSSETTO, G. 13, 531). — Chlorid. Amorph. — $C_{34}H_{38}O_3N_3Cl_3 + HCl + PtCl_4$. Gelbes Pulver (aus verd. Alkohol).

Bromehinin $C_{20}H_{22}O_2N_4Br = NC_7H_{11}(C_3H_4Br) \cdot CH(OH) \cdot C_9H_6(O \cdot CH_3)N$. B. Durch Einw. von alkoh. Kalilauge auf Chinindibromid in der Kälte (Christensen, J. pr. [2] 69, 211). — Nadeln (aus Alkohol + Äther). F:210°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Chloroform, sehr schwer in Äther und Wasser. $[\alpha]_0^{ll}: -118°$ (Chloroform + Alkohol?; c=3). — $C_{20}H_{22}O_2N_2Br + 2HCl + H_2O$. Krystalle. — $C_{20}H_{23}O_2N_2Br + 2HBr + 3H_2O$ (?). Nadeln

(aus Wasser). — $2C_{20}H_{23}O_2N_3Br + H_2SO_4 + 7H_2O$. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in heißem, sehr schwer in kaltem Wasser. — $4C_{20}H_{23}O_2N_2Br + 3H_2SO_4 + 2HI + 4I$. Ähnelt dem Herapathit.

"Dinitrochinin"C₂₀H₂₄O₂N₄. Vgl. CH₈·CH(O·NO₂)·HC—CH—CH₂ den Salpetersäureester des Nitrooxydihydrochinins der nebenstehenden Formel (S. 550).

CH2 CH₂ $\mathbf{H_{2}C}$ -N----CH·CH(OH)·C₉H₄(NO₂)(O·CH₂)N

"Thiochinin" $C_{40}H_{46}O_2N_4S=(C_{20}H_{23}ON_2)_2S$. Das Mol.-Gew. ist ebullioskopisch in Chloroform bestimmt (COMANDUCCI, PESCITELLI, G. 36 II, 785). — B. Durch mehrstündiges Kochen von wasserfreiem Chinin mit Phosphorpentasulfid in Chloroform (C., P.). — Gelbliches, mikrokrystallinisches Pulver (aus Alkohol). Schmilzt unscharf bei 150-1520. Löslich in Alkohol und Chloroform, sehr schwer löslich in Äther, löslich in Salpetersäure und Schwefelsäure mit blauer Fluorescenz; gibt mit Brom oder Chlorwasser und Ammoniak die Thalleiochinreaktion.

6. β -[5-Vinyl-chinuclidyl-(2)]- β -[6-oxy-chinolyl-(4)]-äthylalkohol $C_{20}H_{24}O_{3}N_{3}$, s nebenstehende Formel (R = H).

chinidin, Methyloldesoxyconchinin C2, H26O2N2, s. nebenstehende Formel ($R=CH_3$). B. Durch längeres Erhitzen von Desoxychinidin (S. 420) mit konz. Form.

O·R cH2 -N----ĊH·CH(CH2·OH)-

aldehyd-Lösung im Rohr auf 100°; man reinigt durch Umlösen des Pikrats aus Eisessig-Wasser (Koenics, B. 32, 3610). — Amorph; leicht löslich außer in Ligroin. — $C_{11}H_{26}O_{2}N_{2}+2HCl+PtCl_{4}+2H_{2}O$. Hellgelb, krystallinisch. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.

9. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-18} O_2 N_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{16}H_{14}O_2N_2$.

1. 2.3 - Bis - [4 - oxy - phenyl] - 5.6 - dihydro - pyrazin $C_{16}H_{14}O_{4}N_{2} = N < C(C_{6}H_{4} \cdot OH) \cdot C(C_{6}H_{4} \cdot OH) > N.$

2.3 · Bis · [4 · methoxy - phenyl] · 5.6 · dihydro · pyrazin $C_{18}H_{18}O_2N_2 =$ N<C(C₆H₄·O·CH₃)·C(C₆H₄·O·CH₃)N. B. Bei 4—5-tägigem Aufbewahren von Anisil mit Athylendiamin in Alkohol bei 45—50° (Mason, Dryfoos, Soc. 63, 1301). — Monokline (?) (Schall) Krystalle (aus Ather). F: 126—127°. Sehr leicht löslich in Alkohol, mäßig in Ather, Benzol und Chloroform, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser. — Wird von verd. Salzsäure in Anisil und Athylendiamin zerlegt. Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt teilweise in 2.3-Bis-[4-methoxy-phenyl]-pyrazin und 2.3-Bis-[4-methoxy-phenyl]-1.4-dihydro-pyrazin über, das in Form des Dibenzoylderivats (s. u.) isoliert wurde. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 2.3-Bis-[4-methoxy-phenyl]-pyrazin neben geringen Mengen einer in gelben Prismen aus Benzol krystallisierenden Verbindung C₃₆H₂₈O₄N₄ CH₃·O·C₆H₄·C·N·C—C·N·C·C₆H₄·O·CH₃ vom Schmelzpunkt 254°, der vielleicht die Formel $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot C : N \cdot C - C \cdot N : C \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ zukommt. Beim Kochen mit Kaliumcyanid in 70% igem Alkohol entsteht 5.6-Bis-[4-methoxyphenyl]-pyrazin-carbonsaure-(2)-amid (Syst. No. 3691).

- 2. 2.3 Bis [4 oxy phenyl] 1.4 dihydro pyrazin $C_{16}H_{14}O_{2}N_{2} = HN < \frac{C(C_{6}H_{4} \cdot OH) : C(C_{6}H_{4} \cdot OH)}{CH} > NH$.
- $\begin{array}{lll} \textbf{1.4-Dibenzoyl-2.3-bis-[4-methoxy-phenyl]-1.4-dihydro-pyrazin} & C_{32}H_{26}O_4N_8 = \\ C_6H_5\cdot \text{CO}\cdot N < & C(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3): C(C_6H_4\cdot O\cdot CH_2) > N\cdot \text{CO}\cdot C_6H_5. & B. & \text{Beim Erhitzen von 2.3-Bis-phenyl} \\ & C(C_6H_5\cdot CO\cdot N) < & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot \text{CO}\cdot C_6H_5. & B. & \text{Beim Erhitzen von 2.3-Bis-phenyl} \\ & C(C_6H_5\cdot CO\cdot N) < & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot \text{CO}\cdot C_6H_5. & B. & \text{Beim Erhitzen von 2.3-Bis-phenyl} \\ & C(C_6H_5\cdot CO\cdot N) < & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot \text{CO}\cdot C_6H_5. & B. & \text{Beim Erhitzen von 2.3-Bis-phenyl} \\ & C(C_6H_5\cdot CO\cdot N) < & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot \text{CO}\cdot C_6H_5. & B. & \text{Beim Erhitzen von 2.3-Bis-phenyl} \\ & C(C_6H_5\cdot CO\cdot N) < & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot \text{CO}\cdot C_6H_5. & B. & \text{Beim Erhitzen von 2.3-Bis-phenyl} \\ & C(C_6H_5\cdot CO\cdot N) < & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot \text{CO}\cdot C_6H_5. & B. & \text{Beim Erhitzen von 2.3-Bis-phenyl} \\ & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot CO\cdot C_6H_5. & B. & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot CO\cdot C_6H_5. & B. & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot CO\cdot C_6H_5. & B. & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot CO\cdot C_6H_5. & B. & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5) > N\cdot CO\cdot C_6H_5. & C(C_6H_5\cdot CO\cdot C_6H_5)$ [4-methoxy-phenyl]-5.6-dihydro-pyrazin mit Benzoesäureanhydrid auf 160-1800 (Mason, DRYFOOS, Soc. 68, 1303). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 182—183°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol, unlöslich in Petroläther und Wasser.

2. 4'-0xy-2-[2-oxy-phenyl] -5'.6'.7'.8'-tetrahydro-[naphtho-1'.2':4.5-imidazol] ^1), 6(bezw. 5) -0xy-2-[2-oxy-phenyl] -4.5(bezw. 6.7) - tetramethylen-benzimidazol $C_{17}H_{16}O_2N_2$, Formel I bezw. II.

1 - Phenyl - 6 - äthoxy - 2 - [2 - oxy - phenyl] - 4.5 - tetramethylen - benzimidazol $C_{25}H_{24}O_2N_2$, Formel III. B. Aus dem Salicylalderivat des 8-Amino-7-anilino-5-āthoxynaphthalin-tetrahydrids-(1.2.3.4) (Bd. XIII, S. 663) durch Oxydation an der Luft oder mit Quecksilberoxyd in siedender alkoholischer Lösung (Jacobson, Turnbull, B. 31, 903). — Farblose Stäbehen. F: 168°.

3. 2.5 - Dimethyl - 3.6 - bis - [4 - oxy - phenyl] - 2.5 - dihydro - pyrazin $C_{18}H_{18}O_2N_2 = N < \stackrel{C(C_6H_4 \cdot OH) \cdot CH(CH_3)}{CH(CH_3) \cdot C(C_6H_4 \cdot OH)} > N.$

2.5 - Dimethyl-3.6- bis- [4-methoxy-phenyl]-2.5- dihydro-pyrazin $C_{20}H_{22}O_2N_2 = N < C(C_aH_1 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3)$ N. Zur Konstitution vgl. Gabriel, B. 41, 1147. — B. Beim Erhitzen von α -Brom-4-methoxy-propiophenon mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak auf dem Wasserbad (Hell, v. Günthert, J. pr. [2] 52, 201). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 176° (H., v. G.). Leicht löslich in Äther, schwerer in Alkohol mit intensiv goldgelber Farbe, unlöslich in Petroläther (H., v. G.).

2.5 - Dimethyl - 3.6 - bis - [3 - brom - 4 - methoxy - phenyl] - 2.5 - dihydro - pyrazin $C_{20}H_{20}O_2N_2Br_2 = N < \frac{C(C_6H_3Br \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3)}{CH(CH_3) \cdot C(C_6H_3Br \cdot O \cdot CH_3)} > N$. Zur Konstitution vgl. Gabriel, B. 41, 1147. — B. Aus 3. α -Dibrom-4-methoxy-propiophenon analog der vorangehenden Verbindung (Hell, Gärttner, J. pr. [2] 51, 430). — Hellgelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 210—211° (H., G.).

2.5 - Dimethyl - 3.6 - bis - [3.x - dibrom - 4 - methoxy-phenyl] - 2.5 - dihydro - pyrazin C₂₀H₁₈O₂N₂Br₄ = N < C(C₆H₁Br₂·O·CH₃)·CH(CH₃) > N. Zur Konstitution vgl. Gabriel, B. 41, 1147. — B. Beim Erhitzen von 3.x.α. Tribrom 4 - methoxy-propiophenon mit überschüssigem alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 180° (Hell, v. Günther, J. pr. [2] 52, 207). — Amorph. Sublimiert bei sehr hoher Temperatur, ohne zu schmelzen (H., v. G.). Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Benzol, Petroläther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff; löst sich in konz. Schwefelsäure, unlöslich in verd. Säuren (H., v. G.).

4. [5-Acetylenyl-chinuclidyl-(2)]-[6-oxy-chinolyl-(4)]-carbinol $C_{19}H_{10}O_2N_2$, Formel IV.

[5-Acetylenyl-chinuclidyl-(2)]-[6-methoxy-chinolyl-(4)]-carbinol, Dehydrochinin $C_{20}H_{20}O_2N_2$, Formel V. B. Beim Kochen von Chinindibromid (S. 496) mit alkoh.

Kalilauge (Christensen, J. pr. [2] 69, 217). — Nadeln (durch Sublimation); Rhomben (aus Chloroform) mit 1 (?) H_2O , die bei 110° das Krystallwasser verlieren. F: 184—185°. 100 cm³ Wasser lösen 0,246 g. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, ziemlich leicht in Ather. [α]; —180° (2 Vol. Chloroform + 1 Vol. 96°/ α) ger Alkohol; c = 3). — $C_{20}H_{22}O_2N_3 + HCl + aq$. Nadeln. F: 133—134°. Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol, leicht in siedendem, schwer in kaltem Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

10. Dioxy-Verbindungen C_nH_{2n-20}O₂N₂.

1. Dioxy-Verbindungen C₁₆H₁₂O₂N₂.

1. 2.3-Bis-[4-oxy-phenyl]-pyrazin $C_{16}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende N $C_{6}H_{4}\cdot OH$ Formel.

2.3-Bis-[4-methoxy-phenyl]-pyrasin $C_{13}H_{16}O_2N_3 = N_3C_4H_2(C_3H_4\cdot O\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 2.3-Bis-[4-methoxy-phenyl]-5.6-dihydro-pyrazin mit alkoh. Kalilauge (Mason, Drygoos, Soc. 63, 1303). Beim Erhitzen von 5.6-Bis-[4-methoxy-phenyl]-pyrazin-carbon-säure-(2) über den Schmelzpunkt (M., D., Soc. 63, 1309). — Gelbe Nadeln (aus Äther). F: 134°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Löslich in warmer verdünnter Salzsäure. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot und wird auf Wasserzusatz gelblichgrün. — Liefert bei längerem Erhitzen mit verd. Salpetersäure 4.4'-Dimethoxy-benzil.

2. 3.4 - Dioxy - 9.10 - dihydro - 1.2 - benzo - phenazin C₁₈H₁₂O₈N₁, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erwärmen von 2.3-Oxido-1.4-dioxo-naphthalin-tetrahydrid-(1.2.3.4) (Bd. XVII, S. 510) mit o-Phenylendiamin in Alkohol (ZINCKE, WIEGAND, A. 286, 61, 76). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol), grünglänzende Blättchen (aus Aceton). Ho Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Äther und Benzol. — Ho Liefert beim Erhitzen über 150°, beim Kochen mit Eisessig oder beim Behandeln mit Natronlauge oder Schwefelsäure 3.4-Dioxy-1.2-benzo-phenazin. Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig entsteht 3.4-Dioxo-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin.

3. 3.3'-Dioxy-diindolyl-(2.2') bezw. 3.3'-Dioxo-diindolinyl-(2.2') C₁₆H₁₂O₂N₂, Formel I bezw. II, Indigweiß, "Leukoindigo". B. Aus Indigo beim Behandeln mit

I.
$$\begin{bmatrix} C(OH) \\ S' \end{bmatrix} C \cdot C \begin{bmatrix} 2 \\ 3 \end{bmatrix} C \cdot C \begin{bmatrix} 2 \\ 3 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} C(OH) \\ 3 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} C(OH$$

Ferrosulfat in Gegenwart von Alkalilauge oder Calciumhydroxyd in Wasser (Berzelius, Ann. Phys. 10 (1827), 119, 120, 127; Erdmann, J. pr. [1] 19, 326; Dumas, A. ch. [3] 2, 209; A. 22, 75; 48, 257; vgl. Ullgren, A. 136, 97, 98 Anm.; Binz, Marx, Z. Ang. 21, 529), mit Eisenpulver in alkalischer oder sodaalkalischer Lösung (Ber.; BASF, D. R.P. 165429, 171785; C. 1908 I, 106; II, 374; Frdl. 8, 454, 455) sowie in neutralem oder schwach saurem Medium (Höchster Farbw., D. R. P. 199375; C. 1908 II, 375; Frdl. 9, 618), beim Behandeln mit Zinkstaub in Gegenwart von 25% igem wäßrigem Ammoniak (Chem. Fabr. Opladen, D. R. P. 131118, 131245; C. 1902 I, 1287; Frdl. 6, 599, 600; vgl. Kufferate, Zischr. f. Farben-u. Textil-Chemie 1, 481), von Alkalilauge oder Calciumhydroxyd in Wasser (Ber.; vgl. Binz, Rung, Z. Ang. 12, 489, 515; 13, 413, 417; Binz, Walter, Zischr. f. Farben-u. Textil-Chemie 2, 281, 435; Z. Ang. 17, 40; Bucherer, Zischr. f. Farben-u. Textil-Industrie 3, 24; Binz, Z. Ang. 19, 1417) oder von Calciumchlorid und verd. Alkohol (Binz, Rung, Z. Ang. 13, 417), ferner in Gegenwart von schwefliger Säure oder Disulfiten in Alkohol (BASF, D.R. P. 204568; C. 1909 I, 114; Frdl. 9, 622), beim Behandeln mit Zinkhydrosulfit ZnS₁O₄ in Alkohol (BASF, D.R. P. 204568), mit Natriumhydrosulfit Na₂S₂O₄ in alkal. oder erdalkalischer Lösung (Schützenberger, De Lalande, Monit. scient. [3] 3 [1873], 655; C. 1873, 735; vgl. Binz, Rung, Z. Ang. 11, 958; 13, 414, 416; 15, 616; Höchster Farbw., D.R. P. 139567; C. 1903 I, 745; Frdl. 7, 296) oder in Alkohol (Grandmought, J. pr. [2] 76, 142), beim Behandeln mit Stannosalzen oder mit Arsentrisulfid in Gegenwart von Alkalien oder Erdalkalien (Ber.) oder mit Titantrichlorid (Knecht, B. 36, 168). Entsteht ferner bei der elektrolytischen Reduktion von Indigo, wenn man ein gepreßtes Gemisch von Indigo und Graphitpulver auf eine Köhlekathode aufbringt und Soda-Lösung als Kathodenflüssigkeit anwendet (Chaumat, C. r. 145, 1420; 146, 231; D. R. P. 223143; C. 1910 II, 344; Frdl. 10, 416), oder wenn

Indoxyl in heißer alkalischer Lösung mit Luft oder Ammoniumpersulfat sowie beim Erhitzen von Indoxyl mit Indigo in alkal. Lösung mit oder ohne Zusatz von Ferrosulfat oder Natriumsulfit (BASF, D. R. P. 164509; C. 1905 II, 1753; Frdl. 8, 452). — Krystallinisch. Etwas löslich in siedendem Wasser mit gelber Farbe (Binz, J. pr. [2] 63, 508 Anm.). Löslich mit gelber Farbe in Alkohol und Äther sowie in Alkalilauge, Alkalicarbonat-Lösung und Baryt-wasser (Ber.). Unlöslich in verd. Säuren; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist purpurn und wird beim Verdünnen blau (Ber.). — Oxydiert sich in feuchtem Zustand an der Luft sehr rasch zu Indigo (BEB.); hierbei entsteht auf 1 Mol Indigweiß 1 Mol Wasserstoffperoxyd (Manchor, Herzog, A. 316, 318; vgl. Schönbein, J. pr. [1] 81, 16). Wirkt reduzierend auf halogenierten Indigo; als Reaktionsprodukte entstehen halogeniertes Indigweiß und Indigo (BASF, D.R.P. 176617; C. 1906 II, 1791; Frdl. 8, 436). Überführung von Indigweiß in Chlor-Substitutionsprodukte des Indiges: BASF, D.R.P. 163280; C. 1905 II, 1144; Frdl. 8, 432; Höchster Farbw., D.R.P. 165149, 168683; C. 1905 II, 1763; 1906 I, 1204; Frdl. 8, 429, 431. Überführung in bromierten Indigo: H. F., D.R.P. 144249, 145910, 149983; C. 1908 II, 779, 1153; 1904 I, 1046; Frdl. 7, 280, 281, 283. Beim Behandeln von Indigweiß mit Kaliumpyrosulfat in alkal. Lösung erhielten Baumann, Tiemann, B. 13, 411 (vgl. Baeter. B. 12, 1600) in geringer Menge ein Gemisch von Indigweiß-mono- und -dischwefelsaure (vgl. hierzu Bader, Sunder und Durand & Huguenin A.-G., D. R. P. 424981, 436176; Frdl. 15, 592, 595). Verhalten von Indigweiß gegen Borsaure: BASF, D. R. P. 137884; C. 1903 I, 104; Frdl. 7, 299. Einw. von siedendem Naphthalin und von Zinkoxyd in siedendem Naphthalin: BINZ, 7. 295. Emik. Voli siedendem Naphunaini und Voli Zinkokyd in seidendem Naphunaini; Binz, J. pr. [2] 63, 504, 507; vgl. Kunz, B. 55 [1922], 3690; Kunz, Günther, B. 56 [1923], 2032. Indigweiß verbindet sich mit Formaldehyd in neutraler Lösung zu einer in blaßgrüngelben Blättchen krystallisierenden Verbindung (BASF, D. R. P. 120318; C. 1901 I, 1186; Frdl. 6, 593). Mit Benzaldehyd entsteht eine gelblichgrüne krystallisierende, wahrscheinlich additionelle Verbindung (Binz, J. pr. [2] 63, 504 Anm. 1). Über Produkte der Einw. von Chlorameisensäureäthylester und von Phosgen auf Indigweiß in alkal. Lösung vgl. BASF, D. R. P. 421866. C. 1901 II. 73, Frdl. 6, 504 D.R.P. 121866; C. 1901 II, 73; Frdl. 6, 594. — Verfahren zum Haltbarmachen von Indigweiß: H. F., D.R.P. 174127, 192872, 200914; C. 1906 II, 1296; 1908 I, 183; Frdl. 8, 448, 1367; 9, 619; BASF, D.R. P. 197391, 197870, 213472; C. 1908 I, 1862; 1909 II, 1391; Frdl. 9, 620, 621, 623.

O.O'-Diacetyl-indigweiß $C_{20}H_{16}O_4N_2 = C_6H_4$ C(O·CO·CH₃) C·C C(O·CO·CH₃) C·C₆H₄ l). B. Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf Indigweiß in alkal. Lösung (Vorländer, Drescher, B. 34, 1858; D.R.P. 126799; C. 1902 I, 82; Frdl. 6, 596). Beim Behandeln von Indigo mit Zinketaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Liebermann, B. 21, 442 Ann.; L., Dickhuth, B. 24, 4130). — Farblose Nadeln (aus Eisessig oder wäßr. Aceton). Färbt sich gegen 205° violett und zersetzt sich je nach Art des Erhitzens zwischen 215° und 230° (V., Dr.; vgl. L.). Unlöslich in kalter Alkalilauge (L., Di.). — Gibt beim Behandeln mit nitrosen Gasen in Eisessig 1.1'-Diacetylindigo (L., Di.; V., Dr.). Liefert beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat O.N.O'.N'-Tetraacetyl-indigweiß (V., Dr.).

N.N'-Diacetyl-indigweiß (P) C₂₀H₁₆O₄N₂ = C₀H₄ C(OH) C·C·C·C·C_N(CO·CH₃) C₀H₄ (?) bezw. C₀H₄ N(CO·CH₃) C·H·HC N(CO·CH₃) C₀H₄ (?). B. Aus 1.1'-Diacetyl-indigo beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Benzol (Liebermann, Dickhuth, B. 24, 4134) oder beim Behandeln mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung (Falk, Nelson, Am. Soc. 29, 1743). — Farbloses Krystallpulver. Sehr schwer löslich in verd. Alkohlo (L., D.). Löslich in kalter Alkalilauge (L., D.). — Die alkoh. Lösung färbt sich beim Kochen rot (L., D.). Liefert beim Erwärmen mit verd. Alkalilauge bei Luftzutritt Indigo (L., D.). Beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht O.N.O'.N'-Tetraacetyl-indigweiß (L., D.).

O.N.O'.N'-Tetraacetyl-indigweiß $C_{24}H_{20}O_6N_2 = C_6H_4$. $C(O \cdot CO \cdot CH_3)$ $C \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3)$ C_6H_4 . B. Beim Kochen von O.O'-Diacetyl-indigweiß mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Vorländer, Drescher, B. 34, 1859; D.R.P. 126799; C. 1903 I, 82; Frdl. 6, 596). In analoger Weise aus N.N'-Diacetyl-indigweiß (?) (Liebermann, Diokhuth, B. 24, 4135). Beim Behandeln von 1.1'-Diacetyl-indigo mit Zinkstaub, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (L., Di.). — Farblose Krystalle (aus

¹⁾ Zur Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Grandmougin, C. r. 174, 758; Posner, Pyl., B. 56, 33; Pos., Wallis, B. 57, 1676; Pos., B. 59, 1803.

Eisessig). F: 256° (nach vorherigem Sintern) (V., Dr.), ca. 258° (Zers.) (L., Dr.). Sehr schwer löslich (L., Dr.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die beim Erwärmen in Blau übergeht (L., Dr.). Unlöslich in kalter Alkalilauge (L., Dr.). — Liefert beim Kochen mit verd. Alkalilauge Indigo (L., Dr.).

O.O'-Dipropionyl-indigweiß $C_{22}H_{20}O_4N_2 = C_6H_4$ $C(O\cdot CO\cdot C_2H_5)$ $C\cdot C \cdot C(O\cdot CO\cdot C_2H_5)$ C_6H_4 C_6H_4 C_6H_4 C_6H_5 C_6H_4 C_6H_4 C_6H_4 C_6H_5 C_6H_4 O.O'-Dibenzoyl-indigweiß $C_{30}H_{20}O_4N_2 = C_4H_4$ $C(O \cdot CO \cdot C_6H_5)$ $C \cdot C \cdot C(O \cdot C_6H_5)$ C_6H_4). B. Aus Indigweiß und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Vorländer, Drescher, B. 34, 1858, 1859). — Zersetzt sich gegen 240° (V., D.). — Liefert bei der Einw. von nitrosen Gasen in Eisessig 1.1'-Dibenzoyl-indigo (V., D.); vgl. Posner, B. 59 [1926], 1804, 1816).

2. 2.5-Bis-[4-oxy-benzyl]-pyrazin $C_{18}H_{16}O_2N_2$, $^{HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot}$ N . 2.5 - Bis - [4 - methoxy - benzyl] - pyrazin, 2.5 - Dianisyl - pyrazin $C_{20}H_{20}O_2N_2=N_2C_4H_2(CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)_2$. B. Bei der Einw. von Ammoniak auf salzsaures α' -Amino- α -[4-methoxy-phenyl]-aceton (Rimin, G. 34 II, 287). — Weißes Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: ca. 150° (Zers.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Äther und Petroläther.

11. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-22} O_2 N_2$.

1. Dioxy-Verbindungen C₁₆H₁₀O₂N₂.

1. 3.4-Dioxy-1.2-benzo-phenazin (5.6-Dioxy-naphthophenazin) C₁₆H₁₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten bei längerem Erwärmen von Diketotetrahydronaphthylenoxyd (Bd. XVII, S. 510) mit o-Phenylendiamin in Alkohol auf dem Wasserbad (ZINCKE, WIEGAND, A. 286, 76). Bei der Reduktion von 3.4-Dioxo-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin, z. B. mit Phenylhydrazin in Chloroform (FIGCHER, R. 389, 3895). — Tiefblaues krystellinisches

Wasserbad (ZINCKE, WIEGAND, A. 266, 76). Bei der Reduktion von 3.4-Dioxo-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin, z. B. mit Phenylhydrazin in Chloroform (FISCHER, B. 36, 3625). — Tiefblaues, krystallinisches Pulver; violettblaue Nadeln (aus Acetessigester oder Nitrobenzol). F: 241° (Z., W.). Sintert bei 240° und zersetzt sich bei ca. 270° (F.). Schwer löslich in Eisessig, Aceton und Alkohol (Z., W.). — Gibt bei der Zinkstaub-Destillation 1.2-Benzo-phenazin (Z., W.). Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig erhält man 3.4-Dioxo-3.4-dihydro-1.2-benzo-phenazin (Z., W.). — Bildet ein grünes, schwer lösliches Natriumsalz (Z., W.).

3.4-Diacetoxy-1.2-benzo-phenazin $C_{20}H_{16}O_4N_2=N_2C_{18}H_8(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 3.4-Dioxy-1.2-benzo-phenazin mit Essigaäureanhydrid (ZINCKE, WIEGAND, A. 286, 78). — Nadeln. F: 208°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwerer in Äther.

[4-Brom-1.2-benzo-phenazinyl-(3)]-[3-oxy-1.2-benzo-phenazinyl-(4)]-äther $C_{32}H_{17}O_2N_4$ Br, Formel I (S. 541). B. Beim Erhitzen von 4-Brom-3-oxy-1.2-benzo-phenazin (S. 455) mit Nitrobenzol (Lindenbaum, B. 34, 1057). — Braunviolette Nadeln (aus Nitro-

¹⁾ Zur Formulierung vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin der 4. Aufl. dieses Handbuchs [1. I. 1910] erschienenen Arbeiten von Grandmougin, C. r. 174, 758; Posner, Pyl., B. 56, 33; Pos., Wallis, B. 57, 1676; Pos., B. 59, 1803.

benzol). F: 300°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln und in Alkalilaugen. — Liefert beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung Dinaphthophenazinfuran $C_{32}H_{16}ON_4$ der Formel II (Syst. No. 4696).

Anhydro - [10 - phenyl - 3.4 - dioxy - 1.2-benzo-phenaziniumhydroxyd], 10-Phenyl-4-oxy-1.2-benzo-phenazon-(3), 5-Oxy- III. rosindon $C_{22}H_{14}O_{2}N_{2}$, Formel III bezw. 1V. Vgl. hierzu die Verbindung $C_{22}H_{14}O_{2}N_{2}$, Bd. XIII, S. 17.

2. 3.6 - Dioxy - 1.2 - benzo - phenazin $C_{16}H_{10}O_2N_2$, Formel V.

3.6-Dioxy-1.2-benzo-phenazin-V. hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-3.6-dioxy-1.2-benzo-phenazinium-hydroxyd Coollago, Formel VI.

hydroxyd C₂₂H₁₆O₃N₂, Formel VI.

— Chlorid C₂₂H₁₅O₂N₂·Cl. B. s. u. bei dem Anhydrid. Aus dem Anhydrid (s. u.) und alkoholisch-wäßriger Salzsäure (FISCHER, HEPP, A. 286, 220). Rote Krystalle mit grünem Reflex.

Anhydrid, 10-Phenyl-6 (bezw. 3)-oxy-1.2-benzo-phenazon-(3 bezw. 6), 3-Oxy-rosindon bezw. 6-Oxy-isorosindon (Naphthosafranol) $\mathbb{C}_{22}\mathbb{H}_{14}\mathbb{Q}_2\mathbb{N}_2$, Formel VII bezw. VIII, bezw. chinoide Formen. B. Da. Anhydrid bezw. das Chlorid der Ammoniumbase (s. o.) entstehen aus Isorosindon beim Erhitzen mit sehr konzentrierter alkoholischer Kalilauge (FISCHER, Heff, B. 29, 2756; 31, 2484) oder mit konz. Salzsäure und Eisessig auf 200° (F., Arntz, B. 39, 3811). Beim Erhitzen von 3-Methoxy-rosindon mit konz. Salzsäure unter Druck

auf 170° (FISCHER, HEPP, B. 31, 307). Bei längerem Kochen von 10-Phenyl-3.6-diamino-1.2-benzo-phenaziniumchlorid (Naphthophenosafraninchlorid) (Syst. No. 3754) mit alkoh. Kalilauge (F., H., B. 31, 2484). Aus 3-Dimethylamino-rosindulin (Syst. No. 3754) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure und Eiressig auf 160—170° oder (neben 3-Dimethylamino-rosindon) beim Erhitzen mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge auf 140—150° (F., H., C. 1902 II, 805). Beim Erhitzen von 3-Amino-N°-phenyl-rosindulin (Syst. No. 3754) mit Eisessig und Salzsäure auf 220—225° (F., H., A. 272, 322). Beim Erhitzen von 10-Phenyl-3.6-dianilino-1.2-benzo-phenaziniumchlorid (Syst. No. 3754) mit Eisessig und konz. Salzsäure im Rohr auf 200—220° (F., H., A. 286, 220). Beim Erhitzen von Oxyisorosindulin der Formel IX (Syst. No. 3772) mit Eisessig und Salzsäure auf 220—225° (F., H., A. 272, 322). — Rotbraune Spieße (aus Alkohol + Benzol). Grünschimmernde Nadeln (aus Pyridin). Löslich in Alkohol mit roter Farbe; die konzentrierte alkoholische Lösung besitzt feuerrote, die verdünnte mehr grünliche Fluorescenz; löslich in verd. Alkalilaugen mit rosenroter Farbe und gelber Fluorescenz; löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe, die beim Verdünnen mit Wasser orange, dann hellgelb wird (F., H., A. 286, 221).

10-Phenyl-6-methoxy-1.2-benzo-phenazon-(3), 3-Methoxy-rosindon $C_{32}H_{16}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Aus 10-Phenyl-6-methoxy-1.2-benzo-phenaziniumjodid und methylalkoholisch-wäßriger Natronlauge (Fischer, Heff, B. 31, 2483; vgl. B. 31, 307). Beim Erhitzen von 3-Oxyrosindon mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge unter Druck auf 100° (F., H., B. 31, 2482). — Nadeln oder Prismen (aus Essigsäure oder Pyridin). F: 308°. Leicht löslich in siedendem Pyridin und Anisol, schwer in Alkohol und Benzol mit orangeroter Farbe. Die rotviolette Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser erst braun, dann gelb.

8.6 - Dimethoxy - 1.2 - benso - phenasin - hydroxyphenylat - (10), 10 - Phenyl - 3.6 - dimethoxy - 1.2 - benzo - phenaziniumhydroxyd C₂₄H₂₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel.

— Jodid C₂₄H₁₉O₂N₂·1. B. Beim Erhitzen von 3-Methoxy-CH₂·O-rosindon mit Methyljodid unter Druck auf 145—150° (Fischer, ĦΟ HEFF, B. 31, 308). Braune Krystalle mit grünem Reflex (aus Alkohol + Ather). Verliert beim Erhitzen auf 100° Methyljodid.

10-Phenyl-6-athoxy-1.2-benzo-phenazon-(3), 8-Athoxy rosindon C_{8.}H₁₈O₅N₃, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Durch Einw. von alkoh. Kalilauge oder Natronlauge auf 10 - Phenyl -6 - athoxy - 1.2 - benzo - phenazinium jodid (S. 459) 0 (FISCHER, HEPP, B. 31, 2483). Beim Erhitzen von 3.Oxy. rosindon mit Athyljodid und alkoh. Kalilauge (F., H., B. 31, 2483). — Rote Nadeln (aus Pyridin). F: 2690.

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ \hline 0 & & + \\ & & \\ \hline C_6H_5 & & \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} O \cdot C_2H_5 \\ \end{array}$$

3. 6.7-Dioxy-1.2-benzo-phenazin (2.3-Dioxy-naphthophenazin) C₁₆H₁₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.2-Diamino-naphthalin-hydrochlorid und 4.5-Dioxy-benzochinon-(1.2) in Alkohol (NIETZKI, HASTERLIK, B. 24, 1339). — Rotbraune Nadeln. F: ca. 300°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, leichter in Benzol und Anilin. Leicht löslich in Alkalilaugen. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter

Farbe, die beim Verdünnen in Gelb übergeht.

6.7 - Dioxy - 1.2 - benzo - phenasin - hydroxyphenylat - (10), 10 - Phenyl - 6.7 - dioxy - 1.2 - benzo - phenasiniumhydroxyd $C_{23}H_{16}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. — Chlorid. B. Beim Kochen von N^{2} -Phenyl naphthylendiamin - (1.2)-hydrochlorid mit 4.5-Dioxybenzochinon-(1.2) in Alkohol (KEHRMANN, PRAGER, B. 40, 1236). Beim Erhitzen von 2-Amino-isorosindon (Syst. No. 3772) mit Eisessig und konz. Salzsaure im Rohr auf 180—190° (FISCHER, ARNTZ, B. 39, 3809; K., P.). Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol und etwas Salzsäure) (F., A.).

OH OH II. C₆H₅ C₆H₅

1.2-benzo-phenazon-(6), 2-Oxy-isorosindon C₂₂H₁₄O₂N₂, Formel I bezw. II. I. B. Beim Behandeln von 10-Phenyl-6.7-dioxy-1.2-benzo-phenaziniumchlorid (s. o.) mit schwach alkal. Wasser bei

Anhydrid, 10 - Phenyl - 7 - oxy-

Gegenwart von etwas Alkohol und nachfolgenden Versetzen mit Essigsäure (FISCHER, ABNTZ, B. 39, 3809). In geringer Menge beim Kochen von 2-Amino-isorosindon (Syst. No. 3772) mit alkoh. Kalilauge, neben Isorosindon (F., HEPP, B. 33, 1490; KEHRMANN, PRAGER, B. 40, 1235). — Bronzeglänzende Blättchen (aus Benzol-Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 260° (F., A.). Löslich in Alkohol und Benzol mit bräunlichroter Farbe und geringer rötlicher Fluorescenz; die rotviolette Lösung in konz. Schwefelsaure wird beim Verdünnen mit Wasser erst rot, dann gelb (F., A.).

10-Phenyl-7-methoxy-1.2-benzo-phenazon-(6), 2-Methoxy-isorosindon C₂₃H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Aus 5-Nitroso-guajacol (Bd. VIII, S. 235) O·CH₃ und Phenyl- β -naphthylamin in Alkohol und konz. Salzsäure (Fischer, Römer, B. 40, 3407). Beim Kochen von 2-Oxy-CaH B isorosindon mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge (F., ARNTZ, B. 39, 3810). -- Rote Nadeln. F: ca. 2960 (F., R.), ca. 3000 (F., A.). Löslich in Alkohol mit rötlichgelber Farbe und roter Fluorescenz (F., R.). — Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure und etwas Eisessig unter Druck auf 190-200° in 2.Oxy-isorosindon und Methylchlorid gespalten (F., R.).

10-Phenyl-7-athoxy-1.2-benzo-phenason-(6), 2-Athoxy-isorosindon $C_M H_{18} O_2 N_2 =$ $N_2C_{22}H_{13}O(O \cdot C_2H_5)$. Zur Konstitution vgl. Fischer, Römer, B. 40, 3406. — B. Beim Kochen von 2-Oxy-isorosindon mit Athyljodid und alkoh. Kalilauge (FISCHER, ARNTZ, B. 39, 3810). - Rote Nadeln (aus Pyridin). F: 269° (F., A.).

4. 3.4'-Dioxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin] $(6.8 \cdot \text{Dioxy-naphthophenazin}) \cdot C_{16}H_{10}O_2N_1$, Formel I (8. 543).

Anhydro - $\{10 - \text{phenyl} - 3.4' - \text{dioxy} - [\text{benso} - 1'.2' : 1.2 - \text{phenasiniumhydroxyd}]\}$, 10 - Phenyl - 4' - oxy - [benso - 1'.2' : 1.2 - phenason - (3)], 8 - Oxy - rosindon $C_{22}H_{14}O_{2}N_{2}$, Formel II bezw. III (S. 543). B. Beim Erhitzen des Natriumsalzes der Ne-Phenyl-rosindulin-

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

sulfonsäure-(8) (Syst. No. 3781) mit $10^{9}/_{0}$ iger Natronlauge im Rohr auf 220 9 (FISCHER, HEFF, A. 286, 217). — Dunkelbraungrüne Prismen (aus Alkohol). Löslich in Alkohol mit braungelber

Farbe und grünlicher Fluorescenz. Die rotviolette Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser gelb.

5. 3.5'-Dioxy-[benzo-1'.2': 1.2-phenazin] (6.9-Dioxy-naphthophenazin) $C_{16}H_{10}O_2N_3$, Formel IV.

Anhydro - $\{10 - \text{phenyl} - 3.5' - \text{dioxy} - [\text{benzo} - 1'.2':1.2 - \text{phenaziniumhydroxyd}]\}$, 10 - Phenyl - 5' - oxy - [benzo - 1'.2':1.2 - phenazon - (3)], 9 - Oxy - rosindon $C_{23}H_{14}O_{2}N_{2}$, Formel V bezw. VI. B. Beim Erhitzen von Rosindon-sulfonsäure-(9) (Syst. No. 3707) mit

verd. Natronlauge unter Druck auf 200° (FISCHER, HEPP, A. 286, 217). — Gelbrote Blättchen (aus Alkohol). Ziemlich leicht löslich in Chloroform, schwer in Benzol; löslich in Alkohol mit orangeroter Farbe und grüngelber Fluorescenz. Löslich in Alkalilaugen mit braungelber, in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe.

6. 6.5'-Dioxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin] (3.9-Dioxy-naphthophenazin) $C_{16}H_{10}O_{2}N_{2}$, Formel VII.

Anhydro - $\{10 - \text{phenyl} - 6.5' - \text{dioxy} - \{\text{benzo} - 1'.2': 1.2 - \text{phenaziniumhydroxyd}\}\}$, $10 - \text{Phenyl} - 5' - \text{oxy} - \{\text{benzo} - 1'.2': 1.2 - \text{phenazon} - (6)\}$, $9 - \text{Oxy} - \text{isorosindon} C_{24}H_{14}O_{4}N_{2}$, Formel VIII bezw. IX. B. Beim Erhitzen von 10-Phenyl-6.5'-dianilino- $\{\text{benzo} - 1'.2': 1.2 - \text{phenazon}\}$

VII.
$$O_{N}$$
 O_{HO} aziniumchlorid] (Syst. No. 3754) mit Eisessig und konz. Salzsäure im Rohr auf 180° (Fischer, Hepp, A. 272, 328). — Bronzeglänzende Krystalle (aus Alkohol). Löslich in Alkohol mit roter Farbe und grüner Fluorescenz. Löslich in Natronlauge mit tiefblauer, in Ammoniak-Lösung mit violetter Farbe. Die violette Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen rotgelb.

7. 1.1' - Dioxy - diisoindoleninyliden - (3.3')

C₁₀H₁₀O₂N₉, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit

Dioxo-diisoindolinyliden, Syst. No. 3599.

2. 3.6-Dioxy-7-methyl-1.2-benzo-phenazin (3.6-Dioxy-2-methyl-naphthophenazin) $C_{17}H_{18}O_2N_2$, Formel X.

Anhydro - [10 - phenyl - 3 - oxy - 6 - methoxy - 7 - methyl - 1.2 - benzo - phenazinium-hydroxyd], 10 - Phenyl - 6 - methoxy - 7 - methyl - 1.2 - benzo - phenazon - (3), 3-Methoxy-2-methyl-rosindon $C_{24}H_{18}O_2N_3$, Formel XI bezw. XII. B. Aus 10-Phenyl - 6-methoxy-

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

7-methyl-1.2-benzo-phenaziniumjodid (S. 464) und alkoholisch-wäßriger Kalilauge (FISCHER, B. 34, 946). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 287—288°. Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther, leichter in Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist im durchfallenden Licht rotviolett, im auffallenden kirschrot und wird beim Verdünnen mit Wasser gelb.

3. 4.4'-Dioxy-2.2'-dimethyl-[chinolino-8'.7':7.8-chinolin]^1), 4'.4"-Dioxy-6'.6"-dimethyl-[dipyridino-2'.3':1.2;2".3":5.6-naphthalin]^1) (,, Dioxy-dimethyl-naphthodichinolin") $C_{18}H_{14}O_2N_2$, s. nebensehende Formel. B. Beim Erhitzen von Naphthylen-(1.5)-bis-[β -amino-crotonsäure-äthylester] (Bd. XIII, S. 204) auf 2400 (FINGER, SPITZ, J. pr. [2] 79, 446). — Niederschlag. — Diacetat $C_{18}H_{14}O_2N_2+2C_2H_4O_2$. Fast farblos.

Diacetylderivat $C_{22}H_{18}O_4N_2 = N_2C_{16}H_6(CH_3)_2(O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 4.4'-Dioxy-2.2'-dimethyl-[chinolino-8'.7':7.8-chinolin] mit Essigsäureanhydrid und Pyridin Finger, Spitz, J. pr. [2] 79, 446). — Krystalle (aus Essigsäureanhydrid). F: 258°.

4. 3-0xy-6(oder 7)-methyl-4-[γ -oxy-isoamyl]-1.2-benzo-phenazin bezw. 6(oder 7)-Methyl-4-[γ -oxy-isoamyl]-1.2-benzo-phenazon-(3) (Oxymethyl-hydrolapeurhodon) $C_{22}H_{22}O_{2}N_{2}$, Formel I bezw. II. B. Beim Erhitzen

I.
$$\begin{array}{c} HO \\ (CH_3)_2C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \qquad \begin{array}{c} II. \\ O: \\ (CH_3)_2C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_3 \\ H \end{array}$$

von Oxydihydrolapachol (Bd. VIII, S. 415) mit 3.4-Diamino-toluol-hydrochlorid, Natriumacetat und Essigsäure auf dem Wasserbad (Hooker, Soc. 63, 1384). — Dunkelbraunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 183,5—184,5°. — Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure Methyllapazin $C_{22}H_{20}ON_2$ (Syst. No. 4499).

12. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_2 N_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{18}H_{12}O_2N_2$.

1. x.x-Dioxy-dichinolyl-(2.3') vom Schmelz-punkt 239°, ,,α-Dioxydichinolyl"C₁₈H₁₂O₂N₂,Formel III.

B. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Dichinolyl-(2.3')-α-disulfonsäure (Syst. Nc. 3707) mit Kaliumhydroxyd auf

220° (Weidel, Gläser, M. 7, 319). — Krystalle (aus Xylol). F: 239° (unkorr.). Nicht unzersetzt flüchtig. Die Dämpfe riechen jasminartig. Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther und kaltem Benzol, löslich in heißem Xylol, leicht löslich in Eisessig. Leicht löslich in verd. Mineralsäuren und Alkalilaugen. — Gibt bei der Zinkstaub-Destillation Dichinolyl-(2.3'). — C₁₈H₁₂O₂N₂+HCl. Gelbe Nadeln. — C₁₈H₁₂O₂N₃+2HCl. Hellgelbe Nadeln. F: ca. 290—292°. — Č₁₈H₁₂O₂N₂+2HCl+PtCl₄. Rötlichgelbe Blättchen. Sehr zersetzlich.

Diacetylderivat $C_{22}H_{16}O_4N_2=N_2C_{18}H_{10}(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von x.x-Dioxy-dichinolyl-(2.3') vom Schmelzpunkt 239° mit Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat (Weidel, Gläser, M. 7, 322). — Krystalle (aus Aceton + Alkohol oder Äther + Alkohol). Trigonal (Březina; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 775). F: 169—170° (unkorr.). Löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Essigester.

2. x.x-Dioxy-dichinolyl-(2.3') vom Schmelzpunkt oberhalb 305°, ,β-Dioxydichinolyl" C₁₈H₁₂O₂N₂, Formel III (s. o.). B. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes der Dichinolyl-(2.3')-β-disulfonsäure (Syst. No. 3707) mit Kaliumhydroxyd auf 210° (WEIDEL, GLÄSER, M. 7, 324). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 305°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in siedendem Alkohol, sehr schwer in Äther, Benzol und Chloroform. Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalilaugen mit intensiv gelber Farbe. — Liefert bei der Zinkstaub-Destillation Dichinolyl-(2.3').

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Diacetylderivat $C_{13}H_{16}O_4N_2=N_2C_{18}H_{10}(0\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von x.x.-Dioxy-dichinolyl-(2.3') vom Schmelzpunkt oberhalb 305° mit Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat (Weidel, Gläser, M. 7, 325). — Blättchen (aus Essigester). F: 216°. Leicht löslich in heißem Essigester, löslich in Alkohol und Äther.

 Derivate des 6.4'-Dioxy-2'-methyl-dichinolyls-(2.5') oder des 6.4'-Dioxy-2'-methyl-dichinolyls-(2.7') $C_{19}H_{14}O_2N_2$, Formel I oder II.

4'-Oxy-6-methoxy-2'-methyl-dichinolyl-(2.5' oder 2.7'), α -[Oxy-methoxy-methyl-dichinolyl] $C_{20}H_{16}O_2N_2$, Formel III oder IV. B. Neben 4'-Oxy-6-methoxy-2'-methyl-

dichinolyl-(2.7' oder 2.5') bei mehrtägigem Aufbewahren von 6-Methoxy-2-[3-amino-phenyl]chinolin (Bd. XXII, S. 507) mit Acetessigester bei 40° und nachfolgendem Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 200—240° (BAYER & Co., D. R. P. 55009; Frdl. 2, 123). — Tafeln mit Krystallwasser. Gibt das Krystallwasser bei 130—140° ab. — Sulfat. Ziemlich leicht löslich.

4'-Oxy-6-methoxy-2'-methyl-dichinolyl-(2.7' oder 2.5'), β -[Oxy-methoxy-methyl-dichinolyl] $C_{20}H_{18}O_{2}N_{2}$, Formel IV oder III. B. s. bei der vorhergehenden Verbindung (Bayer & Co., D. R. P. 55009; Frdl. 2, 123). — F: 320°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure eine bei 265° schmelzende Verbindung. — Sulfat. Schwer löslich.

3. Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{16}O_{2}N_{2}$.

1. 2.5 - Bis - [4 - oxy - styryt] - pyrazin

C₈₀H₁₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel.

2.5 - Bis - [4 - methoxy - styryt] - pyrazin

C₂₂H₂₀O₂N₂ = N₂C₄H₂(CH:CH·C₆H₄·O·CH₃)₂. B. Beim Erhitzen von 2.5-Dimethyl-pyrazin mit Anisaldehyd bei Gegenwart von etwas Zinkchlorid im Rohr auf 160° (Franke, B. 38, 2720°). 3726). — Gelbe Blättchen (aus Benzol und Chloroform), gelbliche Krystalle mit $1\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (aus verd. Essigsäure). Schmilzt wasserfrei bei 235°, wasserhaltig bei 113—114°. Die wasserfreie Base ist leicht löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol und Äther. — $C_{22}H_{20}O_2N_2 + HCl + HgCl_2 + 3H_2O$. Gelblicher Niederschlag. F: 96°. — Pikrat $C_{22}H_{20}O_2N_3 + C_6H_3O_7N_3$. Hochrote Krystalle mit 2CHCl₂ (aus Chloroform). F: 217°.

2. 2.7 - Dioxy - 2.3 - diphenyl - 1.2 - dihydro - chin - oxatin $C_{20}H_{16}O_2N_2$, s. nebenstchende Formel.

1- Aryl - 2 - oxy - 7 - alkyloxy - 2.3 - diphenyl - 1.2 - dihydro - chinoxaline. Vgl. 4-Aryl - 6-alkyloxy - 2.3 - diphenyl - chinoxalinium hydroxyde, S. 469, 470.

3. 2.2'-Dioxy-4.4'-dimethyl-dichinolyl-(6.6')
(,,Dioxydilepidin'') C₂₀H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Stehenlassen von N.N'-Bis-acetoacetyl-benzidin
(Bd. XIII, S. 231) mit konz. Schwefelsäure (Heidrich, M. 19,

Non Tob). — Flockige Substanz. Schmilzt oberhalb 300°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, schwer in siedendem Eisessig. Unlöslich in verd. Alkalilaugen und Mineralsäuren, löslich in konz. Schwefelsäure.

4. Dioxy-Verbindungen $C_{21}H_{18}O_2N_2$.

1. 2.7 - Dioxy - 5 - methyl - 2.3 - diphenyl - 1.2 - di-hydro-chinoxalin C₃₁H₁₈O₂N₃, s. nebenstehende Formel. 1 - p - Tolyl - 2 - oxy - 7 - äthoxy - 5 - methyl - 2.3 - diphenyl-NH C(C₆H₅) OH

1.2 - dihydro - chinoxalin $C_{50}H_{28}O_3N_2 = (C_2H_5 \cdot O)(CH_2)C_6H_2 \cdot N(C_8H_4 \cdot CH_3) \cdot C(C_8H_5) \cdot OH$ NH C(C₆H₅) · OH

NH C(C₆H₅) · OH

NH C(C₆H₅) · OH

NH C(C₆H₅) · OH

NH C(C₆H₅) · OH

NH C(C₆H₅) · OH

NH C(C₆H₅) · OH

NH C(C₆H₅) · OH

NH C(C₆H₅) · OH

- 2. 2.7-Dioxy-6-methyl-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-chinoxalin C₃₁H₁₈O₃N₂, s. nebenstehende Formel.
- 1-Aryl-2-oxy-7-alkyloxy-6-methyl-2.3-diphenyl-12-dihydro-chinoxaline. Vgl. 1-Aryl-7-alkyloxy-6-methyl-2.3-diphenyl-chinoxalinium-hydroxyde, S. 471, 472.

13. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-26} O_2 N_2$.

1. 2.7 - Dio x y - 4.5 - o - phenylen - 1.8 - phenanthrolin $C_{18}H_{10}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen von 1.4-Bis-acetamino-anthrachinon mit fein gepulvertem Ätzkali in Nitrobenzol auf 140° (BAYER & Co., D. R. P. 203752; C. 1908 II, 1658; Frdl. 9, 735). — Löslich in Pyridin mit roter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelblichbraun mit Fluorescenz.



2. Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{14}O_2N_2$.

- 1. 5.6-Dioxy-2.3-diphenyl-chinoxalin $C_{20}H_{16}O_2N_2$, Formel I. HO CH₅ O C₆H₅ C₆
- 3.4-Diamino-brenzeatechin-2-methyläther und Benzil in Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (Fichter, Schwar, B. 39, 3341). — Braunrote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 235°.
- 2. 5.8-Dioxy-2.3-diphenyl-chinoxalin $C_{30}H_{14}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel (R = H).

 5.8-Diäthoxy-2.3-diphenyl-chinoxalin $C_{24}H_{22}O_2N_3$, s. nebenstehende $C_{34}H_{24}O_3N_3$, s. nebenstehende $C_{34}H_{24}O_3N_3$, s. nebenstehende $C_{34}H_{34}O_3N_3$, s. nebenstehende $C_{$

5.8 - Diäthoxy - 2.3 - diphenyl - chinoxalin C₂₄H₂₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel (R = C₂H₅). B. Bei der Reduktion von 2.3-Dinitrohydrochinon-diäthyläther mit Zinnchlorür und Zinn in konz. Salzsäure und Alkohol auf dem Wasserbad und nachfolgenden Behandlung des (nicht rein erhaltenen) 2.3-Diamino-hydrochinon-diäthyläther-hydrochlorids mit Benzil in heißem Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (Nietzri, Rechberg, B. 23, 1212). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 163°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.

- 3. 2.3 Bis [4 oxy phenyl] chinoxalin $C_{20}H_{14}O_2N_2$, $C_{3}H_{4} \cdot OH_{14}O_2N_3$, nebenstehende Formel.
- 2.3 Bis [3.5 dichlor 4 oxy phenyl] chinoxalin $C_{20}H_{10}O_2N_2Cl_4 = N_2C_8H_4(C_6H_3Cl_2\cdot OH)_2$. B. Beim Erwärmen von 3.5.3'.5'. Tetrachlor-4.4'-dioxy-benzil mit o-Phenylendiamin in Eisessig (ZINCKE, FRIES, A. 325, 89). Krystalle (aus Eisessig). F: 256—257°. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- **2.3-Bis-[3.5-dibrom-4-oxy-phenyl]-chinoxalin** $C_{20}H_{10}O_2N_2Br_4=N_2C_8H_4(C_8H_2Br_3-OH)_2$. B. Beim Erwärmen von 3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-benzil mit o-Phenylendiamin in Eisessig (Zincke, Fries, A. 325, 91). Gelbliche Tafeln (aus Eisessig). F: 240°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 3. 4.5 Diphenyl 2 [3.4 dioxy-phenyl] imidazol $C_{a1}H_{16}O_{a}N_{a}=C_{6}H_{5}\cdot C-N$ $C_{6}H_{5}(OH)_{a}$.
- 4.5 Diphenyl 2 [4 oxy 3 methoxy phenyl] imidasol $C_{22}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5\cdot C N$ $C\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Benzil mit Vanillin und Ammoniumcarbonat im Rohr (Radziszewski, C. 1909 I, 1884). Krystalle. F: 243°. Löslich in Alkohol. $C_{22}H_{16}O_2N_2 + HCl$. Nadeln. F: 154°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. Chloroplatinat. Gelb. Zersetzt sich bei ca. 230°. Schwer löslich in Alkohol.
- 1-Methyl-4.5-diphenyl-2-[4-oxy-3-methoxy-phenyl]-imidazol $C_{33}H_{30}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot C N$ $C_6H_5 \cdot C \cdot N(CH_3) \cdot C \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_2$. B. Beim Erwärmen von 4.5-Diphenyl-2-[4-oxy-3-methoxy-phenyl]-imidazol mit Methyljodid in Alkohol (Radziszewski, C. 1909 I, 1884). Nadeln. F: 230°. Löslich in Alkohol und Äther.

14. Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-28} O_2 N_2$.

1. Dioxy-Verbindungen $C_{20}H_{12}O_2N_2$.

1. 3.4 - Dioxy - 1.2; 7.8 - dibenzo - phenazin $C_{20}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel.

8.4 - Diacetoxy - 1.2;7.8 - dibenzo - phenazin C₂₄H₁₆O₄N₂ = N₂C₂₀H₁₀(O·CO·CH₂)₃. B. Aus 3.4-Dioxo-3.4-dihydro-1.2;7.8-dibenzo-phenazin und Zinkstaub in Eisessig und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Fischer, Schindler, B. 41, 391). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig-Essigsäureanhydrid). Schmilzt oberhalb 270° unter Zersetzung. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln außer in siedendem Pyridin und Acetessigester. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.

2. 3.6-Dioxy-1.2;7.8-dibenzo-phenazin $C_{20}H_{12}O_2N_2$, Formel I.

3.6 - Dioxy - 1.2; 7.8 - di - benzo-phenazin-hydroxyphenylat-(10), 10-Phenyl-3.6-di-

oxy - 1.2;7.8 - dibenzo - phenaziniumhydroxyd $C_{3c}H_{18}O_{3}N_{2}$, Formel II. — Chlorid $C_{26}H_{17}O_{2}N_{2}$ ·Cl. B. Aus 10-Phenyl-6-amino-1.2;7.8-dibenzo-phenazon-(3) (Syst. No. 3773) (Fischer, Heff, A. 286, 230), aus 10-Phenyl-6-anilino-1.2;7.8-dibenzo-phenazon-(3) (Syst. No. 3773) (F., H., A. 272, 337), aus Anhydro-(10-phenyl-3.6-diamino-1.2;7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd] (Naphthylrot; Syst. No. 3758) (F., H., A. 286, 230), aus Anhydro-(10-phenyl-3-amino-6-anilino-1.2;7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd] (Naphthylviolett; Syst. No. 3758) (F., H., A. 272, 337) sowie aus Anhydro-[10-phenyl-3-6-dianilino-1.2;7.8-dibenzo-phenaziniumhydroxyd] (Naphthylblau; Syst. No. 3758) (F., H., A. 262, 239) beim Erhitzen mit konz. Salzsäure und Fisessig im Rohr auf ca. 200°. Rotgelbe Krystalle. Löst sich in Alkohol eosinfarben mit grünlichgelber Fluorescenz (F., H., A. 272, 337).

Anhydrid, 10-Phenyl-6-oxy-1.2;7.8 - dibenzo - phenazon - (3), Oxynaphthindon C₂₆H₁₆O₂N₂, Formel III bezw. IV. B. Beim Kochen von 10-Phenyl-3.6-dioxy-1.2;7.8-dibenzo-phenaziniumchlorid mit Am-

moniak (FISCHER, HEPP, A. 272, 337). — Blättchen (aus Benzol-Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 300° (F., H., A. 272, 337). Löslich in Alkohol oder in Benzol-Alkohol mit rosenroter Farbe und intensiv orangegelber Fluorescenz (F., H., A. 262, 239; 272, 337).

Tribromderivat $C_{26}H_{13}O_2N_2Br_3$. B. Aus 10-Phenyl-6-oxy-1.2;7.8-dibenzo-phenazon-(3) und Brom in Chloroform (FISCHER, HEPP, A. 272, 345). — Rötliche Blätter. Leicht löslich in Alkohol mit weinroter Farbe, löslich in Chloroform, schwer löslich in Benzol.

10-Phenyl-6-methoxy-1.2;7.8-dibenzo-phenazon-(3) $C_{27}H_{18}O_2N_2 = N_2C_{26}H_{15}O(O\cdot CH_3)$. B. Beim Erhitzen von 10-Phenyl-6-oxy-1.2;7.8-dibenzo-phenazon-(3) mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge auf 100° (FISCHER, HEPP, A. 272, 345). — Blättchen. Schmilzt oberhalb 330°. Schwer löslich in Äther und Benzol, leicht in Alkohol und in Eisessig mit kirschroter Farbe und gelbroter Fluorescenz.

10-Phenyl-6-äthoxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenazon-(3) $C_{28}H_{20}O_2N_2=N_2C_{28}H_{10}O(O\cdot C_2H_5)$. B. Beim Erhitzen von 10-Phenyl-6-oxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenazon-(3) mit Äthyljodid und alkoh. Kalilauge auf 100° (Fischer, Herr, A. 272, 344). — Rote Blättchen oder Nadeln. Schmilzt oberhalb 340°. Schwer löslich in Äther und Benzol, leicht in Chloroform und mit blutroter Farbe in Alkohol.

10-Phenyl-6-acetoxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenazon-(3) $C_{28}H_{18}O_3N_2 = N_2C_{28}H_{18}O(O\cdot CO\cdot CH_2)$. B. Beim Kochen von 10-Phenyl-6-oxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenazon-(3) mit überschüssigem Essigsäureanhydrid und etwas geschmolzenem Natriumacetat (FISCHER, HEPP, A. 272, 343). — Rote Nadeln (aus Benzol und etwas Alkohol). Schmilzt bei 290—295°. Schwer löslich in Äther und Benzol, leichter in Alkohol und Xylol, sehr leicht in Chloroform. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

10-Phenyl-6-benzoyloxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenazon-(3) $C_{33}H_{20}O_3N_2 = N_3C_{26}H_{15}O \cdot (O \cdot CO \cdot C_6H_5)$. B. Aus 10-Phenyl-6-oxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenazon-(3) und Benzoylehlorid in Alkalilauge (Fischer, Hepp, A. 272, 344). — Rotbraune Spieße (aus Benzol + Alkohol). Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und mit karmoisinroter Farbe und orangefarbener Fluorescenz in Eisessig. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grünlichblauer Farbe.

10-α- Naphthyl-3.6 - dioxy-1.2; 7.8 - dibenzo - phenaziniumhydroxyd $C_{30}H_{20}O_{2}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. — Chlorid $C_{30}H_{19}O_{2}N_{2}$. Cl. B. Neben $10-\alpha$ -Naphthyl-6-amino-1.2;7.8-dibenzophenazon (3) beim Erhitzen von 10-a-Naphthyl-3.6-diamino-1.2;7.8- HO dibenzo-phenaziniumsulfat (Magdalarot, Syst. No. 3758) mit konz. Salzsäure und Eisessig im Rohr auf 200—210° (FISCHER, HEPP, A. 286, 236). Rote Krystalle. Löslich in heißer alkoholisch-wäßriger Salzsäure mit gelbroter Farbe und grüner Fluorescenz.

Anhydrid, $10-\alpha$ - Naphthyl-6-oxy-1.2; 7.8-dibenzo-phenazon-(3) (,,Naphthyloxynaphthindon") $C_{30}H_{18}O_{3}N_{2}$, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Beim Behandeln von 10 - α - Naphthyl - 3.6 - dioxy · 1.2; 7.8 - dibenzo - phenaziniumchlorid mit HO Alkalilauge (Fischer, Hepp, A. 286, 237). — Grünschimmernde, prismatische Krystalle. Sehr schwer löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalilauge. Die Lösung in konz. Schwefelsaure ist blau

CiaHr

und wird beim Verdünnen mit Wasser gelbrot unter Abscheidung gelbroter Flocken.

3. 5.8 - Dioxy - 1.2; 3.4 - dibenzo - phenazin, <math>5.8 - Dioxy - 1.2OH [phenanthreno-9'.10': 2.3-chinoxalin] $C_{30}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel.

5.6-Diäthoxy-1.2; 3.4-dibenzo-phenazin $C_{24}H_{20}O_2N_2=N_2C_{20}H_{10}$ (O· C_2H_5)₂. B. Bei der Reduktion von 2.3-Dinitro-hydrochinon-diäthyläther mit Zinnchlorür und Zinn in konz. Salzsäure und Alkohol auf dem Wasserbad und nachfolgender Behandlung des (nicht rein erhaltenen) 2.3-Diamino-hydrochinondiäthyläther-hydrochlorids mit Phonanthrenchinon in Eisessig (Nietzki, Rechberg, B. 23, 1212). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 260°.

4. 6.7 - Dioxy - 1.2; 3.4 - dibenzo - phenazin, 6.7 - Dioxy -[phenanthreno-9'.10':2.3-chinoxalin]') $C_{20}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel.

OH OH

6.7 - Dimethoxy - 1.2; 3.4 - dibenzo - phenazin $C_{23}H_{16}O_{2}N_{2} = N_{2}C_{20}H_{10}(O \cdot CH_{3})_{2}$. B. Aus 4.5-Diamino-veratrol (Bd. XIII, S. 782) und Phenanthrenchinon in heißem Alkohol und Essigsäure (MOUREU,

C. r. 125, 33). — Hellgelbe Nadeln (aus Toluol). F: 2556. Gibt beim Behandeln mit Schwefelsaure eine violette Farbung.

2. 3'.4' (oder 5".6") - Dioxy - 6 - methyl - [dibenzo - 1'.2': 1.2; 1".2": 3.4 - phenazin]¹), 5′.6′(oder 3′.4′)-Dioxy-6-methyl-[phenanthreno-9′.10′:2.3-chinoxalin] 1) C₂₁H₁₄O₂N₂, Formel I oder II.

4' (oder 5")-Methoxy-3' (oder 6")-acetoxy-6-methyl-[dibenzo-1'.2': 1.2; 1".2": 3.4phenazin] C24H18O3N2, Formel III oder IV. B. Beim Kochen von 3-Methoxy-4-acetoxy-

phenanthrenchinon mit 3.4-Diamino-toluol in Eisessig und Methanol (Vongerichten, B. 31, 53). — Gelbe Nadeln. F: 212°. Löslich in konz. Salzsäure mit carminroter Farbe. Die intensiv grünblaue Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser blauviolett und scheidet dann ein Sulfat in roten Flocken ab. — Wird beim Kochen mit konz, Natronlauge verseift.

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

3'.4' (oder 5''.6'') - Diacetoxy - 6 - methyl - [dibenzo - 1'.2': 1.2; 1''.2'': 3.4 - phenazin] $C_{25}H_{18}O_4N_2 = N_2C_2_1H_{12}(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Bei der Kondensation von 3.4-Diacetoxy-phenanthrenchinon mit 3.4-Diamino-toluol (Vongerichten, B. 32, 1521). — Gelbliche Nadeln (aus Eisessig). F: 215—218°. Die intensiv blaue Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser rot. — Wird von methylalkoholischer Natronlauge schon in der Kälte verseift.

4' (oder 5")-Methoxy-3' (oder 6")-benzoyloxy-6-methyl-[dibenzo-1'.2': 1.2; 1".2": 8.4-phenazin] $C_{29}H_{20}O_3N_2=N_2C_{21}H_{19}(O\cdot CH_3)(O\cdot CO\cdot C_6H_5)$. B. Aus 3-Methoxy-4-benzoyloxy-phenanthrenchinon und 3.4-Diamine-toluol (Vongerichten, B. 31, 3201). — Gelbliche Nadeln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Gibt beim Verseifen mit alkoh. Natronlauge eine bordeauxrote Lösung.

15. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-30}O_2N_2$.

2.7-Dioxy-2.3-diphenyl-1.2-dihydro-5.6-benzo-

 $\begin{array}{lll} C_2H_5\cdot O\cdot C_{10}H_5 & N(C_6H_5)\cdot C(C_6H_5)\cdot OH \\ \text{niumhydroxyd, S. 477.} \end{array} \quad Vgl. \quad 7\text{-Athoxy-1.2.3-triphenyl-5.6-benzo-chinoxaliniumhydroxyd, S. 477.}$

16. Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-38}O_2N_2$.

Dioxy-Verbindungen $C_{28}H_{18}O_2N_2$.

- $\begin{array}{ll} \textbf{1. } \textbf{\textit{Dihydroanthranonazin}} \ C_{28}H_{18}O_{2}N_{2} = C_{6}H_{4} \\ \begin{array}{l} C(OH) \\ CH \end{array} \\ \end{array} \\ C_{6}H_{2} \\ \begin{array}{l} C_{8}H_{2} \\ C(OH) \end{array} \\ C_{6}H_{2} \\ \begin{array}{l} C_{6}H_{2} \\ C(OH) \end{array} \\ C_{6}H_{2} \\ \end{array} \\ \begin{array}{l} C_{6}H_{4} \\ C(OH) \end{array} \\ \end{array} \\ \text{ist desmotrop mit } C_{6}H_{4} \\ \begin{array}{l} C_{12}C_{12} \\ C_{13}C_{14} \\ C_{14}C_{14}C_{14} \\ C_{14}C_{14}C_{14} \\ C_{14}C_{14}C_{14}C_{14} \\ C_{14}C_{14}C_{14}C_{14}C_{14}C_{14} \\ C_{14}C_{1$
- 2. 9.10 (oder 10.11) Dioxy-2.9'; 9.2'-diimino-9.11-dihydro-dianthryl-(1.1'), Flavanthrinol-hydratC₂₈H₁₈O₂N₂, Formel I oder II, ist desmotrop mit 9 (oder 11)-0xy-10-oxo-2.9'; 9.2'- diimino 9.10.11.12 tetra hydro-dianthryl-(1.1'), Syst. No. 3635.

OH
OH
OH
I.
OH
OH
II.

3. 10.10' - Dioxy - 2.9'; 9.2' - diimino-9.10 - dihydro - dianthryl - (1.1'), α - Hexahydroflavanthren $C_{2d}H_{18}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 10-Oxy-10'-oxo-2.9'; 9.2'-diimino-9.10.10'.12'-tetrahydro-dianthryl-(1.1'), Syst. No. 3635.

C. Trioxy-Verbindungen.

1. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-4}O_3N_2$.

Trioxy-Verbindungen $C_4H_4O_3N_2$.

1. 2.4.5 - Trioxy - pyrimidin (Isobarbitursäure) $C_4H_4O_3N_2$, s. Ho nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.4.5 Trioxo-hexahydropyrimidin, Syst. No. 3615.

4.5 - Diāthoxy - 2 - āthylmercapto - pyrimidin $C_{10}H_{16}O_2N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 4-Chlor-5-āthoxy-2-āthylmercapto-pyrimidin mit der berechneten Menge Natriumāthylat (Johnson, Heyl, Am. 38, 246). — $C_{10}H_{16}O_2N_2S + HCl$. Hygroskopische Prismen. F; 129—131° (Zers.).

5-Äthoxy-2-äthylmercapto-4-rhodan-pyrimidin C₂H₁₁ON₃S₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4-Chlor-5-äthoxy-2-äthylmercapto-pyrimidin mit Kaliumrhodanid in Alkohol (Johnson, McCollum, Am. 36, 141). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 66—67°. Löslich in heißem Alkohol und Benzol. Löslich in konz. Salzsäure. — Wird beim Erwärmen mit wäßr. Ammoniak nicht verändert. Lagert sich beim Erhitzen auf 105—110° oder beim Kochen mit Alkohol in 4-Thiocarbonylamino-5-äthoxy-2-äthylmercapto-pyrimidin (Syst. No. 3773 a) um. Bei Einw. von Thiobenzoesäure oder Thioessigsäure entsteht 5-Äthoxy-4-mercapto-2-äthylmercapto-pyrimidin (Syst. No. 3636).

2. 2.4.6-Trioxy-pyrimidin (Barbitursäure) C₄H₄O₃N₂, s. nebenstehende Formel, ist desmotrop mit 2.4.6-Trioxo-hexahydropyrimidin, Syst. No. 3615.

2.4.6 - Trimethoxy - pyrimidin $C_7H_{10}O_3N_2 = N_2C_4H(O\cdot CH_3)_3$. B. Aus $HO\cdot N \to OH$ 2.4.6 - Trichlor-pyrimidin und überschüssiger Natriummethylat-Lösung bei 100° (BÜTTNER, B. 36, 2235). — Nadeln. F: 53°. Kp: 232°.

2. Trioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-14} O_3 N_2$.

[5- $(\alpha-0xy-athyl)$ -chinuclidyl-(2)]-[6-0xy-chinolyl-(4)]-carbinol, 0xy-dihydrocuprein $C_{1x}H_{24}O_3N_4$, Formel I.

Oxydihydrochinin, Oxyhydrochinin C₂₀H₂₆O₂N₂, Formel II. Ist ein Gemisch von Diastereoisomeren (GIEMSA, OESTERLIN, B. 64 [1931], 58. — B. Beim Kochen von Oxy-



dihydrochininschwefelsäure mit verd. Schwefelsäure (Chininfabr. Zimmer & Co., D. R. P. 152174; C. 1904 II, 166; Frdl. 7, 697). — Bitterschmeckendes Krystallpulver. Sehr schwer löslich in Wasser, Benzol, Äther und Chloroform, sehr leicht in Alkohol und Aceton (Chininfabr. Z. & Co.). — Hydrochlorid. Nadeln mit 2 H₁O. Zersetzt sich bei ca. 175° (Chininfabr. Z. & Co.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser.

Oxydihydrochininschwefelsäure C₂₀H₂₆O₄N₂S, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. GIEMSA, OESTERLIN, B. 64 [1931], 58, 60. — B. Aus den Salzen des Chinins und konz. Schwefelsäure unter Kühlung (Schützenbergee, A. 108, 353; Hesse, A.

267, 140; Chininfabr. Zimmer & Co., D. R. P. 152174; C. 1904 II, 166; Frdl. 7, 697). — Pulver. Leicht löslich in Wasser mit blauer Fluorescenz; stark linksdrehend (H.). — Die wäßr. Lösung wird durch Einw. von Chlor und überschüssigem Ammoniak intensiv dunkelgrün (H.). — Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Oxydihydrochinin (Chininfabr. Z. & Co.).

Salpetersäureester des Nitro-CH₃·CH(O·NO₂)·HC—CH—CH₂
Oxydihydroehinins (,,Dinitroehinin") C₂₀H₂₄O₇N₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Chininfabr.
ZIMMER & Co., D. R. P. 283537; C.
1915 I, 1032; Frdl. 12, 752. — B. Aus Chinin und Salpeterschwefelsäure unter Kühlung
(RENNIE, Soc. 39, 470). — Amorph. Gibt beim Erhitzen auf 130° Wasser ab. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser und Äther. Leicht löslich in Mineralsäuren.

3. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O_3N_2$.

2.3.6-Trioxy-phenazin C18H4O2N2, Formel III.

Anhydro-[10-phenyl-2.3.6-trioxy-phenasiniumhydroxyd], 9-Phenyl-3.7-dioxy-phenason-(2), 2.6-Dioxy-aposafranon $C_{19}H_{12}O_3N_2$, Formel IV bezw. V. B. Beim Erhitzen

von 9-Phenyl-7-amino-3-anilino-phenazon-(2)-anil (Syst. No. 3766) mit verd. Schwefelsäure unter Druck auf 230—250° (O. Fischer, Hepp, B. 29, 369). — Braungelbe Nadeln. Schmilzt oberhalb 280°. Löslich in verd. Natronlauge mit rotgelber Farbe.

4. Trioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_3N_2$.

3.3'.4'-Trioxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin]
1
) (6.7.8-Trioxy-naphthophenazin) $C_{16}H_{10}O_{3}N_{2}$, I. Ho. Ho. N. N. Ho.
[benzo - 1'.2':1.2 - phenazin] 1) Cl Cl₁₈H₂O₃N₂Cl₃, Formel II. B. Beim Kochen von 2.3.7.8-Tetrachlor-5.6-dioxy-naphthochinon-(1.4) mit o-Phenylendiamin in Alkohol (ZINCKE, SCHMIDT, A. 286, 54). — Grünlichbraunrote Blättchen und Nadeln. Schmilzt noch nicht bei 250°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

4.5'.6'-Trichlor-3.3' (oder 3.4')-dioxy-4' (oder 3')-acetoxy-[benzo-1'.2': 1.2-phenaxin] 1) 1) 1 C₁₈H₂O₄N₂Cl₃, Formel III oder IV. B. Beim Kochen von o-Phenylendiamin mit

2.3.7.8-Tetrachlor-5.6-diacetoxy-naphthochinon-(1.4) in Alkohol (ZINCKE, SCHMIDT, A. 286, 55). — Bräunliche Nadeln. Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

4.5'.6'-Trichlor-3.3'.4'-triacetoxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin]¹) $C_{22}H_{13}O_6N_2Cl_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4.5'.6'-Trichlor-3.3'.4'-trioxy-[benzo-1'.2':1.2-phenazin] oder seines Monoacetylderivates (s. o.) mit Acetanhydrid (ZINCKE, SCHMIDT, A. 286, 54, 55). — Gelbliche Prismen (aus Acetanhydrid). Schmilzt noch nicht bei 250°.

5. Trioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_3 N_2$.

Trioxy-Verbindungen $C_{21}H_{18}O_3N_2$.

- 1. 2.4.5 Tris [2 oxy phenyl] Δ^2 imidazolin, o.o'.o'' Trioxy amarin $C_{21}H_{18}O_3N_2 = \frac{HO \cdot C_6H_4 \cdot HC N}{HO \cdot C_6H_4 \cdot HC \cdot NH} C \cdot C_6H_4 \cdot OH.$
- 2.4.5-Tris-[2-äthoxy-phonyl]- Δ^3 -imidazolin, o.o'.o"-Triäthoxy-amarin (Åthylsalidin) $C_{27}H_{30}O_3N_2 = \frac{C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot HC-N}{C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot HC\cdot NH}C\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von Hydrosalioylamid-triäthyläther (Bd. VIII, S. 48) auf 160—165° (Perkin, Soc. 20, 426; A. 145, 310). Amorph. Hydrochlorid. Amorph. Sehr Licht löslich in Alkohol, leicht in siedendem Wasser. $2C_{27}H_{30}O_3N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Blaßorangefarbenes, krystallinisches Pulver.
- $\begin{array}{ll} 2. & \textbf{2.4.5-Tris-[4-oxy-phenyl]-Δ^2-inidazolin, $p.p'.p''$-Trioxy-amarin} \\ C_{\textbf{3}1}H_{\textbf{18}}O_{\textbf{3}}N_{\textbf{2}} & = \begin{array}{ll} HO\cdot C_{\textbf{6}}H_{\textbf{4}}\cdot HC-N \\ HO\cdot C_{\textbf{6}}H_{\textbf{4}}\cdot HC\cdot NH \end{array} \\ \end{array} \\ \begin{array}{ll} C\cdot C_{\textbf{6}}H_{\textbf{4}}\cdot OH. \end{array}$
- 2.4.5 Tris [4 methoxy phenyl] Δ^2 imidazolin, p.p'.p'' Trimethoxy amarin, CH₃·O·C₆H₄·HC—N C·C₆H₄·O·CH₂. B. Beim Erhitzen von Anishydramid (Bd. VIII, S. 75) auf 165—170° (Bertagnini, A. 88, 128). Nadeln mit 1 H₂O

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

(aus verd. Alkohol) (exsicoatortrocken) vom Schmelzpunkt 118°; wasserfreie Prismen (aus Benzol + etwas Ligroin) vom Schmelzpunkt 148° (O. Fischer, Prause, J. pr. [2] 77, 130). Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 3024,6 kcal/Mol (Delépine, C. r. 126, 343). Kaum löslich in siedendem Wasser, schwer in Äther, löslich in Alkohol (B.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol N.N'-Dianisal-α.α'-bis-[4-methoxy-phenyl]-āthylendiamin (Bd. XIII, S. 814) (F., P.). — Schmeckt bitter (B.). — C₂₄H₂₄O₃N₃+HCl+H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser (B.). — 2C₂₄H₂₄O₃N₃+2HCl+PtCl₄. Hellorangefarbene Blättchen. Schwer löslich in Alkohol (B.). — Pikrat. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 184° (F., P.).

6. Trioxy-Verbindungen C_n H_{2n-28}O₈N₂.

3'.4'.5'' (oder 4'.5''.6'') - Trioxy - 6 - methyl - [dibenzo - 1'.2': 1.2; 1".2": 3.4-phenazin]¹), 3'.5'.6' (oder 3'.4'.6') - Trioxy - 6 - methyl - [phenanthreno - 9'.10': 2.3 - chinoxalin]¹) $C_nH_{16}O_sN_a$, Formel I oder II.

3' (oder 6'') - Oxy - 4'.5'' - dimethoxy - 6 - methyl - [dibenzo - 1'.2': 1.2; 1''.2'': 3.4 - phenasin]¹) $C_{29}H_{18}O_{2}N_{2}$, Formel III oder IV. B. Aus 4-Oxy - 3.6-dimethoxy - phenanthrenchinon (Thebaolchinon, Bd. VIII, S. 519) und 3.4 - Diamino - toluol in alkoholisch - essignaurer

Lösung (Febund, Göbel, B. 30, 1392). — Gelbe Flocken. F: 192°. Schwer löslich in Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau. Wird durch konz. Salzsäure purpurrot gefärbt.

4'.5"-Dimethoxy-3'(oder 6")-acetoxy-6-methyl-[dibenzo-1'.2':1.2; 1".2":3.4-phenasin]¹) $C_{25}H_{20}O_4N_3$, Formel V oder VI. B. Aus 3.6-Dimethoxy-4-acetoxy-phenanthren-

chinon und 3.4-Diamino-toluol in alkoholisch-essigsaurer Lösung (Freund, Göbel, B. 30, 1391). — Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 201—203°.

7. Trioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-36} O_3 N_2$.

Dioxy-10-oxo-2.9'; 9.2'-diimino-9.10.11.12.9'.10'-hexahydro-dianthryl-(1.1') (Syst. No. 3636).

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

8. Trioxy-Verbindungen C_nH_{2n-38}O₃N₂.

1'.4'.1" - Trioxy-9.10 - dihydro-[dinaphtho-2'.3':1.2;2".3":5.6 - phenazin]¹), Trioxy-dihydro-asymm.-diang.-dianthrazin $C_{28}H_{18}O_3N_2$, Formel I, bezw. desmotrope Formen. B. Beim Erhitzen der Verbindung $C_{28}H_{18}O_3N_2$ der Formel II (Syst. No. 3623) oder der Verbindung $C_{28}H_{14}O_3N_2$ der Formel III (Syst. No. 3623) mit einer

alkal. Lösung von Natriumhydrosulfit Na₂S₂O₄ auf 70—80° (Scholl, Stegmüller, B. 40, 931). Beim Erhitzen von Indanthren (Syst. No. 3632) mit einer alkal. Lösung von Natriumhydrosulfit Na₂S₂O₄ auf dem Wasserbad (Sch., St., B. 40, 931). — Die freie Base bezw. ihr Natriumsalz oxydiert sich an der Luft sehr leicht zu der Verbindung C₂₂H₁₆O₂N₂ (Formel II). — Na₂C₂₂H₁₆O₃N₃. Braun. Unlöslich in heißer verdünnter Natronlauge, schon in der Kälte löslich in methylalkoholischer Kalilauge mit roter Farbe.

D. Tetraoxy-Verbindungen.

1. Tetraoxy-Verbindungen $C_n H_{2n-8} O_4 N_2$.

1. 2 - [I - Arabo - tetraoxybuty I] - benz - OH H H

imidazol C₁₁H₁₄O₄N₂, s. nebenstehende Formel.

Zur Konstitution vgl. Schilling, B. 34, 905; Ohle, H OH OH

B. 67 [1934], 157. — B. Bei mehrfachem Abdampfen der neutralen oder schwach essigsauren wäßrigen Lösung von 1Mol o-Phenylendiamin und 2 Mol l-Arabinose (Griess, Harrow, B. 20, 3112). — Nadeln (aus Wasser). Schmeckt schwach bitter (Gr., Ha.). Schmilzt unter Zersetzung bei 235° (Gr., Ha.), 234° (O.). [a];: +52,0° (5 n-Salzsäure; c = 1,6) (O.). Schwer löslich in heißem Wasser, noch schwerer in kaltem Wasser, fast unlöslich in Äther (Gr., Ha.). Leicht löslich in Kalilauge, wird aber bei Neutralisation mit Essigsäure wieder ausgeschieden (Gr., Ha.). — Erleidet bei 100° im Vakuum über P₂O₅ keinen Gewichtsverlust (O.). Wird beim Kochen mit starker Kalilauge oder Salzsäure nicht zersetzt (Gr., Ha.). — C₁₁H₁₄O₄N₂ + HCl. Blättchen (aus verdünnter heißer Salzsäure) (Gr., Ha.). Leicht löslich in kaltem Wasser. — C₁₁H₁₄O₄N₂ + HBr. Blättchen (Gr., Ha.). Leicht löslich in kaltem Wasser.

2. Tetraoxy-Verbindungen C_nH_{2n-10}O₄N₂.

1. 2-[d-Arabo-tetraoxybutyl]-chinoxalin C₁₂H₁₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. E. Fischer, B. 22, 92; Онье, B. 67 [1934], 157; Кини, Вак, B. 67, 899 Anm. 4. — B. Bei Einw. von

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

essigsaurem o-Phenylendiamin auf d-Glucose (Geiess, Harrow, B. 20, 2207). Aus o-Phenylen-bis-glykosimin (Bd. XIII, S. 20) beim kurzen Kochen mit sehr verd. Essigsäure (Gr., Ha.). Beim Erwärmen einer wäßr. Lösung von d-Glykoson (Bd. I, S. 932) mit o-Phenylendiamin (F.). — Nadeln mit 2 H_2O (aus Wasser) (Ge., Ha.). Das Krystallwasser wird bei 100° abgegeben (Gr., Ha.). Nadeln mit 1 H_2O (aus Alkohol); F: 187—188° (Zers.); [α] $_0^m$: —75,2° (5 n-Salzsäure; c = 2) (O.). Schmeckt bitter (Gr., Ha.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol; unlöslich in Ather; leicht löslich in verd. Salzsäure, daraus durch Ammoniak fällbar (Gr., Ha.). — Reduziert Frihlingsche Lösung (Gr., Ha.). Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Salzsäure oder Barytwasser (Gr., Ha.).

2. 6(oder 7) - Methyl-2-[d-arabo-tetraoxybutyl]-chinoxalin, "Anhydro-glucodiaminotoluol" C₁₃H₁₆O₄N₂, Formel I oder II. B. Beim Erwärmen einer

wäßr. Lösung von d-Glykoson (Bd. I, S. 932) und 3.4-Diamino-toluol (E. FISCHER, B. 22, 93). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt wenig oberhalb 180° unter Zersetzung. Leicht löslich in verd. Salzsäure.

3. Tetraoxy-Verbindungen C_nH_{2n-14}O₄N₂.

4.7.3'.4'(oder 4.7.5'.6')-Tetraexy-[benzo-1'.2':5.6-indazol], 1'.4'.7'.8'(oder 1'.4'.5'.6')-Tetraexy-[naphthe-2'.3':3.4-pyrazol] C₁₁H₂O₄N₃, Formel III oder IV, bezw. desmotrope Formen. Die von v. Pechmann, Seel, B. 82, 2298 so formulierte Verbindung ist im Hinblick auf die Ergebnisse der Arbeit von Fisser, Peters, Am. Soc. 58

[1931], 4080 als $C_{11}H_6O_4N_2$, Formel V oder VI, in Syst. No. 3637 eingeordnet worden. Dasselbe gilt für die beiden Acetylderivate, die als O.O-Diacetyl-Derivat $C_{15}H_{16}O_6N_2$ und als O.O.N-Triacetyl-Derivat $C_{17}H_{18}O_7N_2$ zu formulieren sind.

4. Tetraoxy-Verbindungen C_nH_{2n-16}O₄N₂.

1. 1.2.3.4-Tetraoxy-phenazin C₁₂H₆O₄N₈, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Versetzen einer verd. Lösung von Tetraoxychinon-Natrium mit 1 Mol o-Phenylendiaminsalz und nachfolgenden Ansäuern mit Essigsäure (Kehrmann, B. 23, 2448). — Krystalle. Schwer löslich in siedendem Eisessig. Löslich in verd. Mineralsäuren mit dunkelolivgrüner Farbe.

— Oxydiert sich leicht zu 1.4-Dioxy-2.3-dioxo-2.3-dihydro-phenazin (Syst. No. 3637).

Anhydro - [9 - methyl-1.2.3.4-tetraoxy-phenasiniumhydroxyd], 9-Methyl-1.3.4-trioxy-phenason-(2) $C_{18}H_{18}O_4N_8$, s. nebenstehende Formel, bezw. chinoide Form. B. Aus Tetraoxychinon und salzsauren h. Methyl-o-phenylendiamin beim Erwärmen in schwach essigsaurer Lösung (Kehemann, Durer, B. 31, 2440). — Grüne Nadeln oder Blättchen (aus Eisessig). Zersetzt sich zwischen 250° und 255°.

Anhydro-[9-phenyl-1.2.3.4-tetraoxy-phenasimiumhydroxyd], 9-Phenyl-1.3.4-trioxy-phenason-(2), 1.2.4-Trioxy-aposafranon C₁₈H₁₈O₄N₈, Formel VII bezw. VIII. B. Beim Erwärmen von Tetraoxychinon mit salzsaurem 2-Amino-diphenylamin in essigsaurer Lösung (Kehrmann, Durer, B. 31, VII. Neben anderen Produkten bei der Kondensation von Rhodizonsäure (Bd. VIII, S. 535) mit 1Mol 2-Amino-diphenylamin (K.,

- D., B. 31, 2440). Stahlblauglänzende, braungrüne, dichroitische Nadeln (aus Essigsäure). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Essigsäure und heißer Salzsäure mit grüner Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure erscheint im durchfallenden Lichte in dicken Schichten gelblich olivbraun, in dünnen Schichten rosenrot; auf Wasserzusatz wird die Lösung grün. Die Lösung in Alkalilauge ist rot, wird aber durch Oxydation bald grüngelb. Bei der Einw. von kalter verdünnter Salpetersäure entsteht eine Verbindung Č₁₆H₁₀O₄N₂ [Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). Unlöslich in Wasser; löslich in verd. Natronlauge mit gelber Farbe].
- 9 Phenyl 1.3.4 triacetoxy phenazon (2), 1.2.4 Triacetoxy aposafranon C₂₄H₁₈O₇N₅ = N₂C₁₈H₅O(O·CO·CH₂)₅. B. Beim Erhitzen von 1.2.4-Trioxy-aposafranon mit Acetanhydrid und Natriumacetat auf dem Wasserbad (Kehrmann, Duret, B. 31, 2439). Rotviolette, kupferglänzende Nadeln (aus Benzol). Zersetzt sich zwischen 220° und 225°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol, Eisessig und Benzol mit rotvioletter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb, nach dem Verdünnen mit Wasser grün.
- 2. 5.6.7.8-Tetraoxy-2-methyl-phenazin $C_{18}H_{10}O_4N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4-Diamino-toluol und Tetraoxychinon (Nietzri, Kehrmann, B. 20, 3150). Dunkelgrüner, krystallinischer Niederschlag. Leicht löslich in verd. Mineralsäuren. Geht beim Erwärmen an der Luft in 5.8-Dioxy-6.7-dioxo-2-methyl-6.7-dihydro-phenazin (Syst. No. 3637) über.

5. Tetraoxy-Verbindungen $C_n H_{2n-24} O_4 N_2$.

1.4.1'.4'-Tetraoxy-diisochinolyl-(3.3') bezw. 1.4.1'.4'-Tetraoxo-oktahydro-diisochinolyl-(3.3') C₁₈H₁₂O₄N₂, Formel I bezw. II, bezw. weitere desmotrope Formen, Leukocarbindigo. B. Bei vorsiehtiger Oxydation von 4-Oxy-isocarbostyril (Bd. XXI, S. 176) mit der berechneten Menge Kaliumdichromat in heißer verdünnter Salzsäure (Gabriel,

COLMAN, B. 35, 2426). Bei der Reduktion von Carbindigo (Syst. No. 3632) mit alkoh. Schwefelammonium (G., C., B. 33, 997). Aus 4 Oxy-isocarbostyril und frisch gefälltem Carbindigo in heißer Salzsäure (G., C., B. 35, 2427). — Orangegelbe, mikroskopische Nadeln. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumdichromat in heißer Salzsäure Carbindigo (G., C., B. 35, 2427).

6. Tetraoxy-Verbindungen C_nH_{2n-38}O₄N₂.

1'.4'.1''.4'' - Tetraoxy - 9.10 - dihydro - [dinaphtho - 2'.3': 1.2; 2''.3'': 5.6 - phenazin] 1), Tetraoxy - dihydro - as ymm. - diang. - dianthrazin, 9.10.9'.10'-Tetrahydro - indanthren $C_{as}H_{10}O_4N_8$, Formel III.

O.O.O.O.-Tetraacetyl-tetrahydroindanthren $C_{3e}H_{3e}O_{5}N_{3}=N_{3}C_{3g}H_{14}(O\cdot CO\cdot CH_{3})_{4}$. B. Beim Kochen von Indanthren (Syst. No. 3632) mit Acetylchlorid und Chinolin in Gegenwart von Acetanhydrid (SCHOLL, BERBLINGER, B. 40, 398). — Braungelbe, mikroskopische

¹⁾ Zur Stellungsbezeichnung in diesem Namen vgl. Bd. XVII, S. 1-3.

Nadeln. Löslich in organischen Mitteln mit rötlichgelber Farbe und grüner Fluorescenz. — Liefert mit heißer alkoholischer Kalilauge eine blaue Lösung des Dihydroindanthrens (Syst. No. 3637), beim Erwärmen mit konzentrierter wäßrig-alkalischer Hydrosulfit-Lösung eine braune Lösung (Indanthrenküpe). Bei anhaltendem Kochen mit Chinolin entsteht das Azin der Formel IV (S. 555) (Syst. No. 3609).

O.O.O.O-Tetrabenzoyl-tetrahydroindanthren C₅₀H₅₄O₅N₂ = N₃C₂₈H₁₄(O·CO·C₆H₅)₄.

B. Beim Erwärmen von Indanthren mit Zinkstaub, Natronlauge und Natriumhydrosulfit-Lösung (D: 1,074) auf 50° im Wasserstoffstrom und Behandeln der filtrierten braunen Küpe mit Benzoylehlorid und Natronlauge unter Kühlung (SCHOLL, STEINKOPF, KABACZNIK, B. 40, 393). Beim Kochen von Indanthren mit Benzoylehlorid in Gegenwart von Chinolin (SCH., BEBELINGER, B. 40, 395). — Gelblichrote Krystalle (aus Nitrobenzol), gelbe Nadeln (aus Pseudocumol). Schmilzt oberhalb 300°. Schwer löslich in siedendem Pseudocumol, leicht in siedendem Nitrobenzol und Chinolin mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. — Zersetzt sich beim Erhitzen für sich unter Abspaltung von Benzoesäure. Beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge entsteht eine blaue Lösung, die beim Versetzen mit Wasser bei Luftzutritt Indanthren abscheidet. Beim Erwärmen mit alkal. Hydrosulfit-Lösung entsteht eine gelbbraune Lösung. Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,52) in der Kälte 1.2;5.6-Diphthalyl-phenazin (Syst. No. 3632). Bei der Einw. von siedendem Chinolin entsteht das Azin der Formel IV (S. 555) (Syst. No. 3609).

E. Pentaoxy-Verbindungen.

Pentaoxy-Verbindungen $C_n H_{2n-8} O_5 N_2$.

1. 2-[Pentaoxy-n-amyl]-benzimidazol $C_{19}H_{16}O_5N_9$, N_9 $C \cdot (CH(OH))_4 \cdot CH_9 \cdot OH$ s. nebenstehende Formel.

1. 2-[d-Gluco-pentaoxyamyl]-benz-imidazol C₁₂H₁₆O₅N₂, s. nebenstehende Formel.

Zur Konstitution vgl. Hinsberg, Funcke, B.

26, 3093. — Entsteht neben 2-[d-Arabo-tetra-oxybutyl]-chinoxalin bei einmonatiger Einw. von 1 Mol essigsaurem o-Phenylendiamin auf 2 Mol d-Glucose in konzentrierter wäßriger Lösung bei 30° (Griess, Harrow, B. 20, 2208). — Blättchen (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther (Gr., Ha.). Schmeckt schwach bitter (Gr., Ha.). — Wird durch starke Säuren und Alkalilauge selbst beim Kochen nicht verändert (Gr., Ha.). Reduziert nicht Fehlingsche Lösung (Gr., Ha.). Liefert mit Mineralsäuren zum Teil gut krystallisierende Salze (Gr., Ha.).

2. 2-[d-Galakto-pentaoxyamyl]-benztmtdazot C₁₈H₁₆O₅N₃, s. nebenstehende Formel.

Zur Konstitution vgl. Hinsberg, Funcke, B.
26, 3093. — B. Bei mehrfachem Abdampfen
der neutralen oder schwach essigsauren wäßrigen Lösung von 1 Mol o-Phenylendiamin und
2 Mol d-Galaktose (Griess, Harrow, B. 20, 3116). — Nadeln. F: 246° (Zers.) (Gr., Ha.;
Kuhn, Bär, B. 67 [1934], 904). [a]₅ⁿ: +50° (Pyridin; c = 0,2), +52,5° (Eisessig; c = 0,2) (Ku.,
B.). Schwer löslich in heißem Wasser, noch schwerer in siedendem Alkohol; unlöslich in Ather
(Gr., Ha.). Schmeckt bitter und brennend (Gr., Ha.). — Reduziert nicht Fehlingsche Lösung
(Gr., Ha.). Ist gegenüber Säuren und Alkalilaugen sehr beständig (Gr., Ha.). — C₁₈H₁₆O₅N₂ + HCl+1¹/₂H₃O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Salzsäure (Gr., Ha.).

F. Hexaoxy-Verbindungen.

Hexaoxy-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_6 N_2$.

- 2. $\alpha.\alpha'$ -Bis-[2.6-dioxy-pyridyl-(4)]-äthylenglykol $^{\rm HO}$ OH $_{12}^{\rm H}_{12}^{\rm O}_{6}^{\rm N}_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Neben 2.6-Dioxy-4-oxy- Neben 2.6-Dioxy-pyridin bei der Reduktion von 2.6-Dioxy-pyridin-carbonsäure-(4)-amid (Bd. XXII, S. 257) mit Natriumamalgam in alkal. $^{\rm HO}$ OH OH OH Lösung (Easterfield, Sell, Soc. 65, 31). Braune Kügelchen. Leicht löslich in heißem Wasser. Sehr leicht löslich in Alkalilaugen.

G. Oktaoxy-Verbindungen.

Oktaacetylderivat $C_{28}H_{36}O_{16}N_2$, s. untenstehende Formel. Das Molekulargewicht ist kryoskopisch in Benzol bestimmt (Stolte, B. Ph. P. 11, 21). — B. Aus d-Fructosazin und

$$\frac{\text{CH}_{3} \cdot \text{CO} \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_{2} \cdot [\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})]_{3} \cdot ||^{+N_{\infty}}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})]_{3} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})||_{3} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})||_{3} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})||_{3} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})||_{3} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})||_{3} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{CH}_{2}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})||_{3} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{CH}_{2}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})||_{3} {N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CH}_{3})||_{3}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})||_{3}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CH}_{3})||_{3}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{3})||_{3}}{N} \cdot \frac{||\text{CH}(\text{O} \cdot \text{CH}_{3})||_{3}}{N} \cdot$$

Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat (Lobry de Bruyn, R. 18, 75). — Krystalle (aus 50% algem Alkohol). F: 174°; $[\alpha]_D$: — 6,7° (Chloroform; c = 2) (L. d. B.).

Register für den dreiundzwanzigsten Band.

Vorbemerkungen s. Bd. I, S. 939, 941.

Acetylenyl-chinuclidylmeth-Acetoxymethyl-phenylbenzos phenaziniumhydroxyd oxychinolylearbinol 537. lepidylidenchinuclidin 273. Acenaphthenchinonazin 251. 464. — phenylpyrazol 355, 366. — phenylpyrimidin 395. Acetyl-harmalin 397. Acenaphthylenochinoxalin 313. — hydrochinin 495. hydrocinehonidin 411. Acet- s. auch Aceto- und Acetoxyphenyl-acetyldihydros Acetyl-. hydrocinchonin 406. benzophenazin 450, 451. Acetamino-anilinomethyl= indazol 126. benzophenaziniumhydr= naphthoimidazol 214. indolochinolin 269. oxyd 454, 459, 460, 461. methylindazol 142. isopropylphenylnaphthos dibenzophenazon 547. imidazol 290. - methylphenylpyrazol 188. Acetoxyphenyldimethyl- s. nitromethylbenzimidazyls - naphtheurhodol 452; Dimethylacetoxyphenyl.. azobenzol 150. s. auch 457. Acetoxyphenyldinitroacetoxys Acetaminophenylacetoxy naphthoimidazol 208. methyl- s. Dinitroacetmethyl- s. Acetoxy - nitroindazol 130, 131. oxymethylacetoxy: methylacetaminophenyl-. nitromethylindazol 143, phenyl-. Acetaminophenyläthoxys methyl-s. Athoxymethyls 144. Acetoxy-phenylphenazon 502. Acetyloxy- s. Acetoxy-. triphenyldihydrochinoxas acetaminophenyl-. Acetylphenyl-s. Phenyllin 467. Acetaminophenylcarbathoxy. acetyl-. Acetyl- s. auch Acet- und oxymethyl- s. Carbath= Acetyl pyrazol 42. Aceto-. oxyoxymethylacetaminos safranol 502. Acetylamino- s. Acetamino-. phenyl-. Athenyl s. auch Vinyl-. Acetyl-apocinchonin 418. Acetaminophenylchlordis Athenyl-äthylendiamin 31. methyl-s. Chlordimethyl= chindolin 269. naphthylendiamin 211, 215. acetaminophenyl-. chinidin 509. Acetaminophenylchlormethylphenylendiamin 145. chinin 530. s. Chlormethylacetaminopropylendiamin 33. Acetylchlor- s. Chloracetyl-. tetramethylendiamin 34. phenyl-. Acetylchlordiphenyl- s. Chlor-Acetaminophenylnaphtho: diphenylacetyl-. toluylendiamin 159. trimethylendiamin 32. imidazol 282. Acetyl-cinchonidin 444. Äthinyl- s. Acetylenyl-. Äthosafranol 501. Acetaminophenyloxymethylcinchonin 434. s. Oxymethylacetaminos dihydrodibenzophenazin phenyl-. 317; s. auch 316. Athoxalylpiperazin 12. Äthoxy-äthoxyphenyldis Aceto- s. auch Acet- und dihydroharmalin 393. hydrochinazolin 378. Acetyl-. dihydrophenazin 210. Acetoxy-aposafranon 502. Acetyldimethyl- s. Dimethyläthylchinolinäthylmethyl= benzophenazin 452; s. auch acetyl-. chinolinmethincyanin• **457, 461**. Acetyldimethylisopropyl- s. hydroxyd 468. benzophenazinhydroxys äthylchinolinmethyläthyl: Dimethylisopropylphenylat 454, 459, 460, acetyl-. chinolinmethincyanin-Acetyldiphenyl- s. Diphenylhydroxyd 468. dibenzophenazinhydroxys acetyl-. athylmercaptomethyl= phenylat 473. pyrimidin 483. Acetylenyl-chinuclidyl-Acetoxymethyl-acetamino= chinolylcarbinol 448. äthylmercaptopyrimidin phenylpyrazol 359. chinuclidylchinolylchlor-482.athoxyphenylpyrazol 358. methan 265. athylmercaptorhodan: benzophenazinhydroxys chinuclidylidenchinolylpyrimidin 550. phenylat 464. methan 273. athylphthalazin 391.

chinuclidylidenmethoxy.

chinolylmethan 451.

aposafranon 502.

— benzimidazol 377.

phenylacetyldihydros

benzophenazin 451.

REGISTER

Athoxy-benzophenazin 460. benzophenazinhydroxy= phenylat 459. benzylphthalazin 448. brommethoxyphenyl: pyridazin 488. bromphenylbenzimidazol 377. -- bromphenyloxyphenyl: benzimidazol 503. butylidenhydrazobenzol 349. carvacroxymethylbenz= imidazol 485. chinazolin 386, 387. - chinoxalin 387. - cinnolin 386. Athoxydimethyl-athoxy: phenylpyrazoliumhydr: oxyd **358**. — benzimidazol 379. phenylpyrazol 367. phenylpyrazoliumhydr-oxyd 357. pyrazol 367. pyrimidin 373. Athoxydiphenyl-athoxy: phenylbenzochinoxa: liniumhydroxyd 478. benzimidazolin 402. — bromphenylchinoxalinium: hydroxyd 470. chinoxalin 469. -- chinoxalinhydroxy= phenylat 470. tetramethylenchinoxalins hydroxyphenylat 475. tolylbenzochinoxalinium: hydroxyd 478. tolylchinoxaliniumhydr= oxyd 470. Athoxy-eugenoxymethyl= benzimidazol 485. isobutylbenzimidazol 385. — isobutylphthalazin 392. — isorosindon 542. kresoxymethylbenzimid= azol 485. - methoxyallylphenoxy: methylbenzimidazol 485. — methoxyphenoxymethyl= benzimidazol 485. Athoxymethyl-acetamino: phenylpyrazol 359. äthoxyphenylpyrazol 358. — aminophenylpyrazol 359. benzimidazol 379, 383. — chinoxalin 390. - di**äth**ylpyrimidin 374. - diphenylchinoxalin= hydroxyphenylat 471. — diphenyltolylchins oxaliniumhydroxyd 471,

- naphthoimidazol 399.

Athoxymethyl-oxyphenyl= ovrazol 358. phenylbenzimidazol 379, 384 phenylpyrazol 355. phenylpyridazin 394. phenylpyrimidin 394. phthalazin 390. pyrazol 354. pyridazin 372. triphenylchinoxalinium: hydroxyd 471. Athoxy-naphthoxymethylbenzimidazol 485. perimidin 399. phenoxymethylbenzimid: azol 485. Athoxyphenyl-acetoxymethyl= pyrazol 358. äthoxydihydrochinazolin 378. athoxydimethylpyr: azoliumhydroxyd 358. äthoxydiphenylbenzochinoxaliniumhydroxyd äthoxymethylpyrazol 358. benzimidazol 377. benzophenaziniumhydr: oxyd 459. benzophenazon 542. dibenzophenazon 547. dihydrochinazolin 139. dihydrophthalazin 378. indazol 126. methyldiphenylchin= oxaliniumhydroxyd 320. naphthoimidazol 398. nitroäthoxymethylpyrazol 359.oxymethyldiphenyldis hydrochinoxalin 320. oxyphenyltetramethylen: benzimidazol 537. oxyphenyltetramethylen: benzimidazolin 504. phenazon 502. pyrazol 351. pyrimidin 393. tetrahydrochinazolin 106. tetramethylenbenzimid= azol 392 Athoxy-phthalazin 386.

methylen 349.

tolylpyridazin 394.

rosindon 542.

azol 485.

470.

lenchinoxaliniumhydr. oxyd 475. Äthyläthoxy- s. Äthoxyäthyl-. Athyl äthylenisothioharnstoff 350. athylidenpiperidylchinolyl= carbinol 403. äthylidenpiperidylmeth: oxychinolylcarbinol 490. amarin 305. amyldiphenylimidazol 267. benzimidazol 158. benzophenaziniumhydr= oxyd 277. benzophenazon 452, 457. benzoylamariniumhydr= oxyd 307. benzylamariniumhydroxyd 306. - benzylmethylimidazolium: hydroxyd 67. benzylphenylbenzimid= azoliumhydroxyd 232. bromindazol 129. brommethylnaphthoimid= azoloxyd 214. -- chinazolin 191. chinazoliniumhydroxyd Athylchinolinäthyl-benzo= chinolinmethincyanin= hydroxyd 336. --- chinolinmethincyanin= hydroxyd 298. --- chinolinmethincyanin: hydroxydhydroxy: methylat 298. chlorchinolinmethin= cyaninhydroxyd 298. methoxychinolinmethin: cyaninhydroxyd 466. methylchinolinmethin: cyaninhydroxyd 301. Athylchinolin-chlorathyl= chinolinmethiney aninhydroxyd 298. methoxyathylchinolin= methineyaninhydroxyd 466. – methyläthylchinolin= methincyaninhydroxyd Athylchinuclidylchinolylpropyldiphenylhydrazis carbinol 404, 410. chlormethan 222. thymoxymethylbenzimid= Athylchinuclidylidenchinolyls methan 248. Athylchinuclidyl-methoxys tolylbenzimidazol 377. chinolylcarbinol 491, 494. Athoxytriphenyl-benzochinoxychinolylcarbinol 491, oxaliniumhydroxyd 477. 493. Athylchlor-benzophenazis chinoxaliniumhydroxyd niumhydroxyd 279. dihydrochinoxalin 467. brommethylimidazol 68.

559

At hoxytriphenyltetramethy:

Athylchlor-dimethylimidazos liumhydroxyd 68.

- methylimidazol 67.

 oxyphenazon 500. Athyl-cinchotoxol 412.

diathylidendiamin 15. dibenzophenazon 472.

— dibenzoyltetrahydros

phthalazin 118. dibrommethylimidazol 68. dihydrochinazolin 137, 169.

Athyldimethyl- s. Dimethyläthyl-

Athyl-dinaphthoaposafranon

dinitrodihydrophenazin

— dinitrooxymethylbenz: imidazol 379.

diphenylimidazol 255, 256.

— diphenylnaphthoimid: azolin 272.

— diphenylphenacylimid= azoliumhydroxyd 255. diphenyltolylimidazol 322.

- ditolylhexahydropyrimidin 19.

Athylen-bismercaptodis methylphenylpyrazoliumhydroxyd 363.

bismercaptoimidazolin 350.

 bisphenylmercaptodi≠ methylpyrazoliumhydr: oxyd 363.

- phenylendiamin 106.

propylendiamin 17.trimethylenbispiperidi≈ niumhydroxyd 16.

- trimethylendiamin 15. — trimethylendiaminbisthio-

carbonsăureanilid 16. --- trimethylendiamindicars bonsäurediamid 16.

 trimethylendiamindithios carbonsaure 16.

- xylylenbispiperidinium= hydroxyd 117, 118.

Äthyl-glyoxalin 78, 79. hexylimidazol 87.

Äthyliden-bismethylindol 274. chinuclidylchinolylcarbinol

417, 419. chinuclidylchinolylchlors

methan 249. - chinuclidyloxychinolyl=

carbinol 504. — hydrazobenzol 2.

piperidyläthylchinolyl= carbinol 403.

piperidyläthylmethoxychinolylcarbinol 490.

Athyl-imidazol 46, 78, 79.

– imidazolin 33. — indazol 124.

Athyl-indolochinoliniumhydroxyd 268.

isobutylimidazol 85. - isorosindon 457.

jodäthylpiperidylchinolyls carbinol 398.

jodathylpiperidylmethoxy= chinolylcarbinol 489.

 jodäthylpiperidyloxys chinolylcarbinol 488.

jodmethylimidazol 68. lepidylidenchinuclidin 248.

lophin 318.

Athylmercapto-benzophens azinhydroxyphenylat 456.

dimethylphenylpyrazol 368

dimethylphenylpyrazo: liumhydroxyd 362.

diphenylimidazol 447. imidazolin 350.

methyldiphenylpyrazo: liumhydroxyd 389.

methylphenylpyrazol 360.

phenylbenzophenazinium: hydroxyd 456.

rhodanmethylpyrimidin

rhodanpyrimidin 482.

- tetramethylimidazolin 351. trimethylphenylpyrazo:

liumhydroxyd 369. triphenylimidazol 447.

Athylmethoxy- s. Methoxyäthyl-.

Athylmethyl- s. auch Methylāthyl-.

Athylmethylchinolinäthyl-dis methylchinolinmethin= cyaninhydroxyd 311.

methoxychinolinmethin: cvaninhydroxyd 467.

methylchinolinmethin= cyaninhydroxyd 310. Athyl-methylmercaptodis

phenylimidazof 447.

naphthoimidazol 208. naphthophenazonium: hydroxyd 277.

nitrophenylnaphthoimid. azol 286.

Athyloxy- s. a. Oxyathyl-. Athyl-oxymethylphenazon

oxyphenylnaphthoimid= azol 462.

perimidin 217.

phenacyldiphenylimids azoliumhydroxyd 255. phenazinium hydroxyd 225.

Äthylphenyl-benzimidazol 231.

benzylbenzimidazolium hydroxyd 232.

chinazolin 262.

Athylphenyl-dihydrodibenzos phenazin 322.

dîhydrophenanthrophens azin 322.

imidazol 182.

joddimethylpyrazoliums
 hydroxyd 74.

jodmethylpyrazolium. hydroxyd 64.

methoxymethylpyrazo: liumhydroxyd 358.

methoxyphenylpyrazolin 385.

Athylphenylmethyl s. auch Methyläthylphenyl..

Athylphenyl-methylmercaptor methylpyrazoliumhydr= oxyd 363.

methylselenmethylpyrazol

366. naphthoimidazoliumhydr:

oxyd 208. oxymethylnaphthoimid: azolin 396.

oxynaphthoimidazolin 208.

oxyphenylpyrazolin 385. pyrazol 193.

pyrazolin 32.

pyrazoliumhydroxyd 41.

Athyl phthalazin 190.

phthalazinhydroxyme= thylat 190.

phthalaziniumhydroxyd 174.

phthaloperinol 468.

propylbenzimidazol 158. propylimidazol 78, 83.

pyrazolin 32. pyrazolinearbonsäureamid 33.

pyrazolinearbonsäureanilid 33.

rosindon 452.

rot 298; Base 298.

– salidin 551.

selendimethylphenylpyrazoliumhydroxyd 366.

sulfondimethylphenylpyrazol 368.

— tetrachlormethylbenzimidazol 147.

tetrahydrochinazolin 118. tetrahydrocinnolin 104.

tetrahydrophthalazin 118. Äthylthio- s. Äthylmercapto-.

Athyl-tolyljodmethylpyrazos liumhydroxyd 64. tolylnaphthoimidazolin

203.

tolylpyrazoliumhydroxyd 41, 42.

tribromimidazol 50.

trimethylbenzimidazo. liumhydroxyd 161.

Äthyl-triphenyldihydrochinsoxalin 310.

 vinylpiperidyläthylchinos lylcarbinol 412.

Allo-cinchonin 417.

cinchonindichlorid 407.
 Allyl-dihydrochinazolin 137.

 mercaptodimethylphenylpyrazoliumhydroxyd 362.

mercaptomethylphenylpyrazol 361.

- methylmercaptotrimethyle dihydropyrimidin 371.

 phenylbrommethylpyrazos liumhydroxyd 62.

 phenyljodmethylpyrazoliumhydroxyd 64.

 phenylmethylmercaptos methylpyrazoliumhydrsoxyd 364.

— tetrahydrochinazolin 105. Allylthio- s. Allylmercapto-Amarin 304.

Amarinformaldehyd 306. Amaron 343.

Amino-athylisopropylphenyls naphthoimidazoliums hydroxyd 290.

äthylphenylnaphthoimidazoliumhydroxyd 282.

anilinomethylnaphthosimidazol 214.

 anilinophenylnaphthos imidazol 285.

 benzyloxyphenyltetras hydrochinazolin 402, 403.

hydrochinazolin 402, 403 — benzylphenyltetrahydroschinazolin 218.

benzyltetrahydrochinazos
 lin 106.

isopropylphenylnaphthosimidazol 289.

methylbenzylconiin 122.
 methylbenzylpiperidin 121.

- nitromethylbenzimidazylazobenzol 150.

Aminophenyl-athoxymethylpyrazol 359.

benzophenaziniumhydra oxyd 278.

 chlorbenzophenaziniums hydroxyd 279.

chlordimethylpyrazol 73.
chlormethyläthylpyrazol

chlormethyläthylpyrazoi
s1.
chlormethylpyrazol
60.

— dihydrochinazolin 140, 141. Aminophenylmethyl- s.

Methylaminophenyl.. Aminophenyl-naphthoimids azol 282.

naphthophenazoniums
 hydroxyd 278.

--- pyridazin 198.

tetrahydrochinazolin 106.

BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. XXIII.

Aminorosindon 454.

Amyl-diphenylglyoxalin 267.

— diphenylimidazol 267. — phenylpyrazol 197.

— pyrazolcarbonsäureamid 86.

Anhydroäthyl-chlordioxysphenaziniumhydroxyd 500.

-- dioxymcthylphenaziniums hydroxyd 503.

dioxyphenaziniumhydrsoxyd 499, 501.

Anhydroathyloxy- s. a. Anshydrooxyathyl-.

Anhydro-āthyloxymethylphenaziniumhydroxyd 415.

- benzylchlordioxyphens

aziniumhydroxyd 501.

— benzyloxy benzophenazis
niumhydroxyd 455.

bisaminobenzophenon 341.
 Anhydrochlordioxy äthylsphenaziniumhydroxyd

benzylphenaziniumhydraxyd 501.

-- methylphenaziniumhydra oxyd 500.

- phenylphenaziniumhydr oxyd 500.

Anhydrochloroxy-methyls benzophenaziniumhydrs oxyd 455.

oxyd 455.
— methylphenylbenzophensaziniumhydroxyd 463.

 phenylbenzophenazinium= hydroxyd 455.

phenylphenaziniumhydrsoxyd 413.

Anhydrodichlordioxyphenylphenaziniumhydroxyd 503.

Anhydrodioxy-äthylphens aziniumhydroxyd 499, 501.

— methyläthylphenazinium: hydroxyd 503.

 methylisopropylphenyls phenaziniumhydroxyd 504.

— methylphcnylphenazis niumhydroxyd 503.

- naplithylphenaziniums hydroxyd 502.

 phenylbenzophenaziniumhydroxyd 541, 542, 543.

- phenylphenaziniumhydra oxyd 499, 501.

 sulfophenylphenazinium= hydroxyd 502.

Anhydro-formaldehydurethan
1.

- glucodiaminotoluol 554.

Anhydro-glykodiaminotoluol 554.

 mercaptophenylbenzophenaziniumhydroxyd 456.

methylehlordioxyphens aziniumhydroxyd 500.

 methylchloroxybenzos phenaziniumhydroxyd 455.

— methyloxybenzophenazis niumhydroxyd 452; s. auch 457.

--- methyltetraoxyphenazi= niumhydroxyd 554.

naphthyldioxyphenazis niumhydroxyd 502.

naphthyloxydibenzophensaziniumhydroxyd 473.

- nitrophenyloxybenzophenaziniumhydroxyd 454.

Anhydrooxy-äthylbenzophens aziniumhydroxyd 452; s. auch 457.

äthyldibcnzophenazisniumhydroxyd 472.

 benzylbenzophenaziniumhydroxyd 455; s. auch 459.

--- methoxymethylphenylbenzophenaziniumhydroxyd 543.

methyläthylphenaziniums
 hydroxyd 415.

 methylbenzophenaziniums hydroxyd 452; s. auch 457.

- naphthyldibenzophenaziniumhydroxyd 473.

--- nitrophenylbenzophenaziniumhydroxyd 454.

--- phenylbenzophenaziniums hydroxyd 453, 460; s. auch 458.

 phenyldibenzophenazis niumhydroxyd 472; s. auch 473.

 phenylphenaziniumhydr= oxyd 413.

Anhydrophenyl-chlordioxys phenaziniumhydroxyd 500.

 chloroxymethylbenzos phenaziniumhydroxyd 463.

— chloroxyphenazinium=
 hydroxyd 413.

 dichlordioxyphenazinium hydroxyd 503.

Anhydrophenyldioxy- s. An= hydrodioxyphenyl-.

Anhydrophenyldioxymethylsisopropylphenaziniumshydroxyd 504.

Anhydrophenyl-dioxymethyl- | Apo-cinchonin 417. phenaziniumhydroxyd

mercaptobenzophenazis niumhydroxyd 456.

Anhydrophenyloxy- s. a. Ans hydrooxyphenyl-.

Anhydrophenyloxymethoxymethylbenzophenazis niumhydroxyd 543.

Anhydrophenyltetraoxy- 8. Anhydrotetraoxyphenyl-. Anhydrophenyltrioxy- s. An-

hydrotrioxyphenyl.. Anhydro-sulfophenyldioxys phenaziniumhydroxyd

 tetraoxymethylphenazis niumhydroxyd 554.

 tetraoxyphenylphenazis niumhydroxyd 554.

trioxyphenylphenaziniums hydroxyd 550.

Anilino-äthylnaphthoimid= azol 217.

anilinonaphthochinon 453. — dimethylnaphthoimidazos

liumhydroxyd 214. Anilinoformyl-apocinchonin 419.

-- chinin 532.

cinchonin 434.

Anilino-formyloxyphenylpyr azol 352.

 hexylnaphthoimidazol 222. methylnaphthoimidazol

- naphthoimidazol 208.

 nitrophenylnaphthoimids azol 285, 286.

 phenylnaphthoimidazol 283.

Anisalbismethyl-indol 476.

 ketol 476. Anisin 551.

Anisoylchinin 533.

Anisyl-methoxyphenylbenzs imidazol 415.

methylmethoxyphenyls benzimidazol 415.

Anthracenochinoxalin 324. Anthrachinonylpiperazin 11. Anthraphenazin 324.

Anthrazin 344.

Antipyrin-chlorid 56, 57. pseudojodathylat 357.

pseudojodmethylat 357.

Apo-athotolusafranon 415. chinen 449 Anm.

chinidin 507.

chinin 504

- chininäthyläther 505.

- chininmethyläther 505.

cinchen 266.

- cinchonidin 419.

cinchoninbishydroxymes thylat 419.

cinchoninchlorid 249.

cinchonindichlorid 407. cinchoninhydroxymethy.

lat 419.

harmin 152

— safranon 413.

 safranonchlorid 226. Arabotetraoxybutyl-benzimidazol 553.

chinoxalin 553.

Aribin 215.

Aristochin 532.

Azidogruppe, Struktur 25 Anm.

Azo-dibenzyl 243.

diphenyl 222.

phenylen 223. Azoxydiphenyl 223.

Benz- s. auch Benzo-. Benzalamino-athylisopropyls phenylnaphthoimidazo: liumhydroxyd 290.

athylphenylnaphthoimid= azoliumhydroxyd 282.

isopropylphenylnaphtho: imidazol 290.

phenylnaphthoimidazol

Benzalbis-diisopropylindol 335.

methylindol 332, 333, 334. methylketol 334.

methylphenylindol 347. naphthylindol 347

nitromethylindol 335.

phenylindol 346. tetrahydrochinolin 312.

trimethylmethylenindolin

Benzal-chinolinisochinolins methincyaninchlorid 478.

dichinaldin 340.

— dilepidin 340. diskatol 333.

oxymethenyldiamin, De-

rivate 378.

phthaloperin 341. piperazin 6.

Benzamino-anilinophenylnaphthoimidazol 285.

phenyldihydrochinazolin

Benzenyl-äthylendiamin 154.

naphthylendiamin 281, 283, 286.

phenylendiamin 230. toluylendiamin 240.

trimethylendiamin 167.

Benzhydryldimethyl- s. Dimethylbenzhydryl.

Benzimidazol 131 Benzochinoxalin 226.

Benzoesäureindazylbenzyls ester 126.

Benzoflavindulin 340. Benzol-diazoimidazol 49.

 indon 413. sulfonylmercaptomethyl-

phenylpyrazol 361. sulfonyloxydimethylphenylpyrazol 367.

Benzolsulfonyloxymethyläthylphenylpyrazol 370.

bromphenylpyrazol 357. nitrophenylpyrazol 357.

phenylpyrazol 356, 357.

tolylpyrazol 358.

Benzo-naphthochinoxalin 330.

naphthopyrazin 275, 276. naphthylenpyrazin 313.

naphthyridin 227. phenanthrolin 281.

phenazin 275, 276. Benzophenazin-hydroxy.

āthylat 277.

hydroxymethylat 277.

hydroxyphenylat 277, 278. oxvd 277.

Benzo-pyrazin 176.

pyrazol 122.

pyridazin 173, 174. pyridinoacridin 330.

pyrimidin 175.

tetraphenyldipyrrol 346. Benzoyl amarin 306.

amarinbenzoylchlorid **3**07.

apocinchonin 418.

benzimidazol 133.

benzoyloxypyrazol 352. chinin 531

chininbishydroxymethylat

chininhydroxyathylat 535.

chininhydroxymethylat

cinchonin 434.

— cinchoninbishydroxymes thylat 435.

cinchoninhydroxyathylat 436.

cinchoninhydroxymethylat 435.

dihydroharmalin 393. dimethylisopropylpyrazolin 37.

dipiperidyl 38.

isoamarin 308. Benzoylmercapto-dimethyls phenylpyrazoliumhydroxyd 363.

methylphenylpyrazol 361. methyltolylpyrazol 364.

Benzoyl-mercaptotrimethylphenylpyrazoliumhydroxyd 369.

 methylphenyldihydrochins azolin 246.

- naphthoimidazol 208.

— nitroindazol 129, 130. Benzoyloxy-benzoylpyrazol 352.

- dimethylphenylpyrazol

 dimethylphenylpyrazos liumhydroxyd 357.

Benzoyloxymethyl-bromphes, nylpyrazol 356.

- nitrophenylpyrazol 356.

- phenylpyrazol 355, 356.

- phenylpyrimidin 395.

— pyrazol 351.

— tolylpyrazol 358.

Benzoyloxyphenyl-benzoyletetrahydrochinazolin 374.

bornylenopyrazol 376.
dibenzophenazon 547.

- dibenzopnenazon - pyrazol 352.

— pyridazin 393.

Benzoyloxytriphenyldibenzylimidazolin 468.

Benzoylphenyl- s. Phenylbenzoyl-.

Benzoylphenylphenyl-s. Phenylbenzoylphenyl-.

Benzoyl-pyrazol 42.

tetraphenyldihydropyrids
 azin 322.

- trimethylpyrazolin 35.

BenzyläthylmethylphenylMethyläthylphenylbenzyl-.

Benzyl-amarin 305. — benzimidazol 239.

— benzophenazon 455, 459.

benzoylamariniumhydrsoxyd 307.

ehinazolin 257.

— ehlorindazol 128.

- ehloroxyphenazon 501.

chlorphenylbenzimidazol
 233.

 dibenzoyltetrahydros phthalazin 220.

dimethoxyphenylbenzsimidazol 503.

dimethylbenzimidazol 162.

 dimethylphenylbenzimid= azoliumhydroxyd 241.

 dinitrooxymethylbenzimidazol 381.

Benzyldioxy- s. Dioxybenzyl-Benzyldiphenyl- s. Diphenyl-benzyl-.

Benzylen-benzimidazol 253. — perimidin 297.

Benzyliden- s. Benzal-. Benzyl-imidazol 48.

— indazol 125.

— isorosindon 459.

— lophin 319.
— mercaptodimethylphenyls

pyrazoliumhydroxyd 363. — mercaptomethylphenyl

pyrazol 361.

— methylphenylbenzimidazol
241.

— nitroindazol 130.

 nitrophenylbenzimidazol 234.

oxybenzophenaziniums hydroxyd 459.

perimidin 288.

Benzylphenyl- s. Phenylbenzyl-.

Benzyl-phthalazin 257.

 phthalaziniumhydroxyd 175.

— phthaloperinol 478.

— rosindon 455.

tetrachlormethylbenzimids
 azol 147.

— tetrahydrophthalazin 220. Benzylthio- s. Benzylmer-

capto-.
Benzyltriphenyl- s. Triphenylbenzyl-.

Bi- s. Bis- und Di-. Biacridyl 342.

Bis- s. auch Di-. Bisäthoxyphenyl-imidazolidin

3. — ninerazin 11

— piperazin 11.

Bisāthylchinolin-methins cyaninhydroxyd 299; s. a. 298.

methincyaninhydroxydshydroxymethylat vgl.

 trimethincyaninhydroxyd 320.

Bisäthylmethyl- s. Bismethyläthyl-.

Bisaminomethylphenylpipers azin 14.

Bisaminophenyl-piperazin 14.

— triphenylimidazolin 309.

Bisbenzalamino-diphenyladiimidazolidyl 108.

— phenylimidazolidin 108. — phenylnaphthoimidazolin

271. Bisbenzoldiazoāthylentri

methylendiamin 17. Bisbenzoyloxyäthyl-piperazin

— piperazinbishydroxy=

methylat 10. Bisbromphenylpyrazin 270. Biscarbäthoxymethylimidazoliumhydroxyd 49.

Biscarboxymethyl-imidazoliumhydroxyd, Betain 49.

mercaptopyrimidin 482.
 Bis-chlorbenzalaminochlorphenylnaphthoimidazolin 272.

chlorphenyldiisoamylidens
 diamin 24.

chlorphenylpyrazin 270.

-- cuminalaminoisopropylphenylnaphthoimidazolin 274.

cyanmethylpiperazin 13.

diazomethan 28.

 dibenzophenazinylsulfonbishydroxyphenylat 474.

Bisdibrom-acetoxybenzyl= piperazin 11.

aminophenylglyoxylpipers
 azin 14.

oxybenzylpiperazin 11.
oxyphenylchinoxalin 546.

Bisdichlor-dihydrophenazinyl 210.

methylchinoxalin 191.
oxyphenylchinoxalin 546.

Bisdimethyl-phenylpiperazin
10.

 phenylpyrazolyldisulfid 369.

- phenylpyrazolylsulfid 369.

phenylpyrazolyltrisulfid
 369.
 pyrimidyldisulfid 373, 374.

tetrahydrocarbazolyl methan 312.

Bisdinitro-dihydrobenzos phenazinyl 270.

dihydrophenazinyl 211. methyldihydrophenazinyl

methyldihydrophenazinyl 217.

Bis-dioxypyridyläthylens glykol 557.

diphenylenpyrazin 345.
 diphenylimidazyldisulfic

-- diphenylimidazyldisulfid 447. -- isoamylchinolinmethin

cyaninhydroxyd 299. — methoxybenzylpyrazin

— methoxybenzylpyrazin 540.

Bismethoxyphenyl-dibenzoyls dihydropyrazin 536.
— dihydropyrazin 536.

— dimethoxydihydro:

phenazin 489. — piperazin 11.

pyrazin 538.
 Bismethoxystyrylpyrazin 545.

Bismethyläthylchinolinmethincyaninhydroxyd vgl. 310.

 trimethincyaninhydroxyd 323.

Bismethyl-carbathoxycyclohexenylpiperazin 14.

chinolinmethincyanins
 hydroxyd 298.

diphenylpyrazolyldisulfid
 391.

— indolyläthan 274.

indolylmethan 273.indolylpropan 275.

— phenylpyrazolyldisulfid 361.

pipecolylmethan 38.piperidylpropan 38.

— pyridylpyrrylsulfid 390.

pyrimidyldisulfid 373.
styrylpyrazin 310.

— tetrahydrocarbazolyls methan 312.

— tolylpyrazolyldisulfid 365. Bisnitro-methylindolylmethan

methylphenylpiperazin 9.phenylpiperazin 8.

-- phenyltriphenylimidazolin 308.

phenyltrisnitrophenylsimidazolin 309.

Bis-nitrosophenylpiperazin 8.

oxyäthylpiperazin 10.
oxybenzylpiperazin 11.

oxymethylpiperazin 11.oxyphenylpiperazin 11.

phenacyloxyphenylpipers
 azin 11.

Bisphenyldimethyl-s. Bis-dimethylphenyl-.

Bisphenylmethyl- s. Bismethylphenyl-.

Bis-salicylalaminooxyphenylanaphthoimidazolin 451.

- tetrahydrochinolylmethan 250.

tetraoxybutylpyrazin 557.
 tolylmethylpyrazolyls disulfid 365.

trichloräthylidendiamin 15.

 trichlorpropenylpyrazin 167.

trimethylenbispiperidinisumhydroxyd 18.

trimethylendiamin 18.
trimethylphenylpiperazin

-- triphenylpiperazin 8.

- triphenylimidazyldisulfid
447.

Bisvinylchinuclidylchinolylsmethylsulfid 437.

Bornyleno-pyrazol 121.

— pyrazolearbonsäureamid

121. Bromäthoxy-dimethylpyrimidin 374.

— phenylpyrazolin 349. Bromäthylchinolin-äthylmethylchinolinmethineyaninhydroxyd 302.

— methyläthylchinolinmethincyaninhydroxyd 302.

Bromäthylchinuclidylchinoslyl-carbinol 408.

— chlormethan 222.

Bromäthylchinuclidylidenchinolylmethan 249.

oxychinolylmethan 417.
 Bromathylchinuclidylmethoxychinolylcarbinol

496.
oxychinolylcarbinol 496.

Brom-äthylindazol 129.

— äthylmercaptorhodan:

pyrimidin 482

pyrimidin 482.

- aminophenylchlormethyl=
pyrazol -60.

anilinophenylnaphthosimidazol 284.

benzimidazol 134.
benzophenazinyloxybenzos

phenazinyläther 540.

Brombenzoylmercaptomethyl-

phenylpyrazol 365. — tolylpyrazol 365.

Brom-benzoyloxymethylphenylpyrazol 359.

bromphenylpyrazol 43.
bromphenylpyrazolin 30.

bromphenylpyrazonn 30.
butyldibenzophenazin 333.
butyldiphenylchinoxalin

323. butylphenanthreno

chinoxalin 333.
— chinin 535.

— cinchonidin 446.

— cinchonin 437.— dibenzophenazin 328.

— dichinolyl 296.

Bromdimethyl-benzimidazol 159, 164.

— benzimidazoliumhydroxyd 134.

bromphenylpyrazoliums
 hydroxyd 62.

— imidazol 70. — phenyldihydrochinazolin 247.

phenylpyrazol 74, 77.
 phenylpyrazoliumhydroxyd 62.

Brom-dinitrophenylchlormethylpyrazol 55.

 diphenylphenacylimidazol 255.

— indazol 128.

- isopseudoselenopyrin 389.

- isovalerylchinin 530.

Brommethyl-äthylnaphthosimidazoloxyd 214.

allylphenylpyrazoliums
 hydroxyd 62.

— benzimidazol 147, 151.

 benzylnicotiniumhydr= oxyd 116.

bromphenylpyrazol 61.
 diazatetrahydroacenaphsthylen 195.

— dibenzophenazin 331.

— diphenylchinoxalin 320.

— diphenylpyrazol 188. — imidazol 70.

— mercaptodimethylphenyls pyrazoliumhydroxyd 365.

mercaptomethylphenyls pyrazol 365.

naphthoimidazol 214.
nitrophenylpyrazol 62.

— phenanthrenochinoxalin
331.

 phenyldihydrochinazolin 246.

— phenylpyrazol 61, 188. — pyrazol 61.

- selenmethylphenylpyrazol 366, 389.

tetrahydrochinimidazol
 195.

trimethylenbenzimidazol
 195.

Brom naphtheurhodol 455.
— naphthylendihydropyrazin 253.

Bromnitro-dimethylbenzimids azol 165.

— harmin 401. — indazol 131.

— methylimidazol 71.

— methylnaphthoimidazol 215.

— methylnitrophenylpyrazol 65.

phenylchlormethylpyrazol
 55.

— phenylchlornitromethyls pyrazol 55.

Brom-oxybenzophenazin 455.
— oxydimethylbenzimidazos

lin 134.
— oxytrimethylbenzimidazo-

— oxytrimethylbenzimidazos lin 148.

phenacyldiphenylimidazol
 255.

Chinidin-bishydroxyäthylat

565

Brom-phenanthrenochins oxalin 328. phenanthrophenazin 328. Bromphenyläthoxy s. Athoxybromphenyl., Bromäthoxyphenyl-. Bromphenyläthoxydiphenyls. Athoxydiphenylbrom: phenyl. Bromphenyl-benzimidazol 134, 233. benzolsulfonyloxymethyl= pyrazol 357. benzoyloxymethylpyrazol 356. bromdimethylpyrazoliums hydroxyd 62. brommethylpyrazol 61. — brompyrazol 43. - brompyrazolin 30. -- chlorbrommethylpyrazol chlordimethylpyrazolium: hydroxyd 57. — chlormethylpyrazol 55, 56. dibrommethylpyrazol 63. — dichlordimethylpyrazos liumhydroxyd 61. - dichlormethylpyrazol 61. - dihydrochinazolin 138, 239. dimethylpyrazoliumhydrsoxyd 53. dinitrooxymethylbenz= imidazol 380. indazol 124, 125. -- methyldihydrochinazolin 156. methylpyrazol 52. --- methylsulfondimethylpyrazol 368. nitrosodimethylpyrazol 77. - nitrosomethylphenylpyrazol 189. oxyathoxydiphenyldi: hydrochinoxalin 470. oxyphenylbenzimidazolin - phenylpyrazolin 154. pyrazol 43, 181. pyrazolon 349. pyrimidin 199. Brompseudothio-pyrin 365. pyrinjodmethylat 365. Brom-pyrazol 43. rosindon 454. – toluphenanthrazin 331. — trimethylbenzimidazolium= hydroxyd 148. — trimethylimidazol 80. trimethylphenylpyrazos
 liumhydroxyd 74. triphenylpyrazol 254. Butyl-dibenzophenazin 333. diphenylchinoxalin 323.

Butyl-diphenylenchinoxalin 333. diphenylpyrazol 197. diphenylpyrazolin 172. diphenylpyridazin 273. oxychinazolin 387. perimidin 221. phenanthrenochinoxalin propylimidazol 83. Butyryloxymethylphenyl= pyrazol 355. C. Camphimid 198. Carbathoxy-cinchonidin 444. methylphthalazinium: hydroxyd 175. oxymethylacetaminophe= nylpyrazol 359. oxymethylphenylpyrazol phenyldinitrooxymethyl= benzimidazol 383. phenylpyrazol 42. Carbomethoxy-methylcincho= niniumhydroxyd 437. oxydimethylphenylpyrazol 367. oxymethylphenylpyrazol 356. Carbonyl-dichinin 532. dicinchonidin 444. dipiperazin 12. piperazin, trimeres 6. Carboxymethoxy-dimethyl= phenylpyrazol 367. methylphenylpyrazol 356. Carboxyphenyl-chlorbrom= methylpyrazol 63. chlordimethylpyrazolium= hydroxyd 60. chlormethylpyrazol 59. — dinitrooxymethylbenzimids azol 383. pyrazol 42. Chinacridin 331. Chinäthylin 529. Chinaldylisochinolin 299. Chinaphenin 533. Chinazolin 175. Chinazolin-hydroxyathylat hydroxymethylat 175. Chindolin 268. Chindolin-disulfonsäure 268. hydroxyäthylat 268. hydroxymethylat 268. Chinen 449. Chinendibromid 417. Chinhydrin 490.

Chinidin 506.

510. bishydroxymethylat 509. chlorid 420. hydroxyäthylat 509. hydroxybenzylat 510. hydroxymethylat 509. Chinin 511; Kohlensäureester 532; Phosphorsäureester 533. Chininbishydroxy-athylat **535**. – benzylat 535. - methylat 534. Chinincarbonsaure-acetaminos phenylester 532. athoxyanilid 533. – äthylester 531. — amid 532 — anilid 532. benzylester 532. — chlorid 532. - methylester 531. nitrophenylester 532. — oxyphenylester 532. — phenylester 532. thymylester 532. Chinin chlorid 420. chlorojodid 497. dibromid 496. Chinindolin 267. Chinin-hydroxyäthylat 534, 535. hydroxybenzylat 535. hydroxymethylat 534. hydroxymethylathydroxy= äthylat 535. schwefelsäure 533. sulfonsäure 533. Chinisoamylin 530. Chino-isoamylin vgl. Chinisos amylin. isopropylin 530. Chinolin-blau 299. carboylanthranilsäure 293. Chinolino-aeridin 331. chinolin 281. Chinolinrot 478. Chinolyl-acetylenylchinuclis dylidenmethan 273. äthylchinuclidylidenme* than 248. bromäthylchinuclidyliden= methan 249. -- chinolyläthan **30**1. chinolyläthylen 315. dibromäthylchinuclidyli= denmethan 249. — dibromvinylchinuclidy: lidenmethan 266 — isochinolylmethan 479. methylchinolyläthylen 321. Chinolylvinylchinuclidylidencarbinol 449. methan 266.

Chinopropylin 530. Chinopyrin 177. Chinoxalin 176. Chlor-acetylenylchinuclidylchinolylmethan 265. acetylindazol 128, — äthoxyäthylmercaptopyr= imidin 482. Chlorathoxymethylmercaptomethylpyrimidin 483. pyrimidin 482. Chloräthylbenzophenazinium: hydroxyd 279. Chlorathylchinuclidyl-acet= oxychinolylcarbinacetat 493, 496. - chinolylcarbinol 406, 411. chinolylmethan 222. methoxychinolylcarbinol 492, 496. – oxychinolylcarbinol 492, 495. - oxytetrahydrochinolylcar= binol 487. Chlorathylidenchinuclidylchinolylmethan 249. Chlorathylmercapto-athylpyr= imidin 373. benzylmercaptopyrimidin — methylpyrimidin 372, 373. pyrimidin 371. Chlorathyl-naphthophenazos niumhydroxyd 279. — phthalazin 190. - propylimidazol 79. Chloralimid, dimeres 15. Chloraminophenyl-benzophens aziniumhydroxyd 279. naphthophenazonium: hydroxyd 279. Chlor-anilinophenylnaphthos imidazol 284. aposafranon 413. benzalbismethylindol 334. benzimidazol 133, 134. benzonaphthyridin 227. – benzophenazin 279. Chlorbenzophenazin-hydroxys äthylat 279. hydroxyphenylat 279, 280. Chlor-benzoyloxyphenylphens azon 501. - benzylindazol 128. benzylphthalazin 257. Chlorbrom-athoxyphenyl= pyridazin 393. äthylchinucliylchinolyls methan 222. äthylmercaptopyrimidin 371. dimethylphenylpyrazos liumhydroxyd 63. methoxyphenylpyridazin 393.

Chlorbrommethyl-athylimids benzophenazin 287. bromphenylpyrazol 62. carboxyphenylpyrazol 63. naphthophenazin 287. nitromethylphenylpyrazol — nitrophenylpyrazol 62. phenylpyrazol 62, 63, 181. pyrazolbenzoesäure vgl. Chlorbrommethylcarb. oxyphenylpyrazol. — tolylpyrazol 63. Chlor-bromnitrophenylpyrs azol 182. bromphenylpyrazol 181. - chinazolin 176. – chinoxalin 177. chlorathylchinuclidylchis nolylcarbinol 407. cinnolin 174. diathylisocyaninhydroxyd dibenzophenazin 328. dibenzophenazinhydroxy: phenylat 325, 328. dimethoxymethylpyrimidin 483. dimethoxyphthalazin 486. – dimethoxypyrimidin 482. Chlordimethyl-acetaminophes nylpyrazoliumhydroxyd - äthylimidazoliumhydr*•* oxyd 68. aminophenylpyrazol 73. benzimidazol 146, 163. benzimidazoliumhydroxyd - bromphenylpyrazolium: hydroxyd 57. - carboxyphenylpyrazolium• hydroxyd 60. — dinitrophenylpyrazol 73. imidazol 67. imidazoliumhydroxyd 49. indazol 157. — naphthylpyrazoliumhydr: oxyd 59. Chlordimethylnitrophenylpyrazol 73. - pyrazoliumhydroxyd 57. Chlordimethylphenylbenzimidazolium: hydroxyd 233. benzylpyrazolium: hydroxyd 192. chinazolin 262. - pyrazol 73. pyrazoliumhydroxyd 56, 57, 179. Chlordimethylpyrimidin 94,

Chlor-dimethyltolylpyrazo liumhydroxyd 58, 59. dioxyphenazin 500. Chlordiphenyl-acetylimidazol 256. chinoxalin 314. – chinoxalinhydroxy: phenylat 314. imidazol 256. pyrazol 180. Chlor-flavindulin 328. formylcinchonidin 444. indazol 128. isobutylisoamylimidazol 85. isobutylphthalazin 196. isochinopyridin 227. Chlorjod-athylchinuclidyle methoxychinolylcarbinol 497 äthylmercaptopyrimidin 372.dimethylphenylpyrazo: liumhydroxyd 64. methylphenylpyrazol 181. Chlormethylacetaminophenylpyrazol 60. Chlormethyläthyl-amino phenylpyrazol 81. dinitrophenylpyrazol 81. imidazol 67. nitrophenylpyrazol 81. phenylpyrazol 80, 81. Chlormethyl-aminophenylpyrazol 60. - benzimidazol 134, 146. benzophenazinhydroxy. phenylat 287. benzophenazon 455. benzylnicotiniumhydroxyd bromaminophenylpyrazol bromdinitrophenylpyrazol bromnitrophenylpyrazol bromphenylpyrazol 55, 56. carboxyphenylpyrazol 59. chinazolin 184. chinolindimethylchinolinmethineyaninhydroxyd 302. chinoxalin 184. - diäthylimidazolium: hydroxyd 68. diathylpyrimidin 101. dinitromethylphenylpyrazol 58. diphenylpyrazoliumhydroxyd 180. imidazol 49. indazol 128. mercaptomethylpyrimidin 372.

Chlormethyl-mercaptopyrs imidin 371. methoxyphenylpyrimidin 395. – naphtheurhodol 463. nitromethylphenyls pyrazol 58. nitrophenylpyrazol 55, 56.
 oxyphenylpyrazol 59. Chlormethylphenyl-benzimidazol 146. — benzophenaziniumhydrs oxyd 287. benzophenazon 463. benzylpyrazol 192. – chinazolin 258. – imidazol 68. – naphthophenazonium: hydroxyd 287. — nitrophenylpyrazoliumhydroxyd 180, 181. pyrazol 54, 55, 179. - pyrazoliumhydroxyd 42. — pyridazin 202. pyrimidin 202. Chlormethyl-phthalazin 183. - pyrazol 43. pyrazolbenzoesäure vgl. Chlormethylcarboxy. phenylpyrazol. - pyridazin 92. pyrimidin 92, 93. rosindon 455, 463. - tolylpyrazol 57, 58. — tolylpyrimidin 203. Chlor-naphtheurhodol 455, - naphthophenazin 279. Chlornitro-benzimidazol 136. dimethylbenzimid= azoliumhydroxyd 136. dimethylphenylbenzimidazoliumhydroxyd 236. - harmin 401. Chlornitromethyl-benzimids azol 150. bromnitrophenylpyrazol 55. nitromethylphenylpyrazol 58. nitrophenylpyrazol 65. nitrophenyltetrahydros chinazolin 110. Chlornitrooxydimethylbenzimidazolin 136. phenylbenzimidazolin 236. Chlornitro-oxytrimethyl= benzimidazolin 150. phenylbenzimidazol 236. phenylnitrobenzylbenzimidazol 236. phenylpyrazol 182. - pyrazol 45. Chlornitrosoindazol 128.

Chlor-tolylpyridazin 201. — trimethylbenzimidazo: Chlor-nitrotrimethylbenzimid= | azoliumhydroxyd 150. opiazin 486. liumhydroxyd 146. oxaläthylin 67. trimethylphenylpyrazo: liumhydroxyd 73. Chloroxy-athylphenazon 500. benzophenazin 455, 457. triphenylchinoxalinium: benzylphenazon 501. hydroxyd 314. dibenzophenazin 473. Chlorvinylchinuclidyl-chinos - dimethylbenzimidazolin lylmethan 250. methoxychinolylmethan dimethylphenylbenzimid= azolin 233. Chrysenopyrazin 330. methylbenzophenazin 463. Chryso-naphthazin 345. methylphenazon 500. - toluazin 341. phenylphenazon 500. Cinchamidin 410. trimethylbenzimidazolin Cinchen 266. 146. Cinchen-dibromid 249. triphenyldihydrochin= hydroxymethylat 266. oxalin 314. sulfonsaure 266. Chlor-perimidin 209. Cinchonetin 426 phenanthrenochinoxalin Cinchonhydrin 403, 404. Cinchonicin vgl. 416, 434. phenanthrophenazin 328. Cinchonidin 437. phenazinhydroxyphenylat β -Cinchonidin 412, 419. 226. y-Cinchonidin 412. phenonaphthazin 279. Cinchonidin-bishydroxyathy. Chlorphenyl-benzimidazol 232. lat 446. bishydroxymethylat 445. benzophenaziniumhydr= oxyd 279, 280. carbonsäureäthylester 444. benzophenazon 455. carbonsăurechlorid 444. benzylbenzimidazol 233. carbonsäurephenylester bismethylindolylmethan 444. 334.chlorid 250. dibromid 411, 412. chinazolin 252. dibromidschwefelsäure411. dibenzophenaziniumhydr. hydroxyäthylat 445. oxyd 325, 328. dichlormethylpyrazol 60. hydroxybenzylat 446. hydroxymethylat 445. dihydrochinazolin 138. hydroxymethylathydroxy. dinitrooxymethylbenz. imidazol 379, 380. äthylat 445, 446. schwefelsäure 445. indazol 125. isonaphthophenazonium = Cinchonifin 404 Cinchonin 420, 424. hydroxyd 280. δ-Cinchonin 403, 404. ε-Cinchonin 404, 408. naphthazoniumhydroxyd 325. Cinchonin-bishydroxyathylat - naphthophenazoniumhydr: oxyd 279. 436. bishydroxymethylat 435. nitrophenylpyrazol 180. chlorid 250. phenaziniumhydroxyd dibromid 408, 409. 226. dibromidschwefelsäure 409. phenazon 413. dichlorid 407. phthalazin 252. hydroxyäthylat 435, 436. pyrazol 43, 179. hydroxybenzylat 436. pyridazin 198. hydroxyisobutylat 436. pyrimidin 199. - hydroxymethylat 434. Chlor-phthalazin 175. propyläthylimidazol 79. Cinchoninon, Benzoylderivat propylphthalazin 193. der Enolform 449. Cinchoninonhydroxymethy= pyrazol 43. pyridazin 89. lat, Benzoylderivat der Enolform 449. rosindon 455. tolylbenzophenazinium: Cinchotin 404. Cinchotinchlorid 222. hydroxyd 279.

tolylnaphthophenazonium.

hydroxyd 279.

Cinchotoxin vgl. 416, 434.

Cinnamalbismethylindol 338.

Diacetoxyphenazin 499.

Cinnamenyl- s. Styryl-. Cinnamyliden- s. Cinnamal.. Cinnamoylchinin 531. Cinnolin 173. Cinnolinhydroxymethylat 173. Conchinin 506. Conchininchlorid 420. Copyrin 177. Crotonaldehydsemicarbazon 31. Cuminal-aminoisopropylphes nylnaphthoimidazol 290. - bismethylindol 335. bismethylketol 335. Cumyl- s. Isopropylphenyl-. Cupreidin vgl. 506. Cuprein 510. Cuprein-äthyläther 529. bishydroxymethylat 534. — hydroxymethylat 533. – isoamyläther 530. isopropyläther 530. — propyläther 530. Cyanin 299; Base 299. Cyanphenylbenzimidazol 232. Cyanursauretriazid 25 Anm. Cyclohexenyldimethylpyrazol Cyclothraustin-säure 293.

- säureanhydrid 293.

Cinnamalbismethylketol 338.

D. Dehydro-chinen 451. - chinin 5**3**7. cinchen 273. cinchendibromid 266. --- cinchonidin 448. — cinchonin 448. -- cinchoninchlorid 265. des-Dimethyltetrahydrodesoxycytisin 89. des-Methyldesoxy-cinchonidin 248.cinchonin 248. Desoxy-chinidin 420. chinin 420. — einchonidin 250. — cinchonidinhydroxy* methylat 250. cinchonin 249. cinchoninhydroxymethylat 249. — conchinin 420. Di- s. auch Bis-. Diacetoxy-benzophenazin 540. - dibenzophenazin 547. methyldibenzophenazin 549. — methylphenazin 504.

Diacetyl-apochinin 505. cuprein 530. — dihydrophenazin 210. diphenyldihydropyrazin 260. hydrochlorapochinidin493. hydrochlorapochinin 496. hydrochlorapoconchinin 493. indigweiß 539. --- leukoisorosindon 451. – leukorosindon 450. — methylleukoisorosindon 451. piperazin 12. - tetrahydrochinoxalin 107. Diacridyl 342. Diacridylbishydroxymethylat 34Ž. Diäthoxalylpiperazin 12. Diathoxy-athylmercaptos pyrimidin 549. chinazolin 486. — dibenzophenazin 548. dimethylchinoxalin 487. diphenylchinoxalin 546. Diathyl-amariniumhydroxyd 305. benzylisothioharnstoff 591. Diäthylchlor- s. Chlordiäthyl-. Diäthylchlormethyl- s. Chlormethyldiäthyl.. Diathyleyaninhydroxyd 299; vgl. auch 298. Diathyldimethyl-s. Dimethyldiäthyl-. Diäthyl-diphenylimidazolium: hydroxyd 255, 256. diphenylpyrazin 274. dipyridyläthylenglykol488. Diäthylen-bispiperidinium: hydroxyd 10. diamin 4. Diäthyl-imidazol 78. - imidazoliumhydroxyd 47. isocyaninhydroxyd 298. — lophiniumhydroxyd 319. Diathylmethyl- s. Methyldiäthyl-. Diäthyloxy- s. Oxydiäthyl-. Diathyloxymethyl- s. Oxys methyldiäthyl-. Diathyl-phenylbenzimid= azoliumhydroxyd 231. piperazin 7. Diäthylpiperazin-bishydroxy: äthylat 7. bishydroxymethylat 7. hydroxyäthylat 7. Di- siehe auch Bis-

Diäthyl-pyrazin 99. tetrahydrodichinolyl 273. Dialkyldibenzylendiamin 220. Diamino-dimethylpiperazin phenyltolylbenzimidazol 234. piperazin 15. Diaminotolylphenyl- s. Dis aminophenyltolyl. Diamyldihexylphenanthrolin 250. Dianisyl-dihydroanisazin 489. pyrazin 540. Dianthracenopyrazin 344. Dianthrazin 344. Diazo-äthan 28. gruppe, Struktur 25 Anm. methan 25. - methandisulfonsäure 28. - verbindungen, Struktur 25 Dibenzochinoxalin 281. Dibenzolsulfonyl-äthylentris methylendiamin 16. --- benzimidazolin 104. --- dihydropyrazin 50. dimethylendiamin 2. oxyathylphenylpyrazol 482. piperazin 14. — tetrahydrochinoxalin 107. trimethylenphenylendis amin 109. Dibenzo-naphthophenazin345. naphthyridin 281. — phenanthrolin 331. — phenazin 324, 325, 326. phenazinhydroxymethylat 325, 326. phenazinhydroxyphenylat **325, 327**. phenazon 324. phenazonoxyd 324. - pyrazin 223. --- pyridazin 222. Dibenzoyläthyl- s. Athyldibenzoyl-Dibenzoylathylentrimethylendiamin 16. Dibenzoylbenzyl- s. Benzyldibenzoyl.. Dibenzoylbismethoxyphenyls. Bismethoxyphenyldis benzoyl-, Dibenzoylbistrimethylendis amin 19. Dibenzoyldimethyl- s. Dimethyldibenzoyl-. Dibenzoyldiphenyl- s. phenyldibenzoyl.. Dibenzoyl-dipiperidyl 38. - indigweiß 540.

294; s. auch 295.

carbinol 407.

chinazolin 176.

chinoxalin 177.

hydroxymethylat 294, 296,

athylchinuclidylchirolyl-

äthylphenylpyrazol 72.

benzophenazin 275, 280.

dimethylbenzimidazol 163.

pyrazoliumhydroxyd 61.

benzochinoxalin 227.

dibenzophenazin 328.

dijodpyrimidin 90.

dimethoxydihydro=

phthalazin 484.

brompyrimidin 90.

Dibenzoylmethyl- s. Methyl- Dibrom-benzimidazol 135. dibenzoyl-. Dibenzoylmethylisopropyl- s. Methylisopropyldis benzovi-Dibenzoylmethylphenyl- s. Methylphenyldibenzoyl... Dibenzoyloktahydrobenzo: naphthyridin 172. Dibenzoyloxy-athylphenylpyrazol 481. -- phenylpyrazol 480. -- pyrazol 352. tolylpyrazol 481. Dibenzoylphenyl- s. Phenyldibenzoyl.. Dibenzoyl-piperazin 12. tetrahydrophthalazin 104. Dibenzyl-amariniumhydroxyd benzimidazoliumhydroxyd Dibenzylbenzoyloxytriphenyls. Benzoyloxytriphenyldis benzyl-. Dibenzyldimethyl- s. Dis methyldibenzyl... Dibenzyldiphenyl- s. Dis phenyldibenzyl-. Dibenzyl-imidazoliumhydr= oxyd 48. lophiniumhydroxyd 319. Dibenzylmethyl- s. Methyldibenzyl-. Dibenzyloxy- s. Oxydibenzyl-. Dibenzyloxymethyl- s. Oxymethyldibenzyl-. Dibenzyloxyphenyl- s. Oxys phenyldibenzyl.. Dibenzyloxytriphenyl-s. Oxys triphenyldibenzyl-. Dibenzylpiperazin 9. Dibenzylpiperazinhydroxyäthylat 9. --- isobutylat 9. — methylat 9. propylat 9. Dibenzyltetrahydrodipyridyl 170. Dibornyleno-pyrazin 206. — pyridazin 206. Dibromathyl-benzimidazol 158. chinuclidylchinolylcarbinol 408, 411. chinuclidylidenchinolyls

methan 249.

lylcarbinol 496.

390.

- chinuclidylidenmethoxy:

chinolylmethan 417.

chinuclidylmethoxychino-

mercaptomethylchinazolin

Dichinolyl-hydroxyathylat - chinolylchinolyläthan 301. chinolylchinolyläthan: hydroxymethylat 301. cinchonidin 446. Dichlor athoxypyrimidin 372. cinchonin 437. dibenzophenazin 328, 329. dichinolyl 297. Dibromdichinolyl- vgl. Dis bromchinolylchinolyl. Dibrom-dimethylimidazol 71. dimethylpyrazol 63. diphenanthrazin 345. diphenanthrenopyrazin 345. diphenylchinoxalin 314. harmin 401. indazol 129. — dimethylbromphenyls isobutylimidazol 85. Dibrommethyl-äthylimidazol benzimidazol 148. benzimidazoloxyd 148. bromphenylpyrazol 63. imidazol 68, 71. phenylpyrazol 63. phenylpyrazolin 168. Dibrom-nitropyrazol 45. oxymethylbenzimidazol 148. phenanthrenochinoxalin **328**, **329**. phenanthrophenazin 328, Dibromphenyl- s. auch Brombromphenyl.. Dibrom-phenyläthylpyrimidin 203. phenylpyrazol 44. phenylpyrazolin 30. piperazin 14. styrylbenzimidazol 258. tetrahydrodibenzo: naphthyridin 263. tetrahydronaphthinolin 263vinylchinuclidyliden: chinolylmethan 266. Dicamphan-azin 197. dihydropyridazin 197. piperazin 122. Di-camphenpyrazin 206. carbazolylmethan 339. chinolin 289. chinolinobenzol 331. chinolyl 293, 294, 295, 296, Dichinolyl-athan 301. äthylen vgl. Chinolylchinolyläthylen. bishydroxyathylat 296. bishydroxymethylat 296.

Dicyandiphenyl- s. Diphenyldicvan-. Dihydro-apoharmin 108. benzonaphthochinoxalin 317. benzophenazin 270. chinacridin 317. — chinazolin 137. — chinidin 491. — chinin 494. chinolinoacridin 317. — chinolinochinolin 271. chrysenopyrazin 317.cinchen 248, 249. — cinchonidin 410. — cinchonin 404. — cinnolin 136. — cupreidin 491. — cuprein 493. desoxycinchonin 426 Anm. — dianthrazin 344. — dibenzochinoxalin 271. - dibenzonaphthyridin 271. dibenzophenanthrolin 317. — dibenzophenazin 316; Acetylderivat 316. - dibornylenopyrazin 198. - dibornylenopyridazin 197. dicamphenpyrazin 198. — dinaphthazin 316; Acetyl= derivat 316. — dinaphthophenazin 344. – harmalin 392. – harmalolmethyläther 392. — harmin 396. – harmol 396. -- kollidin 115. — naphthinolin 271. — naphthophenazin 270. nicotin 101. — nicotyrin 166. — phenanthrenopyrazin 271. — phenazin 209. — phenazon 209. pyrrolopyridin 104. Diiminodianthryl 346. Diisoamyleyaninhydroxyd 299. Diisoamyloxy- s. Oxydiisos amyl. Diisoamylphenylbenzimid= azolium hydroxyd 232. Diisobutyl-diphenylpiperazin 25. — hexahydropyrazin 25. - imidazol 85. phenylditolylimidazolidin piperazin 25. - triphenylimidazolidin 122. Diisochinolyl 297. Diisopropylhexahydropyrazin 24.

Diisopropyl-piperazin 24. pyrazin 101. Dijodimidazol 50. Dilepidin 291. Dimerca ptopyrimidindiessigs säure 482. Dimethoathyl. s. Butyl. Dimethoxy-acetoxymethyl= dibenzophenazin 552. benzophenazinhydroxy: phenylat 542. bismethoxyphenyl= dihydrophenazin 489. chinazolin 486 dibenzophenazin 548. dimethylpyrimidin 484. - methylbenzimidazol 484. methylpyrimidin 483. phenazinbishydroxymethoxyphenylat 501. phenylbenzimidazol 484. phenylbenzophenazinium: hydroxyd 542. phenylbenzylbenzimidazol pyrimidin 482. Dimethyl-acetoxyphenyl= pyrazol 76. acetylbenzimidazol 162. acetvlindazol 157. Dimethyläthyl-benzimidazol 161. hexahydropyrazin 23. – imidazoliumhydroxyd 66, 78. indazoliumhydroxyd 142. — phenylpyrazol 84. piperazin 23. – pyrazin 99. pyrazinhydroxymethylat pyrazol 75. Dimethylamariniumhydroxyd 305. Dimethylaminophenylmethyls. Methyldimethylaminos phenyl-. Dimethylaminophenylmethyldiphenyl-s. Methyldiphenyldimethylaminophenyl-. Dimethylaminophenylmethyloxyphenyl-s. Methyloxys phenyldimethylamino. phenyl-. Dimethylaminophenyloxy. methyldiphenyl- s. Oxys methyldiphenyldimethylaminophenyl-.

Dimethyl-benzimidazoliums hydroxyd 132. benzimidazoloxyd 162. benzimidazylessigsaure: äthylester 162. benzoheptoxdiazin 142. benzonaphthyridin 245. — benzylbenzimidazol 162. benzylenchinoxalin 272. benzylpyrimidin 205. bisbrommethoxyphenyls dihydropyrazin 537. bisdibrommethoxyphenyladihydropyrazin 537. bismethoxyphenyldihydro-pyrazin 537. bistrimethylendiaminbis= hydroxymethylat 18. Dimethylbrom s. a. Brom dimethyl-. Dimethylbromoxy- s. Bromoxydimethyl.. Dimethyl-bromphenylpyrazos liumhydroxyd 53. chinazolin 191. chinolinchlormethylchinos linmethincyaninhydr. oxyd 302. chinolinmethoxymethyl. chinolinmethincyanins hydroxyd 467. chinolinmethylchlorchino: linmethincyaninhydroxyd 302. – chinolinochinolin 288. — chinolintrimethylchinolins methincyaninhydroxyd 310, 311. chinoxalin 191, 192. Dimethylchlor- s. Chlordis methyl-Dimethylchlornitro- s. Chlornitrodimethyl.. Dimethylchlornitrooxy- s. Chlornitrooxydimethyl-. Dimethylchloroxy- s. Chloroxydimethyl. Dimethyl-cinchonin vgl. 435. cyaninhydroxyd 298. cyclohexenylpyrazol 75. diäthylbenzimidazoliums hydroxyd 162. diathylpyrazin 101. - diamylpyrazin 103. diazaoktahydrobenzoacenaphthylen 206. diazatetrahydroacenaph: thylen 196. dibenzophenazin 332. - dibenzoylpiperazin 20, 21. dibenzoylpyrazolidin 18. benzimidazol 145, 151, 159, dibenzoyltetrahydrochin. azolin 118.

benzhydrylpyrazol 76.

Dimethyl-aziāthan 71

Dimethylisopropyl-dihydros Dimethyl-dibenzylpiperazin Dimethylphenyl-benzylbenz* dibenzochinoxalin 275. imidazoliumhydroxyd – dibenzylpyrazin 274. dihydrophenanthreno-241. — dichinolyl 302, 303. pyrazin 275. - chinoxalin 262. dihydrochinazolin 155, 169. imidazoliumhydroxyd 83. Dimethylphenylenphenans phenanthrenopyrazin 291. — dihydroperimidin 205. throlin 317. — dihydrophthalazin 155. pyrazolin 36. Dimethylphenyl-glyoxalin diindolyl 273. Dimethyl-lophiniumhydroxyd 193. diisobutylpyrazin 103. 318. — imidazol 48, 193. dimethylphenylimidazyls methoxyphenylpyrimidin – imidazolin 33. sulfoniumhydroxyd 354. 396. — imidazylsulfoniumhydrs Dimethyldioxy- s. Dioxydis Dimethylmethylen- s. Isooxyd 353. propylidenmethyl. Dimethylphenylmethylmer-Dimethylmethylimidazylsul= capto- s. Methylmercap= Dimethyldiphenyldihydrofoniumhydroxyd 353. chinoxalin 309. todimethylphenyl.. Dimethylmethylmercapto. - pyrazin 264, 265. Dimethylphenyl-phenaziniums Methylmercaptodi= Dimethyldiphenylen-chinoxas hydroxyd 244. methyllin 332 pyrazol 72, 75. Dimethylmethylselen s. Mediiminodibenzyl 342. pyrazolin 33. thylselendimethyl. pyrazoliumhydroxyd 53, - diphenyläthylendiamin Dimethylnaphtho-imidazol **338**. 65, 178. 212. stilbendiamin 338. pyrimidin 203. imidazoliumhydroxyd 208. Dimethylpiperazin 7, 19, 21. Dimethyldiphenyl-piperazin imidazoloxyd 212. Dimethylpiperazin-bishydra Dimethylnaphthylpyrimidin pyrazin 272. oxymethylat 7.bisdithiocarbonsaure 20. pyrazolin 170. Dimethylnitro- s. Nitrodis pyrazoliumhydroxyd 187. hydroxymethylat 7. methyl-. Dimethyl-dipiperidyl 38. Dimethyl-propylpyrazol 86. Dimethylnitrooxy s. Nitros dipropylpyrazin 103. pyrazin 95, 96, 97. oxydimethyl-. dipyridinonaphthalin 288. pyrazinhydroxymethylat Dimethylnitrophenyl-benz= dipyridyl 204. 96. imidazol 242. pyrazol 51, 72, 74. — dipyrryläthylenglykol 485. benzimidazolin 219. ditolyldihydrophenazin Dimethylpyrazolcarbonsäurebenzimidazoliumhydroxyd amid 72, 76. amidin 76. Dimethylendiamindicarbons Dimethyloktahydrophenansäurediäthylester 1. aminoformylhydrazid 76. throlin 173. Dimethyl-pyrazolidin 18. Dimethyl-fluorenopyrazin 272. Dimethyloxy. s. Oxydis pyrazoliumhydroxyd 40. glyazin 71. methyl-. pyridazin 94 glyoxalin 79. Dimethyloxyphenyl-benz pyridinochinolin 245. — hexahydropyrazin 19; s. imidazol 415. pyridylchinolin 263. auch 21 benzimidazolin 402. pyrimidin 94, 95. hexahydropyridazin 19. imidazol 391. — rosindol 337. hexylimidazoliumhydrpyrazol 76. styrylglyoxalin 205. oxyd 87. pyrimidin 396. - imidazol 66, 69, 79. styrylimidazol 205. Dimethyl-phenanthrenochin= sulfoisopropylbenzimid. — imidazolin 32, 33. oxalin 332. azol 162 — imidazoliumhydroxyd 46. phenanthrolin 245. sulfophenylpyrazol 76. phenazin 244. — indazol 141, 157. indenochinoxalin 272. Dimethyltetrahydro-chinimida azol vgl. Methylmethyl= phenazinbishydroxyisobutylimidazoliumhydr= tolylat 244. tetrahydrochinimidazol. phenazinhydroxyphenylat oxyd 85. chinoxalinhydroxyme= Dimethylisopropyl-acetyl-244. pyrazolin 37. thylat 107. phenazon 243. desoxycytisin 89. phenazondioxyd 243. benzoylpyrazolin 37. dichinolyl 273. phenazonhydroxymethylat cyclopentadienopyrazol 243. 120. Dimethyltetramethylendiazas phenazonoxyd 243. — cyclopentadienopyrazols tetrahydroacenaphthylen Dimethylphenyl-benzimidazol carbonsäureamid 120. Dimethyltolyl-benzimidazol cyclopentenopyrazol 102. 240, 246, 247. cyclopentenopyrazolcars bonsaureamid 103. benzimidazolin 216. 162, **24**7. benzimidazoliumhydroxyd dihydrochinazolin 169.

dibenzochinoxalin 291.

— imidazolin 34.

Dimethyltolyl-imidazylsulfoniumhydroxyd 353. pyrimidin 205. tetrahydrochinazolin 110. Dimethyl-trichloroxyathylbenzimidazol 162. trimethylenbenzimidazol 196. Dinaphthazin 324, 325. Dinaphtho-aposafranon 472. - phenazin 344. prasindon 473. pyrazin 324, 325. pyridazin 324. Dinaphthylpiperazin 10. Dinaphthyltetraphenyl- s. Te: traphenyldinaphthyl.. Dindol 253. Dinitro- s. auch Nitronitro-. Dinitroacetoxymethyl-acets oxyphenylbenzimidazol 382. — methoxyphenylbenzimidazol 382. phenylbenzimidazol 380. tolylbenzimidazol 381. Dinitro-athoxymethyltolyl= benzimidazol 380, 381. äthyldihydrophenazin 211. amarin 307. Dinitroanilinodinitro- s. Dinitrodinitroanilino-. Dinitro-benzaldihydrobenzo phenazin 336. - benzylbenzophenazin 336. — chindolin 268. — chinin 550. dibenzophenazin 326, 330. dibenzophenazinhydroxy: phenylat 330. --- dihydrophenazin 210. — dimethylbenzimidazol 165. — dimethylindazol 157, 158. dinaphthazin 326. — dinitroanilinodihydros phenazin 211. — diphenylbenzimidazol 234. — diphenylpyrazin 269. — flavindulin 330. — indazol 131. — methoxymethylinethoxy= phenylbenzimidazol 382. - methoxymethylphenyls benzimidazol 380. methylbenzimidazol 150. methyldihydrophenazin 210. - methylindazol 143, 144, Dinitromethylphenylchlor: methyl- s. Chlormethyl= dinitromethylphenyl..

Dinitrooxyindazol 377.

Dinitrooxymethyl-athylbenz= imidazol 379. benzylbenzimidazol 381. bromphenylbenzimidazol 380. carbathoxyphenylbenz= imidazol 383. carboxyphenylbenzimids azol 383. chlorphenylbenzimidazol **379** 380. methoxyphenylbenzimids azol 381, 382. --- naphthylbenzimidazol 381. — nitrooxyphenylbenzimid= azol 381, 382. nitrophenylbenzimidazol 380. oxyphenylbenzimidazol 381, 382. oxysulfophenylbenzimid= azol 383. phenylbenzimidazol 379. sulfophenylbenzimidazol 383. tolylbenzimidazol 380, 381. trimethylphenylbenzimidazol 381. Dinitro-perimidin 209. phenanthrenochinoxalin **33**0. phenanthrophenazin 330. phenazinoxyd 226. Dinitrophenylchlordimethyls. Chlordimethyldinitros phenyl-. Dinitrophenylchlormethyl= athyl-s. Chlormethyl= äthyldinitrophenyl-. Dinitrophenyl-dibenzophens aziniumhydroxyd 330. dihydrophenazin 211 Dinitrophenylnitrodimethyls. Nitrodimethyldinitros phenyl-. Dinitro-phenyltolylbenzimids azol 234. piperazin 15. Dinitroso-athylentrimethylendiamin 16. dimethylpiperazin 21.
dipiperidyl 38; s. auch 37. -- methylisopropyldihydrochinoxalin 171. methylpiperazin 17. piperazin 14. tetrahydrochinoxalin 107. trimethylenphenylen* diamin 109. Dinitrotolylphenyl- s. Dinitrophenyltolyl. Dioxodiindolinyl 538.

Dioxotetrahydro-benzoinds azol 489. naphthopyrazol 489. Dioxy-aposafranon 550. benzoindazol 489. - benzophenazin 540, 542. benzophenazinhydroxys phenylat 541, 542. benzylcinchotenidin 446. benzylcinchotenin 436. chindolin 450. chinopyrin 486. copyrin 487. dibenzophenazinhydroxy: phenylat 547. dichinolyl 544. dihydrobenzochinoxalin dihydrobenzophenazin 538. dihydronaphthopyrazin diindolyl 538. diisoindoleninyliden 543. – dilepidin 545. Dioxydimethyl-chinolino: chinolin 544. dichinolyl 545. digranatyl 484. dipyridinonaphthalin 544. naphthodichinolin 544. Dioxy-diphenylpyrazol 487. dipyridylhexan 488. dipyridyloctan 488. dipyrrylbutan 485. ditropyl 484. Dioxymethyl-dichinolyl, Deris vate 545. imidazol 481. phenazin 503, 504. phenylpyrazol 481. Dioxy-naphthophenazin 540, 542. naphthopyrazol 489. naphthyldibenzophenazi: niumhydroxyd 548. naphthyridin 486, 487. phenazin 499. phenylbenzophenazinium= hydroxyd 541, 542. phenyldibenzophenazi: niumhydroxyd 547. phenylenphenanthrolin phenylphenazon 550. phthalazin 486. piperazin 480. pyrazol 480. verbindungen 480. Dioxyverbindungen $C_n H_{2n+2} O_2 N_2 480.$ $C_n H_{2n-2} O_2 N_2$ 480. - Cn H2n-4 O2 N2 482.

Ditolyldihydrotolazin 219.

Dioxyverbindungen
Dioxyverbinddigen
$C_n H_{2n-8} O_2 N_2$ 484.
$- C_n H_{2n-10} O_2 N_2 486.$
C- Hay 40 O No 400
$- C_n H_{2n-12} O_2 N_2 488.$
$C_n H_{2n-14} O_2 N_2 489$.
$- C_{n}H_{2n-16}O_{2}N_{2} 499.$ $- C_{n}H_{2n-16}O_{2}N_{2} 499.$
$- C_{n}H_{2n-18}O_{2}N_{2} 536.$
On 112n-18O21V2 050.
$-C_nH_{2n-20}O_2N_2$ 538.
$-C_nH_{2n-22}O_2N_2$ 540.
$-C_nH_{2n-24}O_2N_2$ 544.
— On 11211-24 O2112 O41.
$- C_{n}H_{2n-26}O_{2}N_{2} 546.$
— Un H 2n - 28 U 2 N 2 D47.
$\begin{array}{l} - C_n H_{2n-30} O_2 N_2 549. \\ - C_n H_{2n-38} O_2 N_2 549. \end{array}$
O II O N 540
$ C_n H_{2n-38} O_2 N_2 549.$
Diphenanthrazin 345.
Diphenanthrenopyrazin 345.
Diphenazon 222.
Diphenylacetylimidazol 256.
Diphenyläthoxypropyl- s.
Athoryppopuldinhand
Athoxypropyldiphenyl-
Diphenyläthylen-dimethyl=
diphenylendiamin 338.
— diphenylendiamin 337.
Diphenyl-äthylidenhydrazin
2.
benzimidazol 232, 297.
hamaakia aan lin 190
- benzochinoxalin 338.
— benzochinoxalinhydroxy=
phenylat 338.
- benzochinoxalinium=
hydroxyd 292.
benzoyloxyphenyl-
nyragolin 416
pyrazolin 416.
benzyldihydropyrazin 260.
- benzylenpyrazol 270.
— benzylpyrazin 332.
— benzylpyrazni 332.
benzylnyrazol Zbl
— benzylpyrazol 261.
— benzyltetrahydrochins
— benzyltetrahydrochin*
 benzyltetrahydrochins azolin 218.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. diazomethan 229.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. diazomethan 229. dibenzochinoxalin 344.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. diazomethan 229. dibenzochinoxalin 344.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. diazomethan 229. dibenzoyldihydropyrazin 344. dibenzoyldihydropyrazin 344.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. dibenzoehinoxalin 344. dibenzoyldihydropyrazin 260.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. diazomethan 229. dibenzoyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. diazomethan 229. dibenzochinoxalin 344. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260, 261, 342.
 benzyltetrahydrochinsazolin 218. bisisopropylphenyldihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxysmethylat 313. chinoxalinhydroxysphenylat 314. chlorphenylbenzylspyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. dibenzolinydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260, 261, 342. dibenzyldihydropyrazin 343
 benzyltetrahydrochinsazolin 218. bisisopropylphenyldihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxysmethylat 313. chinoxalinhydroxysphenylat 314. chlorphenylbenzylspyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. dibenzolinydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260, 261, 342. dibenzyldihydropyrazin 343
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. diazomethan 229. dibenzoldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260, 261, 342. dibenzylpyrazin 343. dicyanpiperazin 221.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. diacetyldihydropyrazin 260. dibenzochinoxalin 344. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260, 261, 342. dibenzylpyrazin 343. dicyanpiperazin 221. Diphenyldilydro-benzos
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. diazomethan 229. dibenzoldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260, 261, 342. dibenzylpyrazin 343. dicyanpiperazin 221.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. dibenzochinoxalin 344. dibenzoldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260, 261, 342. dibenzylpyrazin 343. dicyanpiperazin 221. Diphenyldihydro-benzos chinoxalin 288, 336.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. diazomethan 229. dibenzochinoxalin 344. dibenzoyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260, 261, 342. dibenzylpyrazin 343. dicyanpiperazin 221. Diphenyldilydro-benzos chinoxalin 288, 336. chinoxalin 300.
 benzyltetrahydrochins azolin 218. bisisopropylphenyls dihydropyridazin 324. chinazolin 313. chinoxalin 313. chinoxalinhydroxys methylat 313. chinoxalinhydroxys phenylat 314. chlorphenylbenzyls pyrazolin 310. diacetyldihydropyrazin 260. dibenzochinoxalin 344. dibenzoldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260. dibenzyldihydropyrazin 260, 261, 342. dibenzylpyrazin 343. dicyanpiperazin 221. Diphenyldihydro-benzos chinoxalin 288, 336.

chinoxalin 336. — phenanthrenochinoxalin 316. — pyrazin 259, 260. — pyridazin 259. Diphenyldiisoamylidendiamin 24. Diphenyldiisobutyl s. Diisos butyldiphenyl. Diphenyldiphenylenpyrazin 344. Diphenyldiphenylenpyrazin 344. Diphenylen-azon 222. — bisdihydrochinazolin 141. — chinoxalin 326. — diamin 209. — diiminodibenzyl 341. — diphenyläthylendiamin 337. — hydrazin 209. — pyrazin 281. — stilbendiamin 337.	yloxymethoxyphenyl=
chinoxalin 336. — phenanthrenochinoxalin 316. — pyrazin 259, 260. — pyridazin 259. Diphenyldiisoamylidendiamin 24. Diphenyldiisobutyl s. Diisoz butyldiphenyl. Diphenyldiiphenyl s. Diisoz butyldiphenyl s. Diisoz biphenyldiiphenyl s. Diisoz biphenyldiiphenylata. Diphenyldiisobutyl s. Diisoz biphenyldiiphenyl s. Diisoz biphenyl s	
316. — pyrazin 259, 260. — pyridazin 259. Diphenyldiisoamylidendiamin 24. Diphenyldijsobutyl- s. Diiso- butyldiphenyl Diphenyldiphenyl-nazon 222. — bisdihydrochinazolin 141. — chinoxalin 326. — diamin 209. — diphenyläthylendiamin 337. — hydrazon 209. — pyrazin 281. — stilbendiamin 337.	idazol 546. yloxyphenyl-imidazol
— pyridazin 259. Diphenyldiisoamylidendiamin 24. Diphenyldiisobutyl- s. Diisoz butyldiphenyl Diphenyldiphenylenpyrazin 344. Diphenylen-azon 222. — bisdihydrochinazolin 141. — chinoxalin 326. — diamin 209. — diiminodibenzyl 341. — diphenyläthylendiamin 337. — hydrazin 209. — pyrazin 281. — stylendiamin 337.	1.
Diphenyldiisoamylidendiamin 24. Diphenyldiisobutyl s. Diisos butyldiphenyl. Diphenyldiphenylenpyrazin 344. Diphenylen-azon 222. — bisdihydrochinazolin 141. — chinoxalin 326. — diamin 209. — diiminodibenzyl 341. — diphenyläthylendiamin 337. — hydrazin 209. — hydrazon 209. — pyrazin 281. — stilbendiamin 337.	iazolidin 375. azolin 416
Diphenyldiisobutyl s. Diisoz butyldiphenyl 25 Diphenyldiphenyl 25 Diphenyldiphenyl 25 Diphenyldiphenyl 25 Diphenyldiphenyl 22. — bisdihydrochinazolin 141. — chinoxalin 326. — diamin 209. — diiminodibenzyl 341. — diphenyläthylendiamin 337. — hydrazin 209. — hydrazon 209. — pyrazin 281. — stilbendiamin 337. — tytilbendiamin 337.	yloxypropyl- s. Oxy:
butyldiphenyl	opyldiphenyl yl-phenacylimidazol
Taylor T	5.
Diphenylen-azon 222.	nanthrenopyrazin 344. nhomazin 341.
- bisdihydrochinazolin 141 pip - chinoxalin 326 pip - diamin 209 pip - dijminodibenzyl 341 pyr 337 pyr - hydrazin 209 pyr - pyrazin 281 stylendiamin 337.	halazin 313.
- diamin 209 pip - diiminodibenzyl 341 pyt 337 pyt - hydrazin 209 pyt - pyrazin 281 sty - stilbendiamin 337 tett	erazin 8, 221.
— diiminodibenzyl 341. — diphenyläthylendiamin	erazinhydroxyäthylat8. erazinhydroxy=
337. — pyr — hydrazin 209. — pyr — hydrazon 209. — pyr — pyrazin 281. — styl — stilbendiamin 337. — tet	ethylat 8.
— hydrazin 209. — pyn — hydrazon 209. — pyn — pyrazin 281. — stilbendiamin 337. — teti	azin 269, 270. azol 178, 253.
— pyrazin 281. — styl — stilbendiamin 337. — teti	azolin 153, 154.
— stilbendiamin 337. — tetr	idazin 269.
	rylpyrazolin 264. ahydrochinoxalin 289.
1 1 0 0 0	yltolyl-benzochin=
Tripitelly including dis-	aliniumhydroxyd 339. ydrobenzochinoxalin
pyrazin 221.	7.
pyrimidin 3.	oxalin 322. dazol 322.
	azolin 247.
Diphenyl-imidazol 254, 255 Diphenyl-imidazol 254, 255	haloperinyläther 466.
- imidazolidin 3.	olylmethan 205. rylpiperazin 8.
). — imidazvlessigsäureäthyla — pip	ecolylmethan 38.
ester 255.	eridein 88. eridyl 37, 38.
midenopyrazor 270.	eridylpropan 38.
	pionylindigweiß 540.
Diphenyl-isopropylphenyl-	yl-di pyridyläth ylen≠ ykol 488.
imidazolidin 121.	dazol 83.
din 375.	outylimidazoliumhydr: yd 85.
Diphenylmethoxypropyl- a Methoxypropyl- oxy	chinazolin 486.
s. Methoxypropyl= pip diphenyl	erazinhydroxypropylat
Diphenylmethyl- s. Benz- Dipyri	dino-benzol 227, 228.
	ohthalin 281.
1. 1. 1.00	idyl 199, 200. idylpropan 205.
	rylmethan 167.
1 1 200	rylpyrazin 300. rylpyrimidin 300.
- imidazolin 272. Disulfi	ydryl s. Dimercapto.
	nazotid 343. olsulfonyl-äthylentris
339. m	ethylendiamin 16.
	rimethylendiamin 19.
	hylpiperazin 17. äthyl- s. Äthylditolyl
- imidazol 319. Ditoly	aunyi- s. ridiyidadoiyi
— imidazolin 307. ch — pyrazolin 245, 246. Ditolyl	dichlordimethyl- s. Dislordimethylditolyl

- pyrazolin 245, 246.

Ditolyl-diisoamylidendiamin
25.

— diisobutylphenylimidazos
lidin 122.
Ditolyldimethyl- s. Dimethyls
ditolyl-.
Ditolylimidazolidin 3.
Ditolylmethyl- s. Methylditos
lyl-.
Ditolyl-methylenxylylendis

amin 109.

— piperazin 8, 9.

piperazin s, s.
 piperazinhydroxymethylat
 9.

pyrazin 272.
Dixylylen-diamin 221.
piperidiniumhydroxydisoindoliniumhydroxyd 221.

E.

Epi-chinidin 505 Anm.
— chinin 505 Anm.
— cinchonidin 424 Anm.
— cinchonidin 424 Anm.
— cinchonin 424 Anm.
— hydrochinidin 491 Anm.
— hydrochinin 491 Anm.
— hydrocinchonidin 404 Anm.
— hydrocinchonin 404 Anm.
Epiosin 267.
Euchinin 531.
Eudermol 115.
Eurhodol 462, 463.

F.

Flavanthrin 346. Flavanthrinhydrat 480. Flavindulin 327. Flavochinolin 299. Fructosazin 557.

G.

Galaktopentaoxyamylbenzsimidazol 556.
Glucopentaoxyamylbenzimidsazol 556.
Glykolin 96.
Glykopentaoxyamylbenzimidsazol 556.
Glyoxalathylin 65.
Glyoxalathylin 65.
Glyoxalin 45.
Glyoxalpropylin 78.

H.

Harmalin 396. Harmalinjodmethylat 397. Harmalol 396. Harmalolmethyläther 396.
Harman 215.
Harmin 400.
Harmin-jodmethylat 401.
— sulfonsäure 401.
Harmol 400.
Harmolmethyläther 400.
Heptamethyldipiperidylahydroxymethylat 39.
Herapathit 522.
Heteroklasse 2 N 1.
Hexabromdichinolyl 295.
Hexahydro-chinolinochinolin 248.

dibenzonaphthyridin 248.
dibenzophenazin 291.
dibornylenopyrazin 122.

— dipyridyl 119. — flavanthrenhydrat 552.

naphthinolin 248.
nicotin 37.
phenanthrenochinoxalin 291.

— pyrazin 4. — triazintricarbonsäuretri:

äthylester 1. Hexamethyldipiperidyl 39. Hexaoxydipyridyl 557. Hexaoxyverbindungen 557.

Hexacxyverbindungen 557. Hexyl-diphenylglyoxalin 267. — diphenylimidazol 267.

diphenylimidazolidin 24.
glyoxalin 87.
imidazol 87.

— phenylpyrazol 87. — pyrazolcarbonsäureamid

87.
Homo-antipyrinpseudojods

methylat 358.

— chinin 529.

— cinchonidin 438.

— pseudothiopyrin 351.

Hydrazi-methylen 1.

— verbindungen 1 Anm.

Hydrazo-dibenzyl 219.

— diphenyl 209.

Hydrazone 1 Anm.

Hydrazone 1 Anm. Hydrazophenylen 209. Hydrobrom-apochinin 496.

chinin 496.
 cinchen 249.

– cinchonin 408. – cinchoninchlorid 222.

oxycinchen 417.
Hydro-chinidin 491.
chinidinschwefelsäure 492.

— chinin 494. — chininhydroxymethylat

— chininschwefelsäure 495. Hydrochlor-apochinidin 492.

apochinin 495.

- apocinchonidin 411.

Hydrochlor-apoconchinin 492.

- chinidin 492.

- chinidinschwefelsäure 493.

— chinin 496.

— cinchonidin 411.
— cinchonin 406.

 cinchoninschwefelsäure 407.

— conchinin 492.

 conchininschwefelsäure 493.

— tetrahydroapochinin 487. Hydro-cinchonidin 410.

cinchonin 404.

cinchoninchlorid 222.

 cinchoninhydroxymethylat 406.

 cinchoninschwefelsäure 406.

conchinin 491.cupreidin 491.

— cupreidin 491 — cuprein 493.

Hydrojod-allocinchonin 410.

— apochinidin 493.

apochinin 497.apocinchonin 409, 410.

- apoconchinin 493. - chinhydrin 489.

— chinidin 493.

— chinin 497. — cinchonhydrin 398.

— cinchonidin 412.

— cinchonin 409.

cinchoninchlorid 250.conchinin 493.

— nichin 489.

I.

Imidazol 45. Indazol 122.

Indazolyl- s. Indazyl-.

Indazyl-benzaldehyd 126. — benzoesäure 127.

— benzoesäureäthylester 127.

— benzoesäuremethylester 127.

— benzylalkohol 126. — phenol 125.

Indiazen 122. Indiazenoxyd 127. Indigoweiß 538.

Indigweiß 538. Indolin 268.

Indolo-chinolin 267, 268.

— chinolinhydroxyäthylat 268.

 chinolinhydroxymethylat 268.

— indol 253.

Isopropyl-mercaptodimethyl-

Indolyl-indoleninyliden= methan 288. indoxyl 451. Leatinpiperazid 6. Isindazol 122. **Isca**marin 304, 308. Isoamylchlorisobutylimidazol Isoamyliden-anilin, dimeres 24. bismethylindol 275. toluidin, dimeres 25. Isoamyl-imidazol 47. – isobutylimidazol 85. — isopropylimidazol 83 - phenylbenzimidazol 231. - propylimidazol 83. Isoantipyrinchlorid 180. Isobisdiazomethan 28. Isobutyl-diphenylglyoxalin diphenylimidazol 265. glyoxalin 84. **Isobutyliden bismethylindol** 275. Isobutyl-imidazol 84. - isoamylimidazol 85. mercaptodimethylphenyls pyrazoliumhydroxyd 362. mercaptomethylphenyl. pyrazol 361. methylisopropylbenzimids azol 171 phenylmethylmercaptos methylpyrazoliumhydroxyd 364. — phthalazin 196. — propylimidazol 83. Iso-chinidin 506. chinin 505. β -Isochinin 505 Anm. Iso-chinolinrot 478. - chinopyridin 227. — cinchonidin 419. – cinchonin vgl. 434. — dicamphenpyrazin 207. - indazol vgf. Isindazol. – indol 269. -- nichin 489. nicotin 119. Isopropyl-benzimidazol 169. chinazolin 194. — chinoxalin 194. diphenylglyoxalin 265. diphenylimidazol 265. — diphenylimidazolidin 22. — diphenylpyrazolin 171. — glyoxalin 83. Isopropyliden-naphthylendiamin 205.

vate 350.

Isopropyl-imidazol 83. isoamylimidazol 83.

phenylpyrazoliumhydroxvd 362. mercaptomethylphenyl. pyrazol 361. perimidin 220. Isopropylphenyl-bismethyl= indolylmethan 335. chinazolin 264. methylmercaptomethyl* pyrazoliumhydroxyd 364. naphthoimidazol 289. pyrazol 195. Isopropyltetrahydrochinoxas lin 119. Isopropylthio- s. Isopropyls mercapto-. Isopseudo-selenopyrin 389. selenopyrinjodäthylat 389. selenopyrinjodmethylat 389. thiopyrin 387. thiopyrinjodmethylat 387. Isorosindon 458. Isorosindon-dichlorid 279. pseudojodäthylat 459. pseudojodmethylat 458. Isorosindulinbase (No. 14) 278. (No. 15) 278. Isoselenopyrinpseudojodäthylat 389. methylat 389. Isothiopyrinpseudojod= methylat 387. Isovalerylchinin 530. J. Jod**äthy**lchinuclidyl-chinolyl= carbinol 409, 412. methoxychinolylcarbinol **4**93, 497. oxychinolylcarbinol 497. Jodäthylphthalazin 191. Jodathylpiperidylathyl-chinolylcarbinol 398. methoxychinolylcarbinol 489 oxychinolylcarbinol 488. Jod-benzimidazol 135. benzylphthalazin 257. dimethylathylphenylpyrazoliumhydroxyd 74, 81. dimethylnitrophenylpyr: azoliumhydroxyd 64. dimethylphenylpyrazol 74. indazol 129. isobutylphthalazin 196. Jodmethyläthyl-imidazol 68. oxymethenyldiamin, Deris phenylpyrazoliumhydr: oxyd 64. tolylpyrazoliumhydroxyd

Jodmethyl-allylphenylpyrazoliumhydroxyd 64. imidazol 71. naphthoimidazol 214. phenylpyrazol 63. phthalazin 183. pyridylpyrrol 186. pyrimidin 93. pyrrylpyridin 186. pyrrylpyridinhydroxy methylat 186. Jod-nicotyrin 186. nicotyrinhydroxymethylat phenylbenzimidazol 135. phenylphthalazin 252. phenylpyrazol 44 phenylpyridazin 198. phthalazin 175. pyrazol 44. tolylpyridazin 202. Jodtrimethyl-nitrophenyls pyrazoliumhydroxyd 74. phenylpyrazoliumhydr= oxyd 74. pyrazol 77.

K.

Ketin 96. Keto- s. Oxo-. Kresyl- s. Tolyl-. Kyklothraustin-säure 293. säureanhydrid 293.

L.

Leuko-carbindigo 555. – indigo **538.** Lophin 318. Lophindisulfonsäure 318. Loturin 215. Lycetol 20. Lysidin 31.

M.

Merimin 104. Mesityl- s. Trimethylphenyl.. Methenyl-naphthylendiamin 207, 209. phenylendiamin 131. – propylendiamin 32. - toluylendiamin 150, 151. Methoathyl. s. Isopropyl.. Methobutyl- s. Isoamyl-. Methopropyl- s. Isobutyl-. Methoxyacetoxy-chindolin 450. methyldibenzophenazin

Methoxyathylchinolin-athyls methylchinolinmethin: cyaninhydroxyd 467.

— methyläthylchinolins methincyaninhydroxyd

Methoxy-äthylphthalazin 391.

-- anilinophenylnaphthos imidazol 285.

aposafranon 500, 502. Methoxybenzal- s. Anisal-. Methoxy benzophenazin 452; s. auch 456, 461.

 benzophenazinhydroxys phenylat 454, 458.

benzoyloxymethyldibenzos phenazin 549.

Methoxybenzyl- s. Anisyl-. Methoxybenzyliden-s. Anisal-. Methoxy-brommethoxy=

phenylpyridazin 488. butylidenhydrazobenzol 349.

- chinazolin 386.

-- chinolylacetylenylchinuclis dylidenmethan 451.

chinolyldibromäthylchinus clidylidenmethan 417.

chinoxalin 387.

diehinolyl 466.

— dimethylphenylpyrazol 367.

— dimethylphenylpyrazo: liumhydroxyd 357.

 dimethylpyrimidin 373. diphenylchinoxalin 469.

diphenylchinoxalinhydr= oxyphenylat 469.

diphenylpyrazin 450.

 isorosindon 542. Methoxymethyl-äthylphenyl²

pyrazoliumhydroxyd 358.

benzophenazinhydroxy: phenylat 464.

— chinolindimethylchinolin= methineyaninhydroxyd 467.

chinoxalin 390.

diäthylpyrimidin 374.

— dibenzophenazin 475.

mercaptodimethylimidazol

- mercaptomethylphenyl: imidazol 481.

mercaptomethyltolyl= imidazol 481.

phenanthrenochinoxalin

-- phenylbenzophenazinium= hydroxyd 464.

phenylbenzophenazon 543.

 phenylpyrazol 355. - phenylpyridazin 394.

- pyridazin 372.

rosindon 543.

Methoxyphenyl-anisylbenzimidazol 415.

benzimidazol 377.

 benzophenazinium hydra oxyd 454, 458.

benzophenazon 541, 542. — dibenzophenazon 547.

— dihydrochinazolin 139.

- dihydrophthalazin 378.

Methoxyphenyldinitroacet= oxymethyl- s. Dinitroacetoxymethylmethoxy=

Methoxyphenyldinitrometh= oxymethyl- s. Dinitros methoxymethylmethoxy: phenyl-.

Methoxyphenyldinitrooxy= methyl- s. Dinitrooxys methylmethoxyphenyl-.

Methoxyphenyl-indazol 126. oxyphenylbenzimidazol 503.

— oxyphenylbenzimidazolin **4**90.

— perimidin 462.

— phenanthrenoimidazol 475.

— phenazon 500, 502.

pyridazin 393.

tetrahydrochinazolin 106.

Methoxy-phthalazin 386.

— propyldiphenylhydrazis methylen 349.

- rosindon 541.

— tolylpyridazin 394.

trimethylchinoxalin 392.

triphenylchinoxalinium= hydroxyd 469.

Methylacetylindazol 142. Methyläthyl-aziäthan 80.

benzimidazol 145, 169. benzylimidazoliumhydr:

oxyd 67.

chinazolin 194. Methyläthylchinolin-äthoxy: äthylchinolinmethin: cyaninhydroxyd 468.

— äthylbenzochinolinmethin» cyaninhydroxyd 337.

äthylbromchinolinmethin= eyaninhydroxyd 302.

-- bromäthylchinolinmethin= cyaninhydroxyd 302.

--- dimethyläthylchinolin≤ methincyaninhydroxyd

-- methoxyäthylchinolin≠ methincyaninhydroxyd

 methyläthylehinolin= methincyaninhydroxyd 310.

Methyläthyl-dihydroindazol= carbonsäureamid 118.

--- dihydrophthalazin 169.

Methyläthyl-diphenyldihydros chinoxalin 309.

-- diphenylimidazol 261.

Methyläthylenisothioharnstoff 349.

Methyläthyl-glyazin 80.

– glyoxalin 83.

— imidazol 66, 83.

– imidazolin 35.

— imidazoliumhydroxyd 47. – indazol 142.

Methyläthylmercapto- s. Athylmercaptomethyl..

Methyläthylmethylselen- s. Methylselenmethyläthyl-.

Methyläthyl-naphthoimidazol Ž13.

naphthoimidazoloxyd 213. nitrophenylbenzimidazol

nitrophenylbenzimidazolin 219.

- nitrophenylpyrazolin 34. --- oxyphenylbenzimidazol

oxy phenylbenzimidazolin 403.

- phenazon 415.

Methyläthylphenyl-benzimid= azol 240.

benzylbenzimidazolium= hydroxyd 241.

naphthoimidazolium:

hydroxyd 213. pyrazol 80, 81.

--- pyrazolin 34.

 pyrazoliumhydroxyd 53. Methyl-athylpropylimidazo:

liumhydroxyd 79.

äthylpyrimidin 97. - amarin 305

· aminophenylbenzimidazol 146.

aminophenyldihydro: chinazolinhydroxy: methylat 140.

aminophenylpyrazol 54.

– amylglyoxalin 87. - amylimidazol 86, 87.

— apoharmin 153.

— arabotetraoxybutylbenz: imidazol 553.

--- arabotetraoxybutyl= chinoxalin 554.

benzalbismethylindol 335.

benzalbismethylketol 335. benzimidazol 132, 145, 150,

151. Methylbenzo-heptoxdiazin

naphthochinoxalin 331.

— naphthophenazin 341. — naphthyridin 238.

phenazin 287.

REGISTER

Methylbenzo-phenaziniums Methyldiathyl-diphenylimid: azoliumhydroxyd 261. hydroxyd 277. phenylbenzimidazolium: phenazon 452, 457. hydroxyd 241. Methylbenzoylamarinium= hydroxyd 307. pyrazolin 37. Methylbenzoyloxy-s. Benzoyl= pyrimidin 100. oxymethyl-. pyrimidinhydroxyäthylat Methyl-benzylamariniums 101. hydroxyd 306. Methyl-dibenzochinoxalin 288. — benzylchinazolin 262. --- dibenzophenazin 331. --- benzylenbenzimidazol 259. 339. dibenzophenaziniumhydr= oxyd 325, 326. benzylimidazol 193. benzylimidazoliumhydr: dibenzoylpiperazin 17. oxyd 48. dibenzylbenzimidazolium= 363.Methylbenzylphenyl-s. hydroxyd 146. Methylphenylbenzyl.. dichinolyl 299, 300. Methylbismethylindolyl-butan Methyldichlor s. auch Di-**275.** chlormethyl-. 363.propan 275. Methyl-dichlormethylchlor= Methylbrommethylselen s. vinylchinoxalin 204. Brommethylselenmethyl. dihexylpyrazolin 39. Methylbromphenyl-dihydrodihydrochinazolin 137, chinazolin 156. 155, 156. dihydrophthalazin 136. pyrazol 52. vinylbenzimidazol 263. dihydropyridylpyrrolidin Methylbutyl-dibenzophenazin dihydropyrrolopyridin 108. --- diphenylenchinoxalin 333. dimethylallylbenzophen= phenanthrenochinoxalin azon 469. dimethylaminophenyl= 333. Methyl-carbathoxymethylbenzimidazol 152. imidazoliumhydroxyd 48. dinaphthazoniumhydr: chinazolin 183. oxyd 325. Methyldinitro-s. auch Dinitrochinazoliniumhydroxyd methyl-. 175. chindolanol 268. Mcthyldinitrophenylpyrazol 267.chinolindimethylchinolins 190. Methyldiplienyl-athoxyphes methincyaninhydroxyd nylchinoxaliniumhydr: **301, 3**02 oxyd 320. chinoxalin 184. chinoxalin 319. Methylchlor- s. auch Chlorchinoxaliniumhydroxyd methyl-. 313. Methylchlorbrom- s. Chlordihydrochinoxalin 300, brommethyl. Methylchlorjod- s. Chlorjod: 309. methyl-. dihydropyrazin 264. dihydropyrimidin 264. Methylchloroxy s. Chloroxy: dimethylaminophenyl: methyl-.chinoxaliniumhydroxyd Methyl-chlorphenylbenzimids azol 242 chrysenochinoxalin 341. Methyldiphenylen-chinoxalin 331. chrysenopyrazin 331. cinchonin vgl. 435. imidazol 267. pyrazin 288. cinchotoxinhydroxyme= Methyldiphenyl-glyoxalin 261, thylat, Benzoylderivat 417. 262.— hydrazimethylen 2. cyclopentenopyrazol 98. — imidazol 256, 261, 262. cyclopentenopyrazolcar= — imidazolin 168, 247. bonsäureamid 98. naphthylimidazol 339. desoxycinchonidin 248. oxymethoxyphenylimid: desoxycinchonin 248. 120. diacetylleukoisorosindon azol 546. - piperazin 17. Methylisopropyl-benzimidazol pyrazin 271.

- pyrazol 186, 187, 261.

diäthylbenzimidazolium:

BEILSTEINs Handbuch. 4, Aufl. XXIII.

hydroxyd 152.

577 Methyldiphenyl-pyrazolin 168. tolylchinoxaliniumhydr= oxyd 320. -- tolyldihydrochinoxalin tolylimidazol 322. Methyl-dipropylpyrazolin 37. ditolylimidazolidin 15. - ditolylpiperazin 17. Methylen bisdinitrocarbazol bismercaptodimethylphe: nylpyrazoliumhydroxyd bismethylindol 273. bisnitromethylindol 273. bisphenylmercaptodimes thylpyrazoliumhydroxyd bistetrahydrochinolin 250. - dicarbazol **33**9. dipyrrol 167. hydrazin 1. piperazin 6. Methyl-glucopentaoxyamyl= benzimidazol 556. glykopentaoxyamylbenz: imidazol 556. glyoxalin 65, 69. harmalin 397. harmin 400. harminhydroxymethylat hexahydropyrazin 17. hexyldiplienylimidazol -- hexylimidazol 87. -- imiďazol 46, 65, 69. imidazolin 31, 32. imidazolinthiocarbon= säureanilid 32. imidazolinthiocarbon= säuretoluidid 32 imidazylcarbinol 369. — indazol 123, 141, 143, 144. indazolsulfonsäure 142. — indazylbenzyläther 126. indolochinoliniumhydr= oxyd 268 indolopyridin 215. indolylmethylindolenins ylidenäthan 291. isoamylglyoxalin 88. isoamylimidazol 88. isobutylbenzimidazol 172. isohexylbenzimidazol 173. isoindileucin 450. isopropenyltetrahydro: indazol 119 isopropenyltetrahydroindazolcarbonsäureamid

171.

bioyclohexenopyrazol 120.

578 Methylisopropyl-bicyclos hexenopyrazolcarbon* saureamid 121. chinazolin 196. —' chinoxalin 196. dibenzochinoxalin 291. — dibenzophenazin 333. - dibenzoyldihydrochinoxalin 171. dihydrochinoxalin 171. dihydrodibenzochinoxalin 274.– dihydrophenanthreno≤ pyrazin 274. diphenylimidazol 265. - imidazol 83. — isobutylbenzimidazol 171. phenanthrenochinoxalin 333. phenanthrenopyrazin 291. phenyltetrahydropyrid* azin 36. – tetrahydroindazol 102. tetrahydroindazolcarbons säureamid 102. Methyl-isorosindon 457, 463, 464. jodpyrrylpyridin 186. – lapeurhodon 469. Methylmercaptoäthyldiphenylimidazol 447. Methylmercaptodimethylathylphenylpyrazolium. hydroxyd 370. - phenylimidazol 353. — phenylpyrazol 368. phenylpyrazoliumhydr oxyd 361, 362, 387. - pyrimidin 374. tolylpyrazoliumhydroxyd **364**, **3**65. Methylmercapto-diphenyls imidazol 447. — diphenylpyrazol 388..— imidazol 353.

– imi**daz**olin 349. Methylmercaptomethyl-athylphenylpyrazol 370. äthylphenylpyrazolium: hydroxyd 363. allylphenylpyrazolium: hydroxyd 364. diphenylpyrazoliumhydr: oxyd 388. imidazol 353. — isobutylphenylpyrazolium» hydroxyd 364. isopropylphenylpyr: azoliumhydroxyd 364. nitrophenylpyrazol 360. — phenylnitrophenylpyrs azoliumhydroxyd 388. — phenylpyrazol 360, 387.

REGISTER Methylmercaptomethyl-phes Methylnitrophenyl-pyrazol nylpyrazoliumhydroxyd 52, 53. tolylbenzimidazolin 219. tolyldihydrochinazolin 384. Methyl-nitrosomethylmer captophenylpyrazol 389. nitrosomethylselenphenyl tolylpyrazol 364. Methylmercapto-naphthyls pyrazol 389. imidazol 354. phenylimidazol 353. nitrostyrylpyrazin 216. phenylnitrophenylpyrazol oktahydronaphthochinalds 388. imidazol 206. phenylpyrazol 351. oktabydronaphthyridin 86. — tolylimidazol 353. Methylol- s. auch Oxymethyl-. Methyloldesoxy-chinidin 536. trimethylallyldihydros pyrimidin 371. — cinchonin 446. trimethylphenyldihydroconchinin 536. pyrimidin 371. Methyloxy- s. auch methyl.. trimethylphenylpyr= azoliumhydroxyd 368, Methyl-oxyäthylbenzimidazol - triphenylimidazol 447. -- oxybenzylbenzimidazol Methylmethoxy-s. auch Meth 416. oxymethyl-. oxyisoamylbenzophenazon Methyl-methoxyallylphenoxys 544. oxymethylimidazol 369. methylbenzimidazol 384. Methyloxyphenyl-athylbenzmethoxyphenoxymethyl. benzimidazol 384. imidazol 416. benzimidazol 414, 415. methoxyphenylanisylbenz* imidazol 415. — benzimidazolin 402. methylbutenylbenzimid= --- dimethylaminophenyls azol 197. benzimidazol 416. Methylmethylmercapto- s. dimethylaminophenyls Methylmercaptomethyl. benzimidazolin 403. Methylmethyl-pentenyl* tolylbenzimidazolin 403. Methyl-oxystyrylpyrazin 402. phenylpyrazol 102. pentenylpyrazolcarbonpentaoxyamylbenzimids saureamid 102. azol 556. selenphenylpyrazol 389. perimidin 215. styrylpyrazin 310. phenäthylhexahydropyr= tetrahydrochinimidazol azin 121. 196. phenathylpiperazin 121. trimethylenbenzimidazol phenanthrenochinoxalin 196. trimethylentetramethylens phenanthrenoimidazol 267. benzimidazol 206. phenanthrenopyrazin 288. Methyl-naphtheurhodol phenanthrolin 238, 239. 463. --- phenazin 237. naphthoimidazol 207, 211. phenazinhydroxyphenylat naphthoimidazoloxyd 213. **23**8. naphthophenazin 287. phenazinium by droxyd 225. naphthophenazoniumhydr phenoxymethylbenzimidazol 384. oxyd 277. naphthylimidazoliumhydrs Methylphenyl-acetylpyrazol oxyd 48. 188. naphthylpyrazol 54. benzalpyrazolin 192. Methylnitro- s. auch Nitrobenzimidazol 152, 231, 240. methyl-. benzimidazoliumhydroxyd Methylnitromethylmercapto-133. s. Nitromethylmercaptos benzoheptoxdiazin 230. methyl-. benzophenazon 463, 464. Methylnitrophenyl-benzimid-azolin 216. benzoyldihydrochinazolin chlorphenylpyrazolium: benzylbenzimidazol 241. hydroxyd 180, 181. benzylbenzimidazolium: methylmercaptophenylhydroxyd 232.

pyrazoliumhydroxyd 388.

-- benzylenpyrazol 203.

37*

Methylphenyl-benzylpyrazol Methyl-phthalaziniumhydrs Methylsulfon-dimethylbroms 192, 193. oxyd 174. phenylpyrazol 368. bromphenylpyrazolin 168. phthaloperinol 466. dimethylphenylpyrazol — chinazolin 257, 258. piperazin 17. 368. chinoxalin 258. dimethylphenylpyrazo: piperazindithiocarbons Methylphenylchlor- s. Chlorsäure 17. liumhydroxyd 362. methylphenyl. piperidylpyrrolidin 37. diphenylpyrazol 388. Methylpropyl-athylimidazos methylphenylpyrazol 360. Methylphenyl-cinnolin 256. liumhydroxyd 79. dibenzoyltetrahydros phenylnitrophenylpyrazol benzimidazol 171. chinazolin 220. 388. chinazolin 196. trimethylphenylpyrazo= Methylphenyldihydro- diphenylimidazol 265. liumhydroxyd 368. chinazolin 155, 246. – glyoxalin 86. – hexahydropyrazin 22. Methylsulfophenylpyrazol 54. dibenzophenazin 321. Methyltetrahydro-chinald= — perimidin 272. imidazol 67, 82, 86. imidazol 196. phenanthrophenazin 321. imidazoliumhydroxyd 47. chinazolin 109. pyridazin 72. - chinoxalin 107, 110. piperazin 22. Methylphenyl-dinitrophenylpyrazin 98. – desoxycytisin 88. pyrazol 190. pyrazol 84. indazol 100. glyoxalin 190. pyrazolcarbonsaureamid indazolcar bonsäureamid imidazol 190. 84. 100. — indazoliumhydroxyd 125. Methyl-pyrazin 94. phthalazin 109. – indenopyrazol 203. pyrazinhydroxymethylat pyrimidin 32. methylendihydrochinoxa-Methyltetraoxybutyl-benz= pyrazol 40, 50, 65. imidazol 553. Methylphenylmethylmercappyrazolin 30. chinoxalin 554. to s. Methylmercaptos pyrazolinearbonsäureamid 30, 31. Methylthio- s. Methylmer= methylphenyl.. capto-Methylphenylnitro-s. auch pyrazolincarbonsäureanilid Methyltolyl-benzimidazol 246. Nitromethylphenyl-. - dihydrochinazolin 156. Methylphenylnitrooxy- 8. Ni² pyridazin 92. imidazoliumhydroxyd 48. trooxymethylphenyl.. pyridazinphthalon 92. pyrazol 53. Methylphenylnitrophenylpyridinochinolin 238. tetrahydrochinazolin 110. pyrazol 189. pyridinoindol 215. Methyltribrom- s. Tribrompyrazolin 168. pyridylchinolin 259. methyl-. pyrimidin 271. pyridylpyrrol 185. Methyltrichlor-s.a. Trichlor= pyridylpyrrolidin 110, 117. Methylphenyloxy- s. auch methyl-Oxymethylphenyl-. pyridylpyrrolin 166. Methyltrichloroxyathylimid= Methylphenyl-oxynaphthylpyrimidin 92, 93. azol 370. pyrrolidyldihydropyridin pyrazol 188. Methyltrioxy- s. Trioxy= oxyphenylpyrazol 187. 101. methyl-, - oxyphenylpyrazolin 385. pyrrolidylpiperidin 37. Methyl-triphenylpyrazolidin phenaziniumhydroxyd pyrrolidylpyridin 110, 117. pyrrolinylpyridin 166. triphenylpyrazoliumhydr: oxyd 254. --- pyrazol 51, 52, 65, 178, pyrrolopyridin 152. pyrrylpyridin 185. vinylpiperidylchinolyl= pyrazolcarbonsäureamid propylen 248. pyrrylpyridinhydroxy* 188. athylat 185 Monooxyverbindungen $C_n H_{2n+2} ON_2 348.$ pyrazolidin 2. pyrrylpyridinhydroxy* Cn H2n ON2 349. - pyrazolin 30, 31. methylat 185. pyrazolin bishydroxyathy. rosindon 452. $C_n H_{2n-2}ON_2$ 351. Methylselen-dimethylphenyls $C_n H_{2n-4} ON_2 371.$ lat 31. pyrazoliumhydroxyd 366, 389. pyrazoliumhydroxyd 41. $C_n H_{2n-6} ON_2 374$. $C_n H_{2n-8}ON_2$ 376. pyridazin 202. Cn H2n-10 ON2 386. methyläthylphenylpyrazol pyrimidin 202. sulfophenylpyrazol 188. $C_n H_{2n-12} ON_2$ 393. 366. - tetrahydrochinazolin 109, methyläthylphenylpyrazo: $C_n H_{2n-14} ON_2 398.$ $- C_n H_{2n-16} ON_2 413.$ 220. liumhydroxyd 389. methylphenylpyrazol 365, $C_n H_{2n-18} ON_2$ 447. tetrahydropyridazin 32. $C_n H_{2n-20} ON_2 449.$ tolylbenzimidazol 241. 389. Methylstyryl-benzimidazol $C_n H_{2n-22}ON_2$ 452. tolylbenzimidazolin 218. $-C_nH_{2n-24}ON_2$ 465. tolylpyrazolin 170. chinazolin 271. $- C_n H_{2n-26} ON_2 469.$ Methyl-phthalazin 183. -- dihydropyrazin 205. $- C_n H_{2n-28} ON_2 472.$ phthalazinhydroxymethy: pyrazin 215. $C_n H_{2n-30}ON_2$ 477. lat 183.

580 Monooxyverbindungen $C_n H_{2n-32} ON_2 477.$ $C_n H_{2n-34} ON_2 479.$ $- C_n H_{2n-38} ON_2 480.$ $- C_n H_{2n-40} ON_2$ 480. Naphth- s. auch Naphtho-. Naphthazin 324, 325. Naphth-eurhodol 452, 456. eurhodolmethyläther 452; s. auch 456. — imidazol s. Naphthoimid= azol. indon 472. indondichlorid 325. Naphthinolin (Bezeichnung) Naphtho s. auch Benzo-, Naphth-. Naphtho-chinacridin 330. - chinoxalin 226. chrysenopyrazin 345. -- dichinaldin 288. dichinolin 281. - flavindulin 340. — imidazol 207. phenanthrenopyrazin 340. phenanthrolin 330. phenazin 275, 276, 324. phenazinoxyd 277. pyrazin 226. rosindon 472. - safranol 502, 541. Naphthyl-aminophenylnaphthoimidazol 284. benzophenazon 460. chlordimethylpyrazolium= hydroxyd 59. cinchotoxol 476. dibenzophenazon 473. dinitrooxymethylbenz= imidazol 381. dioxydibenzophenazi: niumhydroxyd 548. Naphthylen-bisdimethyl= pyrazol 76. bismethylphenylpyrazol bistrimethylpyrazoliums
 hydroxyd 77. - chinoxalin 313. – dihydropyrazin 253. Naphthyl-imidazol 48. -- imidazolin 216. isorosindon 460. methylpyrazol 54. methylmercaptoimidazol 354.

– naphthindon 473.

150.

234.

- nitromethylbenzimidazol

nitrophenylbenzimidazol

Naphthyloxy- s. auch Oxys naphthyl-. Naphthyl-oxynaphthindon 548. phenylnaphthoimidazol tetrahydrochinazolin 105. Naphthyridin 177. Nichin 490. Nicotein 110, 167. Nicotidin 119. Nicotin 110, 117. Nicotin-bishydroxyathylat 116. bishydroxybenzylat 116. bishydroxyisoamylat 116. bishydroxymethylat 116. hydroxymethylat 115, 116. isohydroxymethylat 115. oxyd 115. Nicotyrin 185. Nicotyrin-hydroxyäthylat185. hydroxymethylat 185. Nitro-acetoxynitrophenyltetrahydrochinazolin 375. acetylindazol 130, 131. äthoxyäthylchinazolin 391. — ăthoxymethyläthoxyphenylpyrazol 359. äthoxymethylchinazolin 390. amarin 307. amyldiphenylchinoxalin 323. anilinomethylnaphtho: imidazol 214. --- anilinonitrophenyl= naphthoimidazol 285, 286. anilinophenylnaphtho. imidazol 284. apoharmin 153. azatetrahydrocarbazol 195. azatetrahydrocarbazolenin azobenzolcarbonsäure 124. Nitrobenzal-aminophenylnaphthoimidazol 282. bisäthylmethylindol 334. bismethyläthylindol 334. bismethylindol 334. Nitro-benzaminophenylnitro nitrophenylbenzimidazol — benzimidazol 135. benzimidazoperidin 195. benzophenazin 280. Nitrobenzophenazinhydroxymethylat 280. phenylat 280, 281. Nitrobenzoylindazol 129, 130. Nitrobenzyl-chlornitrophenyl benzimidazol 236. — indazol 130. — nitronitrophenylbenzimid* azol 237.

Nitrobenzylnitrophenylbenz imidazol 235, 236. Nitrobutyl-benzimidazol 170. dibenzophenazin 333. - diphenylchinoxalin 323. phenanthrenochinoxalin Nitro-chinindolin 268. chinoxalin 177. -- dibenzophenazin 329, 330. --- dibenzophenazinhydroxys phenylat 329, 330. Nitrodimethyl-benzimidazol 164, 165, 166. benzimidazoliumhydroxyd 135. benzimidazoloxyd 165. dinitrophenylbenzimids azoliumhydroxyd 149. -- imidazol 71, 79. — indazol 157, 158. phenylbenzimidazolium: hydroxyd 149, 233. phenylpyrazol 78. - pyrazol 78. Nitrodiphenyl-benzimidazol 233. -- chinoxalin 315. chinoxalinhydroxyphenys lat 315. Nitro-flavindulin 329, 330. — harmalin 397. --- harmin 401. imidazol 50. indazol 129, 130, 131. indolochinolin 268. isoamyloxymethylchin: azolin 390. - lophin 319. Nitromethyl-acetylindazol 143, 144. anilinonitrophenylnaph= thoimidazol 286. apoharmin 153; Hydroxy: methylat 153. - benzimidazol 149, 152. benzophenaziniumhydr. oxyd 280. bisnitrophenylpyrazol 189. - butylbenzimidazol 172. diphenylbenzimidazolium: hydroxyd 234. imidazol 71. — indazol 130, 131, 142, 143, mercaptomethylimidazol mercaptophenylimidazol — naphthophenazoniumhydra oxyd 280. — naphthylbenzimidazol 150. — nitrophenyldihydrochins

azolin 156.

REGISTER

Nitromethyloxyphenylbenz: imidazol 150. Nitromethylphenyl-benzimids azol 149, 233, 242. benzimidazoliumhydroxyd 136.

chlorbrommethylpyrazol 63. chlormethylpyrazol 58.

chlornitromethylpyrazol

pyridazin 202. Nitro-methylpyrazol 64. naphthophenazin 280. Nitronitrophenyl-benzimid= azol 236.

dihydrochinazolin 141. nitrobenzaminophenyl= benzimidazol 237.

nitrobenzylbenzimidazol 237.

pyrazol 182.

 tolylbenzimidazol 237. Nitrooxy-chindolin 450. dihydrochinin, Salpeter-

säureester 550. dimethylbenzimidazol 165.

dimethylbenzimidazolin 135.

dimethylphenylbenzimidazolin 149, 233.

indolochinolin 450. Nitrooxymethyl-nitrophenyl-

tetrahydrochinazolin 376. phenylbenzimidazol 379.

 phenylbenzimidazolin 136. Nitrooxynitrophenyltetra: hydrochinazolin 375.

Nitrooxyphenyl-benzimidazol

dinitrooxymethylbenz* imidazol 381, 382. -- pyridazin 393.

Nitrooxy-tetramethylbenz imidazolin 164, 166.

trimethylbenzimidazolin 149, 152.

trimethylphenylbenzimid= azolin 243.

triphenyldihydrochinoxalin 315.

Nitro-phenanthrenochinoxalin 329, 330.

phenanthrophenazin 329, 330.

- phenazin 226.

Nitrophenyl-benzimidazol 135, **233, 234, 23**5.

benzoleulfonyloxymethyls pyrazol 357.

benzophenaziniumhydr: oxyd 280, 281.

benzophenazon 454.

benzoyloxymethylpyrazol 356.

Nitrophenyl-benzylbenzimidazol 234.

bisäthylmethylindolyla methan 334.

bismethyläthylindolyl: methan 334.

bismethylindolylmethan 334.

brommethylpyrazol 62. bromnitromethylpyrazol

Nitrophenylchlor-brom=

methylpyrazol 62. dimethylpyrazol 73. dimethylpyrazolium=

hydroxyd 57. methyläthylpyrazol 81.

methylpyrazol 55, 56. Nitrophenylchlornitromethyl-

s. Chlornitromethyl: nitrophenyl..

Nitrophenyl-chlorphenyl-

pyrazol 180. dibenzophenazinium hydroxyd 329, 330.

dinitrooxymethylbenz= imidazol 380.

diphenylpyrazolin 245.indazol 124.

isonaphthophenazoniums hydroxyd 280, 281. joddimethylpyrazoliums

hydroxyď 64. jodtrimethylpyrazolium=

hydroxyd 74. Nitrophenylmethyl-

s. a. Methylnitrophenyl-. Nitrophenylmethyläthyls. Methyläthylnitro: phenyl-.

Nitrophenylmethylmercaptomethylpyrazol 360.

phenylpyrazol 388. Nitrophenyl-methylsulfons

phenylpyrazol 388. naphthophenazoniums hydroxyd 280.

naphthylbenzimidazol 234. Nitrophenylnitro s. auch

Nitronitrophenyl-. Nitrophenylnitro-acetoxy tetrahydrochinazolin 375.

benzylbenzimidazol 235, 236.

methyldihydrochinazolin 156.

oxymethyltetrahydros chinazolin 376.

oxytetrahydrochinazolin

phenylbenzimidazol 237. Nitrophenyl-nitrosomethylphenylpyrazol 189.

oxyphenylbenzimidazol $23\overline{4}$.

Nitrophenyl-perimidin 286, 287.

phenanthrolin 292, 293. piperazin 8.

pyrazol 45, 181.

tetrahydrochinazolin 218. tolylbenzimidazol 234, 236.

tolylnaphthoimidazol 285. Nitro-prussideinchonidin 442.

pseudothiopyrin 360. pyrazol 44.

rosindon 454.

Nitroso-athoxydimethyl= pyrazol 367.

äthoxymethylpyrazol 359.

amarin 307.

chlorindazol 128.

dihydroapoharmin 108. dihydroharmalin 393.

Nitrosodimethyl-bromphenyl= pyrazol 77.

phenylpyrazol 77. pyrazol 77.

pyrazolearbonsäureamid 77.

tolylpyrazol 77. Nitroso-diphenyldihydros chinoxalin 300.

hexahydronicotin 37.

indazol 127. isopseudoselenopyrin 389.

isopseudothiopyrin 389. Nitrosomethyl-dihydros

pyrrolopyridin 108. diphenylpyrazol 189.

 indazol 142, 143. Nitrosomethylmercaptodiphenylpyrazol 389.

methylphenylpyrazol 365,

Nitrosomethylphenyl-brom= phenylpyrazol 189.

nitrophenylpyrazol 189.

pyrazol 188.

pyrazolcarbonsäureamid **189**.

Nitroso-methylselenmethyl= phenylpyrazol 389.

phenyldihydrochinazolin 239

phenylimidazolin 154. pseudothiopyrin 365.

tetrahydrodesoxycytisin

triphenylpyrazol 254. Nitro-styrylbenzimidazol 258,

tetramethylbenzimids azoliumhydroxyd 164,

tetramethylenbenzimid* azol 195.

trimethylbenzimid* azoliumhydroxyd 149, 152.

Nitro-trimethylphenylbenzimidazoliumhydroxyd 243.

trimethylpyrazol 78.

- triphenylchinoxaliniums hydroxyd 315.

Nomenklatur: Aza 195 Anm.
- Cinchoninderivate

404 Anm.

— des 248 Anm. — Naphthinolin 281.

- Naphthiophenazin 276.

- Perimidin 209.

- Phenazinium 225 Anm.

Phenyl(iso)naphthophens
 azonium 276 Anm.

— Phthaloperin 297.

Nor-harmol 399.
— nicotin 110, 116.

— nicotyrin 185.

— nicotyrinhydroxys methylat 185.

0.

Oktabromdianthrazin 345. Oktahydro-benzonaphthyridin 172.

— cinchen 222.

— naphthyridin 86.

pyridinochinolin 172.

Oktamethyldipiperidylbishydroxymethylat 39. Oktaoxyverbindungen 557. Orexin 137.

Orthochrom T 310.

Oxal-āthylin 66. — methylin 46.

— meunynn 46. — propylin 78.

Oxobutylbenzo-chinolincarbonsaure 593.

— cinchoninsāure 593.

Oxodihydro-benzonaphthyris din 414.

— chindolin 449.

— indolochinolin 449.

phenanthrolin 414.

Oxo-dimethylpyrazolin 369.

— pyrazolin 351.

— pyrazolin **351**. Ovyäthovy dimethy

Oxyathoxy-dimethylphenylpyrazoliumhydroxyd 357.

- diphenylbromphenyls dihydrochinoxalin 470.

diphenyltolyldihydroschinoxalin 470.

methyldiphenyltolyldihydrochinoxalin 471, 472.

methylphenylpyrazol 355.

methyltriphenyldihydroschinoxalin 471.
 triphenyldihydrobenzoschinoxalin 471.

chinoxalin 477. triphenyldihydrochin=

 triphenyldihydrochin oxalin 470. Oxyäthoxytriphenyltetramethylendihydrochinoxalin 475.

Oxyathyl-benzimidazol 384.
— benzophenaziniumhydr

oxyd 457. — chinuclidylchinolylcar-

binol 497; s. auch 498.

-- imidazol 369.

— phenazon 499, 501.

phenylnaphthoimidazolin
 208.

phthaloperin 468.

Oxy-alkyloxymethylpyrimidin 483.

— aposafranon 499, 501. Oxybenzal- s. auch Salicylal-. Oxy-benzalbismethylindol

benzalbismethylketol 476.

- benzonaphthyridin 414.

 benzophenazin 452, 456, 461.

Oxybenzophenazinhydroxy-

äthylat 457. - benzylat 459.

— methylat 457.

— phenylat 453, 457, 460, 461, 462.

Oxybenzoyl- s. Salicoyl-. Oxybenzyl-benzimidazol 415.

benzophenaziniumhydra oxyd 459.

phthaloperin 478.

Oxy-butylidenhydrazobenzol 348.

carboxyphenyldihydroschinazolin 140.

— chinacridin 474.

- chindolin 449.

- chinolinoacridin 474.

 chinolylbromäthylchinus clidylidenmethan 417.

 ehinolylvinylchinuclidys lidenmethan 448.

chinoxalin 387.cinchen 448.

— cinchotin 406.

— cinnolin 386.

— desyloxytriphenylimid:

azolin 468. — diathylphenylbeny

 diäthylphenylbenzimids azolin 231.

 diäthylphenylchinolin vgl. Apocinchen.

 diaminophenylbenzimida azol 236.

dibenzophenanthrolin 474.
dibenzophenazin 472, 473,

 dibenzophenazinhydroxys phenylat 473.

 dibenzylbenzimidazolin 133. Oxy-dibrommethylbenzimidazol 148.

dichinolinobenzol 474.

— dichinolyl 465. — dihydrochinin 550.

 dihydrochininschwefels säure 550.

- dihydrocinchonin 497; s. a. 498.

diiminodihydrodianthryl
 480.

— diindolyl 451.

 diisoamylphenylbenzimids azolin 232.

 dimethoxymethyldibenzophenazin 552.

Oxydimethyl-benzimidazol 162.

— benzimidazolin 132.

imidazol 369.

— naphthoimidazolin 208.

nitrophenylbenzimidazolin 235.

phenylbenzimidazolin 231.
 phenylpyrazol vgl. 367.

phenylpyrazolcarbons
 säuremethylester 367.

 phenylpyrazolessigsäure 367.

pyrazol 367, 369.

pyrazoliumhydroxyd 352.
pyrimidin vgl. 373.

Oxydiphenyl-benzochinoxaslinhydroxyphenylat 477.

- chinoxalin 469.

— dihydrobenzochinoxalin 292.

- imidazol 447.

 nitrophenyldihydrochins oxalin 315.

Oxyharman 400.

Oxyhydro-chinin 550.

— cinchonidinschwefelsäure 499.

— cinchonin 406, 497, 498. — cinchoninschwefelsäure 499.

Oxy-imidazol vgl. 352.

— imidazolin vgl. 349.

indazol 127, 376; polymes
 res 127.

— indolochinolin 449.

— isopropylphenylpyrazol 392.

isorosindon 541, 542, 543.lophin 471.

Oxymethoxy-chindolin 450.
— diphenylchinoxalin 546.

- methyldichinolyl 545. - triphenyldihydrochinsoxalin 469.

Oxymethyl- s. auch Mesthylol-.

Oxymethylacetaminophenylpyrazolcarbonsäureāthylester 359.

Oxymethyläthyl-benzimidazol 385.

— phenazon 503.

phenylnaphthoimidazolin
 396.

phenylpyrazol vgl. 370.

— pyrazol vgl. 370.

Oxymethyl-amarin 306.
— benzophenazin 462, 463.

benzophenazinhydroxys
 phenylat 463, 464.

benzophenaziniumhydra oxyd 457.
 diëthyllongimide olin 459

— diäthylbenzimidazolin 152. — diäthylphenylbenzimid:

azolin 241.

diāthylpyrimidin 374.
dibenzylbenzimidazolin 146.

dihydroindolochinolin 268.
dihydropyridinoindol 396.

dimethylallylbenzophens
 azin 469.

Oxymethyldiphenyl-äthoxyphenyldihydrochinoxalin 320.

dihydrochinoxalin 313.
dimethylaminophenyldis

hydrochinoxalin 320.

— tolyldihydrochinoxalin 320.

Oxymethylentetrahydropyrisdinoindol 396.

Oxymethyl-hydrolapeurhodon 544.

isopropylphenylphenazon
 504.

— naphthoimidazol 213.

- naphthophenazin 462, 463.

- oxyisoamylbenzophenazin

— perimidin 399.

Oxymethylphenyl-benzimids azolin 133.

benzophenaziniumhydrsoxyd 463, 464.

- phenazon 503.

— pyrazol 391; s. a. 354.

pyrazoloarbonsäureäthylsester 356.

 pyrazolcarbonsäuremethylester 356.

pyrazolessigsäure 356.
pyrazoliumhydroxyd 352.

— pyridazin 394.

Oxymethyl-phthaloperin 466. — pyrazol 351, 354.

pyridazin 372.
pyridinoindol 400.
Oxy-naphthindon 547.

— naphthophenanthrenos pyrazin 479. Oxynaphthophenazin 452, 456, 461.

Oxynaphthyl-benzophenazis niumhydroxyd 459. — dibenzophenazon 548.

— methylphenylpyrazol 188.

- naphthindon 548.

phenazon 502.

vinylpiperidylchinolylprospan 476.

Oxynitro- s. Nitrooxy-. Oxy-norharman 399.

 oxydiäthylphenylchinolin 449 Anm.

perimidin 399.

Oxyphenäthyl- s. Oxyphenyls äthyl-.

Oxy-phenanthrazin 474.

— phenanthrenochinoxalin 474.

- phenanthrolin 414.

phenanthrophenazin 474.
phenazinhydroxyphenylat

Oxyphenyl-āthoxymethyls pyrazol 358.

äthylbenzimidazol 416.
 aminobenzyltetrahydroschinazolin 402, 403.

- benzimidazol 414.

benzophenazin 477.
 benzophenaziniumhydra
 oxyd 453, 457, 460, 461,

462. — benzophenazon 541, 542,

chlormethylpyrazol 59.
 dibenzophenaziniumhydr=

oxyd 328, 473.

dibenzophenazon 547.dibenzylbenzimidazolin

402.
— dihydrochinazolin 139.

- dihydrodibenzophenazin 327.

dihydrophthalazin 174.

Oxyphenyldimethyl- s. Dimesthyloxyphenyl-.

Oxyphenyldinitrooxymethyls. Dinitrooxymethyloxys phenyl-.

Oxyphenyl-indazol 125, 230.

isodinaphthazoniums
 hydroxyd 473.

Oxyphenylmethylphenyl-s. Methylphenyloxyphenyl-Oxyphenylnaphthophenazin 477.

Oxyphenylnitro- s. Nitrooxys phenyl-.

Oxyphenylnitromethyl- s. Nitromethyloxyphenyl-. Oxyphenylnitrophenyl- s. Nitrophenyloxyphenyl-. Oxyphenyl-oxystyrylpyrazos lidin 504.

phenanthrenoimidazol 474, 475; Acetyl= und Benzoyl= derivat 475.

-- phenanthrolin 465.

phenanthrophenazoniums
 hydroxyd 328.

- phenaziniumhydroxyd413.

— phenazon 499, 501. — phthaloperin 478.

pyrazol 352; s. a. 387.

pyrazolidin 348.pyridazin 198, 393.

- pyridazin 198, 393. - tetrahydrochinazolin 402.

tolylnaphthoimidazol 462.
 vinylpiperidylchinolyls
 propan 465.

Oxy-propyldiphenylhydrazis methylen 348.

– pyrazol 351.

— pyrazolin vgl. 349.

— pyridinoindol 399.

pyridinoisochinolin 414.
rosindon 541, 542, 543.

- sulfophenyldinitrooxys methylbenzimidazol 383.

— sulfophenylphenazon 502. — tetrahydropyrimidin vgl.

350.
— tetramethylbenzimidazolin

160, 166.

— tolylbenzophenazinium:
hydroxyd 459.

— tribenzophenazin 479. Oxytrimethyl-benzimidazolin

145, 151.
— dihydropyrimidin vgl. 370.

naphthoimidazolin 212.
phenylbenzimidazolin 240.

phenylpyrazolin 350.
 Oxytriphenyl-benzochinoxasliniumhydroxyd 477.

dibenzylimidazolin 319.
 dihydrobenzochinoxalin 338.

- dihydrochinoxalin 314.

oxydesylimidazolin 468.
 tolyldihydrobenzochin

oxalin 339.
Oxyverbindungen s. Monooxys

verbindungen, Dioxyversbindungen usw.
Oxyvinylpiperidylchinolyl-

pentan 412.

propylen 416.

P.

Pentabrom-dibenzophenazin 326.

— dinaphthazin 326.

— methylbenzimidazolin 108. Pentachlormethylpyrimidin

Pentakisnitrophenylimids azolin 309. Pentamethylbenzimidazol 172. Pentamethylen-pyrazol 100. pyrazolcarbonsäureamid 100. xylylendiamin 121. Pentamethylpyrazolium: hydroxyd 82. Pentaoxyamylbenzimidazol Pentaoxyverbindungen 556. Pentyl- s. Amyl-. Perimidin 209. Phenacyldiphenylimidazol 255. Phenathyl-isochinolin 479. phthalazin 262. Phenanthrazin 326, 345. Phenanthrennaphthochinoxalin 340. Phenanthreno-chinoxalin 326. pyrazin 281. Phenanthro-chlorphenazin 328. dichlorphenazin 328. Phenanthrolin 227, 228. Phenanthrophenazin 326. Phenazin 223. Phenazin-hydroxyathylat 225. hydroxymethylat 225. hydroxyphenylat 225.
oxyd 225. Phenazon 222. Phenazon dioxyd 223. hydroxyāthylat 223. — hydroxymethylat 223. – oxyd 223. Phenosafranol 501. Phenoxy-athylphthalazin 391. --- benzylphthalazin 448. — dimethylpyrimidin 374. – isobutylphthalazin 392. phenylbenzimidazol 414. tolylpyridazin 394. Phenylacetoxy s. Acetoxy phenyl.. Phenylacetoxymethyl-s. Acetoxymethylphenyl-. Phenylacetyl-acetoxydihydros benzophenazin 450, 451. acetoxymethyldihydros benzophenazin 451. — dihydrodibenzophenazin dihydrophenanthrenos chinoxalin 317. — indazol 230. pyrazolidin 3. Phenylathoxy- s. Athoxyphenyl-. Phenyläthoxydimethyl. s. Athoxydimethylphenyl.. Phenylathoxymethyl- s.

Athoxymethylphenyl.

Phenylathyl- s. auch Athylphenyl., Phenäthyl.. Phenyläthylmercapto-s. auch Athylmercaptophenyl.. Phenyläthylmercaptos dimethyl- s. Athylmer captodimethylphenyl-. Phenyläthyl-mercaptomethyl= pyrazol 360. mercaptotrimethylpyr= azoliumhydroxyd 369. selendimethylpyrazolium: hydroxyd 366. sulfondimethylpyrazol 368. Phenylallylmercapto-dis methylpyrazoliumhydr. oxyd 362. methylpyrazol 361. Phenylamino-s. auch Anilino-. Phenyl-aminobenzyltetras hydrochinazolin 218. anilinoformyloxypyrazol - benzalpyrazolidin 167. – benzalpyrazolin 186. benzhydrylbenzimidazol **34**0. benzimidazol 132, 230. benzochinoxalin 292. benzochinoxalinhydroxy: phenylat 292. Phenylbenzolsulfonyl-mercaptomethylpyrazol 361. oxydimethylpyrazol 367. oxymethyläthylpyrazol 370. oxymethylpyrazol 356,357. Phenylbenzo-phenaziniums hydroxyd 277, 278. phenazon 453, 458, 460. - thiophenazon 456. Phenylbenzoyl-benzoyloxys tetrahydrochinazolin 374. imidazolin 154. mercaptodimethylpyr² azoliumhydroxyd 363. mercaptomethylpyrazol mercaptotrimethylpyr= azoliumhydroxyd 369. Phenylbenzoyloxy s. auch Benzoyloxyphenyl-Phenylbenzoyloxydimethyl-s. Benzoyloxydimethylphenyl-. Phenylbenzoyl-oxymethylpyrazol 355, 356. phenylindazol 229. pyrazol 178. pyrazolidin 3. Phenylbenzyl-benzimidazol 232. dihydrodibenzophenazin 316, 342.

Phenylbenzyl-dihydrophens anthrenochinoxalin 316. hexa hydrobenzi midazol 197. mercaptodimethylpyr. azoliumhydroxyd 363. mercaptomethylpyrazol 361. - naphthoimidazol 283. — oxyphenyltetrahydrochin: azolin 402. pyrazol 261. pyrazolidin 2. Phenylbis-chlorphenylpyrs azolin 245. diisopropylindolylmethan – methylindolylmethan 332. **333**, **334**. methylphenylindolyl. methan 347. naphthylindolylmethan **34**7. nitromethylindolylmethan 335. nitrophenylimidazolin 307. phenylindolylmethan 346. tetrahydrochinolylmethan 312. Phenylbornylenopyrazol 121. Phenylbrom- s. auch Broms phenyl-. Phenylbrombenzoyl-mercaptomethylpyrazol 365. oxymethylpyrazol 359. Phenylbromdimethyl-s. Bromdimethylphenyl-. Phenylbrom-methylmercaptos dimethylpyrazolium: hydroxyd 365. — methylmercaptomethyl= pyrazol 365. methylpyrazol 61. methylselenmethylpyrazol phenylpyrazolin 154. trimethylpyrazoliumhydr= oxyd 74. Phenyl-butyryloxymethylpyrs azol 355. carbathoxyoxymethylpyr= azol 356. Phenylcarbaminyl- s. Anilinoformyl...Phenylcarbomethoxyoxy-dia methylpyrazol 367. methylpyrazol 356. Phenylcarboxymethoxy-dis methylpyrazol 367. methylpyrazol 356. Phenyl-chinazolin 252. chinoxalin 252. Phenylchlor- s. auch Chlorphenyl..

585

Phenylchlor-benzoyloxyphens azon 501. bromdimethylpyrazoliums hydroxyd 63. Phenylchlorbrommethyl- s. Čhlorbrommethylphenyl-. Phenylchlordimethyl-s. Chlors dimethylphenyl.. Phenylchlorjoddimethyl- s. Chlorjoddimethylphenyl.. Phenylchlormethyl. s. auch Chlormethylphenyl-. Phenyl-chlormethyläthylpyrazol 80, 81. chloroxyphenazon 500. chlortrimethylpyrazolium: hydroxyd 73. cinchotoxol 465. — cinnolin 251. cvanbenzimidazol 232. --- diazomethan 122. — dibenzochinoxalin 335. — dibenzolsulfonyloxyäthyl= pyrazol 482. dibenzophenaziniumhydra oxyd 325, 327. dibenzophenazon 472; s. auch 473. Phenyldibenzoyl-oxyathyl= pyrazol 481. oxypyrazol 480. tetrahydrophthalazin 218. Phenyl-dibrommethylpyrazol dibrompyrazol 44. dichinaldylmethan 340. dichinolylpropan 340. Phenyldichlor s. auch Dis oblorphenyl-. Phenyldichlor-athylpyrazol methylpyrazol 60, 61, 65. oxyphenazon 503. Phenyldihydro-chinazolin 137,

methylat 138.

methylphenyl-.

oxyd 325.

trophenyl-.

Phenyl-dimethyläthylpyrazol

dinaphthazoniumhydr-

Phenyldinitro- s. auch Dinis

Phonyldinitroacetoxymethyl-

benzimidazol 380.

316.

84.

phenazin 210.

 chinazolinhydroxys - dibenzophenazin 316. phenanthrenochinoxalin phenanthrophenazin 316. Phenyldilepidylmethan 340. Phenyldimethoxy- s. Dis Phenylmethylathylmethoxyphenyl.. Phenyldimethyl s. auch Dis

REGISTER Phenyl-dinitromethoxy. methylbenzimidazol 380. dinitrooxymethylbenz* imidazol 379. dioxydibenzophenazinium= hydroxyd 547. dioxymethylpyrazol 481. diphenylenpyrazin 335. distyrylimidazolin 333. glyoxalin 182. hexahydropyridazin 117. hexylpyrazol 87. imidazol 47, 182. imidazolin 154. indazol 124, 229. indazolin 103. indazolsulfonsäure 124, indazylbenzophenon 229. Phenylisobutylmercapto-dis methylpyrazoliumhydr: oxyd 362. methylpyrazol 361. Phenylisonaphtho-phen= azonium (Bezeichnung) 276 Anm. phenazoniumhydroxyd 277. Phenylisopropyl-mercaptos dimethylpyrazoliumhydr: oxyd 362. mercaptomethylpyrazol 361. phenylnaphthoimidazol Phenyljod-s. auch Jodphenyl-. Phenyljod-dimethyläthyls pyrazoliumhydroxyd 81. dimethylpyrazol 74. methylpyrazol 63. trimethylpyrazoliumhydr= oxyd 74. Phenylmethoxy-s. auch Meth= oxyphenyl-. Phenylmethoxydimethyl-Methoxydimethylphenyl-. Phenylmethoxymethyl. s.auch Methoxymethylphenyl-. Phenylmethoxy-methylmercaptomethylimidazol 481. phenylpyrazol 447. Phenylmethyl- s. auch Mes

thylphenyl-

azin 36.

thylphenylbenzyl-.

thylmercaptophenyl..

Phenylmethylmercaptodis methyl-s. Methylmers captodimethylphenyl-. Phenylmethylmercaptodis methylathyl- s. Methylmercaptodimethylathyls phenyl-. Phenylmethylmercaptos methyl- s. Methylmercaptomethylphenyl. Phenylmethylmercaptos methylathyl-s. Methylmercaptomethyläthyl= phenyl-. Phenylmethylmercaptotrismethyls. s. Methylmers captotrimethylphenyl. Phenylmethyl-methylpentenylpyrazol 102. selendimethylpyrazolium= hydroxyd 366. selenmethylpyrazol 365. — sulfondimethylpyrazoliumhydroxyd 362 sulfonmethylpyrazol 360. sulfontrimethylpyrazo-liumhydroxyd 368. Phenylnaphtho chinoxalin 292. — glyoxalin 281. imidazol 281, 283. --- phenanthrazoniumhydr: oxyd 340. phenazonium (Bezeichnung) 276 Anm. phenazoniumhydroxyd 278. pyrazin 292. stilborosindon 477. Phenylnaphthylnaphtho: imidazol 283. Phenylnitro- s. auch Nitrophenyl-. Phenylnitrodimethyl-s. Nitros dimethylphenyl-. Phenylnitromethyl- s. Nitromethylphenyl. Phenylnitromethylmercaptos. Nitromethylmercaptophenyl-. Phenylnitrooxydimethyl- s. Nitrooxydimethylphenyl-. Phenylnitrooxymethyl- s. Nitrooxymethylphenyl-. Phenylnitrophenyl-benzimids azol 236. Me= thylathylphenyl.
Phenylmethylbenzyl- s. Mechinoxalinhydroxy. phenylat 315. - naphthoimidazol 285, 286. Phenylmethyl-indolylmethylpyrazol 254. indoleninylidenmethan Phenylnitroso-dimethylpyrazol 77. isopropyltetra.hydropyrid= methylmercaptomethyl= pyrazol 365. Phenylmethylmercapto- s. Mes Phenyloxys. auch Oxys phenyl -.

Phenyloxy-athoxydimethylpyrazoliumhydroxyd 357. athoxymethylpyrazol 355. dimethylpyrazol 367. Phenyloxymethyl. s. Oxymethylphenyl.. Phenyloxy-methyläthyl pyrazol 370. methylisopropylphenazon 504. phenylbenzyltetrahydros chinazolin 402. phenylnaphthoimidazol 462. phenylnaphthoimidazolin Phenyloxytrimethyl- s. Oxys trimethylphenyl.. Phenyl-perimidin 286. - phenanthrenopyrazin 335. phenanthrolin 292, 293. — phenanthrophenazonium» hydroxyd 327. phenaziniumhydroxyd 225. phenazinylsulfon 414. phenazon 413. — phenylsulfonbenzophens aziniumhydroxyd 456. phthalazin 251 phthalaziniumhydroxyd 174. phthaloperinol 478. Phenylpropyl s. Propyls phenyl-. Phenyl-pyrazol 40, 177, 182. pyrazolcarbonsäureamid **179**. pyrazolidin 2. Phenylpyrazolidin-carbons säureanilid 3. thiocarbonsaureanilid 3. Phenyl-pyrazolin 29, 153, 154; dimeres 29, 154 - pyridazin 198, 199. styrylpyrazolidin 248. styrylpyrazolin 192. — sulfonbenzophenazinhydroxyphenylat 456. — sulfonphenylbenzophens aziniumhydroxyd 456. tetrahydrochinazolin 105, 218 – tetrahydrophthalazin 218. tetrahydropyrimidin 167. — thioureidoisopropylphenylnaphthoimidazol **29**0. — thioureidophenylnaphtho= imidazol 282. – tolylglyoxalin 261. tolylimidazol 261. tolylnaphthoimidazol 283. --- triacetoxyphenazon 555.

--- tribenzophenazinium:

hydroxyd 340.

Phenyltribrom- s. Tribromphenyl-. Phenyltrimethyl- s. Trimethylphenyl.. Phenyltrioxyphenazon 554. Phosphoryltrichinin 533. Phthalazin 174. Phthalazinhydroxy-äthylat 174. benzylat 175. --- methylat 174. phenylat 174. Phthaloperin (Bezeichnung) Phthalylpiperazin, trimeres 6. Pinacyanol 320. Pinaverdol 302. Piperazin 4. Piperazincarbonsaure 12. Piperazindicarbonsaure-bischlorphenylester 12. bismethoxyphenylester 13. bismethylisopropylphenylester 13. - diäthylester 12. -- diamid 13. --- dianilid 13. --- dimethylester 12. --- dinaphthylester 13. diphenylester 12 dithymylester 13. ditolylester 13. Piperazin-dicrotonsăures diäthylester 13. diessigsäure 13. diessigsäurediamid 13. diessigsäuredinitril 13. dithiocarbonsaure 12. Piperidylpyridin 119. Piturin 116. Propenylperimidin 244. Propionylchinin 530. Propyläthyl s. Äthylpropyl. Propyl-butylimidazol 83. - chinazolin 193. — diphenylglyoxalin 265. - diphenylimidazol 265. Propylenphenylendiamin 110. Propyl-glyoxalin 82. hexylimidazol 87. Propylidenbismethylindol 275. Propyl-imidazol 47, 82. imidazolin 35. isoamylimidazol 83. isobutylimidazol 83, 85. isopropylimidazol 83. Propylmethyl- s. Methylpropyl. Propyl-oxychinazolin 387. pentamethylenxylylen: diamin 122.

> perimidin 220. phenylchinazolin 264.

azolin 385.

phenyloxyphenylpyr-

Propyl-phenylpyrazol 80, 195. phenylpyrazolin 34. pyrazolin 34. Propylpyrazolinearbonsäureamid 34. anilid 34. Pseudochinin 505. Pseudocumyl- s. Trimethylphenyl-. Pseudo-isothiopyrin 387. phenanthrolin 228. thiopyrin 360. Pseudothiopyrin-chlors methylat 362. jodäthylat 363. odallylat 364. jodisobutylat 364. jodisopropylat 364. jodmethylat 362. sulfon 360. Pyrazin 91. Pyrazinhydroxymethylat 91. Pyrazol 39. Pyrazol-benzoesaure s. Carboxyphenylpyrazol. carbonsäureäthylester 42. carbonsāureamid 42. Pyrazolin 28. Pyrazolin-carbonsaureamid dimethylenpikrylacetat 28. Pyridanthrilsäure 294. Pyridazin 89. Pyridino-isochinolin 227. - isochinolon 414. pyridin 177. Pyridintricarbonsaurecarboxyanilid 294. Pyridyl-chinolin 252. piperidin 119. pyrrol 185. pyrrolidin 110; s. a. 116. Pyrimidin 89. Pyrrolidylpyridin 110; s. a. 116. Pyrrolinopyridin 104. Pyrryl-pyridin 185. pyridinhydroxymethylat 185. R. Resazin 333. Retenchinoxalin 333. Rheumatin 533. Rhodanmethyltolylpyrimidin 395. Rosindon 453. Rosindondichlorid 279.

Safranol 501.

Safranol-äthyläther 502.

methyläther 502.

– sulfonsäure 502.

Safranon 413. Т. Salicoyl-chinidin 509. azin 23. - chinin **53**3. Tetraacetyl-indigweiß 539. tetrahydroindanthren 555. cinchonidin 444. Salicylalamino-isopropylphes 403. Tetrabenzophenazin 345. Tetrabenzoyl-indigweiß 540. nylnaphthoimidazol 290. pyrazin 99. tetrahydroindanthren 556. phenylnaphthoimidazol 282 Tetrabrom-benzimidazol 135. Salicylalbis-äthylmethylindol dihydroharmalin 393. pyrazol 82. diphenanthrazin 346. methyläthylindol 476. -- diphenanthrenopyrazin - methylindol 476. methylketol 476. -- methylbenzimidazol 148. Selenopyrinpseudo jod-äthylat methylbenzimidazolin 107. 366. pyrimidin 90. methylat 366. - sytrylbenzimidazol 258. Sensitol Green 302. Tetrachlor-äthylchinazolin din 346. Sensitol Red 320. 191. Stammkerne $C_n H_{2n+2} N_2$ 1. dimethylbenzimidazol 164. $\begin{array}{lll} & - & C_n H_{2n} N_2 & 25. \\ & - & C_n H_{2n-2} N_2 & 39. \end{array}$ methyläthylbenzimidazol nolyl 555. 147. $\begin{array}{l} - C_n H_{2n-4} N_2 89. \\ - C_n H_{2n-6} N_2 103. \end{array}$ methylbenzimidazol 147. methylbenzylbenzimidazol $-- C_n H_{2n-8} N_2 122.$ 147. $- C_n H_{2n-10} N_2$ 173. methylchinazolin 184. $-- C_n H_{2n-12} N_2 198.$ pyrimidin 90. $-C_nH_{2n-14}N_2$ 207. Tetrahydro-chinazolin 104. $-C_nH_{2n-16}N_2$ 222. - chinidin 489. $-C_nH_{2n-18}N_2$ 251. chinin 489. $\begin{array}{llll} & - & C_n H_{2n-20} N_2 & 267. \\ & - & C_n H_{2n-22} N_2 & 275. \\ & - & C_n H_{2n-24} N_2 & 292. \end{array}$ chinolinoacridin 303. chinolinochinolin 263. --- chinoxalin 106. $C_n H_{2n-26} N_2$ 313. – cinchonidin 398 $-C_{n}H_{2n-28}N_{2}$ 324. - cinchonin 398, 427 Anm. $- C_n H_{2n-80} N_2 335.$ desoxycinchonin 427 Anm. $-- C_n H_{2n-82} N_2 338.$ desoxycytisin 88. — CnH2n-34N2 340. — desoxycytisinthiocarbon; $-- C_n H_{2n-36} N_2 342.$ 341. sāureanilid 89. $- C_n H_{2n-38} N_2 344.$ – dibenzonaphthyridin 263. - dibenzophenazin 303. $-C_nH_{2n-40}N_2$ 344. $\begin{array}{l} - C_n H_{2n-44} N_2 & 346. \\ - C_n H_{2n-48} N_2 & 347. \end{array}$ 342 dichinolinobenzol 303. -- harmin 392 $-C_nH_{2n-56}N_2$ 347. -- harmolmethyläther 392. Styryl-perimidin 297. — indazol 98. - phthalazin 270. indazolcarbonsäureamid -- pyridazin 209. 98. - pyrimidin **209**. naphthinolin 263. Succinyldichinin 531. naphthoimidazol 194. Sulfo-anilinophenylnaphthos nicotyrin 117. imidazol 285. phenanthrenochinoxalin cinchen 266 Sulfoisopropyldimethyl-s. Diphthalazin 104. methylsulfoisopropyl.. Tetrakisnitrophenylpyrazin Sulfophenyldimethyl-s. Di-362. methylsulfophenyl-. allylat 362 Tetramethyl-benzimidazol171. Sulfophenyldinitrooxymethylbenzimidazoliumhydroxyd s. Dinitrooxymethylsulfos 160, 166. dichinolyl 311. phenyl-. Sulfophenylmethyl-s. Methyl-Tetramethyldichinolylbis: hydroxy-äthylat 311. methylat 311. sulfophenyl-Sulfophenylmethylphenyl-s. Tetramethyldipyridyl 205. Methylphenylsulfophes Tetramethylendiphenylennyl-. dihydropyrazin 291. Sulfophenyloxy s. Oxysulfor benzimidazol 152. pyrazin 303. — hexylbenzimidazol 173. phenyl-.

Tetramethyl-hexahydropyrimidazoliumhydroxyd 80. oxyphenylbenzimidazolin piperazin 23. pyrazinhydroxymethylat pyrazolenin 84. pyrazolin 35. pyrazoliumhydroxyd 75. Tetranitroanilinophenylnaphthoimidazol 284. Tetranitrodiphenyl-chinacris dichinolinobenzol 346. Tetraoxooktahydrodiisochi= Tetraoxy-benzoindazol 554. butylbenzimidazol 553. butylchinoxalin 553. diisochinolyl 555. methylphenazin 555. naphthopyrazol 554. phenazin 554. Tetraoxyverbindungen $\begin{array}{c} C_n H_{2n-8} O_4 \, N_2 \ 553. \\ C_n H_{2n-10} O_4 \, N_2 \ 553. \end{array}$ $-C_{n}H_{2n-14}O_{4}N_{2} 554.$ $- C_n H_{2n-16} O_4 N_2 554.$ $- C_n H_{2n-24} O_4 N_2 555.$ $-C_nH_{2n-38}O_4N_2$ 555 Tetraphenyl-benzoyldihydros pyridazin 322. chinoxaliniumhydroxyd dihydropyridazin 321, 342. dinaphthyldihydropyrazin dipyrrolobenzol 346. dipyrrylxylol 347. piperazin 338. pyrazin 343. pyrazolin 303. Thalleiochinreaktion 519. Thio-chinin 536. cinchonin 437. nicotyrin 390. Thiopyrinpseudochlormethyslat 362. Thiopyrinpseudojod-athylat benzylat 363 isobutylat 362 isopropylat 362. methylat 362. Thiorosindon 456. Toluchinoxalin 184. Toluidinomethyl-äthylbenz: imidazol 169.

Toluidinomethyl-nitrophenylbenzimidazol 242

phenylbenzimidazol 242. Toluphenanthrazin 331.

Tolylathoxy- s. Athoxytolyl-. Tolylathoxydiphenyl-s. Athoxydiphenyltolyl..

Tolyläthoxymethyldiphenyls. Athoxymethyldiphes nyltolyl-.

Tolyl-benzimidazol 133, 240.

benzolsulfonyloxymethyl= pyrazol 358.

benzophenazon 459.

 benzoylmercaptomethyl pyrazol 364.

benzoyloxymethylpyrazol 358.

benzylnaphthoimidazolin 203.

bismethylindolylmethan 335.

brombenzoylmercaptos methylpyrazol 365. Tolylchlor- s. auch Chlortolyl-.

Tolyl-chlorbrommethylpyrazol 63.

chlordimethylpyrazolium. hydroxyd 58, 59.

chlormethylpyrazol 57, 58.

— cinnolin 256.

dibenzoyloxypyrazol 481.
 dichlormethylpyrazol 61.

— dihydrochinazolin 139.

— dihydrochinazolinhydrs oxymethylat 139. Tolyldimethyl- s. Dimethyl-

tolyl-.

Tolyldinitro-acetoxys methylbenzimidazol 381.

äthoxymethylbenzimids azol 380, 381.

 oxymethylbenzimidazol 380, 381.

Tolyldiphenyl- s. Diphenyltolyl-.

Tolyl-hexahydropyridazin 119.

- imidazol 47. --- indazol 125.

– isorosindon 459.

methoxymethylmercaptos methylimidazol 481

Tolylmethyl- s. auch Methyltolyl-.

Tolylmethyldiphenyl- s. Methyldiphenyltolyl..

Tolylmethylmercapto-dimes thylpyrazoliumhydroxyd 364, 365.

imidazol 353.

Tolylmethylmercaptomethyl-. Methylmercaptomes thyltolyl-.

Tolylmethylnitrophenylbenz • imidazolin 219.

Tolylmethyloxyphenylbenz. imidazolin 403.

Tolylmethylphenyl- s. Methylphenyltolyl-.

Tolylnaphthoimidazol 208. Tolylnitronitrophenyl- s. Nis tronitrophenyltolyl-.

Tolylnitrophenyl- s. Nitros phenyltolyl-.

TolyInitrosodimethyl- s. Nis trosodimethyltolyl-.

Tolyloxy-athoxydiphenyldihydrochinoxalin 470.

äthoxymethyldiphenyl= dihydrochinoxalin 471, 472.

benzophenaziniumhydr: oxyd 459.

methyldiphenyldihydrochinoxalin 320.

phenylnaphthoimidazol **462**.

triphenyldihydrobenzochinoxalin 339.

Tolylphenyl- s. Phenyltolyl-. Tolyl-pyrazol 41.

pyrazolin 29.

- pyridazin 201.

pyridazinhydroxymethy: lat 201.

tetrahydrochinazolin 105. Tri- s. auch Tris-.

Triacetoxy-aposafranon 555.

phenylphenazon 555. Triäthoxyamarin 551.

Triäthyl-glyoxalin 88.

- imidazol 88. Triazo- s. Azido-

Tribenzo-chinoxalin 326.

phenazin 340.

phenazinhydroxyphenylat 340.

Tribrom-athylbenzimidazol 158

äthylimidazol 50. dibenzophenazin 329.

diphenylchinoxalin 315.

imidazol 49.

methylbenzimidazol 148. methylbenzimidazolin 107.

methylimidazol 49.

phenanthrenochino xalin 329.

phenylindazol 124. phenylpyrazol 44. pyrazol 44.

triphenylpyrazolin 245.

Trichlor-athoxymethylchinazolin 390.

äthylidentrichloroxy. äthylidendiamin 348.

äthylmethylbenzimidazol 147.

benzimidazol 134.

Trichlor-dichlormethyls pyrimidin 93.

dimethylbenzimidazol 147, 158, 163.

dioxyacetoxybenzophenazin 551.

jodpyrimidin 90.

methoxymethylchinazolin

Trichlormethyl-athylbenzimidazol 147.

benzimidazol 134, 147.

pyrimidin 93

trichlorathylidendihydrochinoxalin 194.

Trichlor-oxyathylbenzimids azol 133

oxyathyldimethylbenz: imidazol 162.

oxypropylphthalazin 391.

propanon 26.

propylenoxyd 26.

pyrimidin 90. triacetoxybenzophenazin 551.

trioxybenzophenazin 551.

Tri-isopropylamarin 312.

- jodimidazol 50. Trimethoxy-amarin 551.

– pyrimiðin 550. Trimethyl-äthylbenzimidazoliumhydroxyd 161.

amarin 311.

benzimidazol 159, 160, 165, 170.

benzimidazolcarbonsäure:

äthylester 170. benzimidazoliumhydr:

oxyd 145, 151. benzimidazoloxyd 160.

benzoylpyrazolin 35. chinoxalin 194.

Trimethylen-chinoxalin 202.

phenylendiamin 109.

pikrylacetat 28.

pyrazol 97.

pyrazolcarbonsäureamid 97.

xylylenbispiperidinium: hydroxyd 119, 120.

Trimethyl-glyoxalin 84. — hexahydropyrazin 22.

-- imidazol 80, 84.

— imidazoliumhydroxyd 66, 70.

 isopropyldihydrochin oxalin 172.

- lophin 323.

 naphthoimidazoliumhydroxyd 212.

Trimethyloxy-s. auch Oxytrimethyl-.

Trimethyloxyphenylbenzimidazolin 240, 403.

REGISTER 589

Trimethylphenyl-benzimid=	Triphenyl-imidazolin 304.	Verbindung C ₁₅ H ₁₈ O ₃ N ₂ 397.
azolin 218.	— naphthyldihydropyridazin	$- C_{16}H_{14}N_2$ 262.
- benzimidazoliumhydroxyd	340.	$-C_{16}H_{26}N_{6}$ 31.
240.	— piperazin 117,	- C ₁₆ H ₈ O ₄ N ₄ 487.
 dihydropyrimidin 197. 	— pyrazol 253, 254.	$-C_{16}^{16}H_{10}O_{4}N_{2}$ 555.
— dinitrooxymethylbenz=	— pyrazolin 245.	$ C_{16}^{1}H_{10}^{1}O_{4}N_{4}$ 487.
imidazol 381.	— pyridazin 331.	$- C_{16}^{N_0} H_{18}^{N_0} O_5^{N_2} 433.$
— pyrazol 82.	— tetrahydropyrazin 167,	- C ₁₆ H ₃₄ O ₂ N ₂ vgl. Bistrime ²
— pyrazolin 35.	247.	. thylenbispiperidinium
- pyrazoliumhydroxyd 72,	Tris- s. auch Tri	hydroxyd.
75, 187.	Tris-athoxyphenylimidazolin	$- C_{17}H_{15}N 479.$
Trimethyl-piperazin 22.	551.	$\begin{array}{lll} & - & C_{18}H_{14}N_2 & 289. \\ & - & C_{18}H_{18}N_2 & 265. \end{array}$
— pyrazin 97.	— isopropylphenylimidazolin	$-C_{18}H_{18}N_2$ 265.
- pyrazinhydroxymethylat	312.	$-C_{18}H_{20}N_4$ 29, 154.
98.	methoxyphenylimidazolin	$-C_{18}H_{22}N_2$ 8.
— pyrazol 75, 81.	551.	$-C_{18}^{\rm H}H_{10}N_{2}Br_{2}$ 313.
pyrazolcarbonsäureamid	nitrophenylimidazolin 307.	$-C_{18}H_{20}O_{2}N_{2}$ 249.
82. — pyrazolin 34.	Tritolyl-glyoxalin 323.	$\begin{array}{l} - C_{18}H_{22}O_2N_2 \ 490. \\ - C_{18}H_6N_4Cl_{10}Pt \ 41. \end{array}$
- pyrazolincarbonsäureamid	— imidazol 323. — imidazolin 311.	- C H N Cl.Pt 41
35.	Tropinpinakon 484.	$\begin{array}{l} - C_{18}H_{14}N_4Cl_2Pt \ 41. \\ - C_{19}H_{14}N_2 \ 479. \end{array}$
 pyrazoliumhydroxyd 51. 	2.0pmpmoaon 101.	$-C_{19}H_{20}N_{8} 406.$
- tetrahydropyrimidin 36.	17	$-\frac{C_{19}H_{28}N_2}{H_{28}N_2}$ 222.
Trinitro-amarin 307.	V.	$-\tilde{C}_{19}^{19}H_{20}^{28}O_{8}N_{4}$ 434.
- anilinophenylnaphthos	Verbindung C ₃ H ₃ N ₂ ClHg 40.	$-C_{19}H_{21}N_3S_2$ 350.
imidazol 284.	C ₅ H ₃ N ₃ Cl ₄ 93.	$-C_{19}H_{22}ON_{2}$ 412.
lophin 319.	C _a H _a N _a Cl _a Pt 40.	- C, H, O, N, 493, 497.
Trioxy-aposafranon 554.	$$ $C_8H_{13}N$ 115.	$-C_{19}H_{24}O_{2}N_{2}$ 406.
dihydrodianthrazin 553.	$_{\parallel} - C_{\mathbf{g}} \mathbf{H}_{1\mathbf{g}} \mathbf{N}_{\mathbf{g}} 36.$	$\begin{array}{l} - C_{19}H_{24}O_{2}N_{2} \ 406. \\ - C_{19}H_{20}O_{3}N_{2}S \ 266. \end{array}$
 dihydrodinaphthophenazin 	$C_8H_8O_2N_8$ 104.	$$ $C_{20}H_{22}N_4$ 30.
553.	$- C_8 H_8 N_8 Br_4$ 153.	$- C_{20}H_{16}ON_2$ 592.
- diiminotetrahydrodi	$-C_8H_{11}ON_3 98.$	$-C_{20}H_{24}O_2N_2$ 493.
anthryl 552.	$- C_8 H_{14} ON_2 36.$	$-C_{20}H_{18}N_4Cl_2Pt$ 42, 52, 65.
- methylphenazon 554.	C ₈ H ₁₀ N ₄ Cl ₂ Pt 51.	C ₂₀ H ₁₈ N ₄ Cl ₄ Pt 41.
phenylphenazon 554.	$C_9H_8ON_2$ 104.	$- C_{20}H_{24}ON_2S 529.$
verbindungen 549.	C ₉ H ₈ O ₅ N ₄ 28.	$- C_{20}H_{26}O_7N_2S_2$ 509, 529.
Trioxyverbindungen	C ₉ H ₇ O ₄ N ₄ Cl 28.	$ C_{20}H_{26}O_8N_2S_2$ 509.
$C_nH_{2n-4}O_3N_2$ 549.	CH ₈ O ₆ N ₆ Cl 27.	$$ $C_{21}H_{12}N_4$ 123.
$\begin{array}{lll} & C_{\mathbf{n}} \mathbf{H}_{2\mathbf{n}-14} \mathbf{O}_3 \mathbf{N}_2 & 550. \\ & & C_{\mathbf{n}} \mathbf{H}_{2\mathbf{n}-16} \mathbf{O}_3 \mathbf{N}_2 & 550. \end{array}$	$\begin{array}{lll} & = & C_9 H_9 O_4 N_4 Cl & 28. \\ & - & C_9 H_{10} O_6 N_5 Cl & 27. \end{array}$	$\begin{array}{l} C_{21}^{-1} H_{20} N_2 305. \\ C_{21}^{-1} H_{9} O_6 N_7 123. \end{array}$
$- C_{n}H_{2n-22}O_{3}N_{2} 551.$	$-C_{10}H_{11}N$ 112, Zeile 1 v. u.	C. H. O.N. 245
$- C_{n}H_{2n-24}O_{3}N_{2} 551.$	$-C_{10}H_{18}N_{2}$ 88.	$-\frac{C_{22}H_{16}O_2N_2}{C_{22}H_{16}O_2N_2}$
$- C_{n}H_{2n-28}O_{3}N_{2} 552.$	$ C_{10}^{10} H_{10}^{18} O_4^{8} N_4^{27}.$	$- C_{22}^{22} H_{17}^{16} O_2 N_3 453.$
$-C_{\mathbf{n}}H_{2\mathbf{n}-36}O_{3}N_{2}$ 552.	$-C_{10}^{10}H_{11}^{10}O_{8}N_{5}^{4}$ 27, 28.	- C ₂₂ H ₂₂ N ₄ Cl ₂ Pt 75.
$-C_nH_{2n-38}O_3N_2$ 553.	$- C_{10}^{10}H_{12}^{11}O_4N_4$ 27.	$-C_{23}^{22}H_{21}^{22}N_{3}S_{2}^{2}$ 378.
Triphenyl-benzochinoxalia	$+-= C_{10}H_{10}N_{0}Br_{0}$ 31.	$ C_{24}^{23} H_{18}^{21} N_{4}^{2} 224.$
niumhydroxyd 338.	C. H. N. ClaPt 75.	$-C_{24}H_{28}O_3N_6$ 6.
- benzyldihydropyrazin 260.	$\begin{array}{l} C_{11}H_{12}N_2 & 193. \\ C_{11}H_{15}N & 201. \end{array}$	$$ $C_{24}H_{20}N_4Cl_8Pt_84.$
 bisaminophenylimidazolin 	C ₁₁ H ₁₅ N 201.	- C ₂₄ H ₂₆ N ₄ Cl ₂ Pt 81, 84.
309.	$- U_{11}H_{11}U_{8}N_{3}$ 28.	$C_{25}H_{25}N_3S_2$ 350.
- bisnitrophenylimidazolin	$-C_{11}H_{11}O_8N_5$ 28.	$C_{25}H_{26}O_5N_2$ 436, 446.
308.	$-C_{11}^{11}H_{14}^{11}O_{2}^{2}N_{2}^{3}$ 348.	$-C_{20}H_{14}N_{2}$ 344.
chinoxalinhydroxys	C ₁₁ H ₁₇ N ₂ Br 88.	$ C_{26}H_{13}O_2N_2Br_3 547.$
phenylat 341.	$-C_{11}^{11}H_{9}O_{5}N_{4}Cl_{1}$ 28.	$- C_{27}H_{34}O_7N_2$ 437.
chinoxaliniumhydroxyd	$-\frac{C_{11}H_{11}O_5N_4Cl}{C_{11}H_{11}N_5R_7S_0}\frac{28.}{366}$	$-C_{27}H_{32}^{32}O_{5}N_{2}I_{2}$ 437.
314. Triphenyldihydro-benzochina	-CHON99	$$ $C_{28}H_{18}N_2$ 344.
Triphenyldihydro-benzochinsoxalin 337.	(C. H. N.S) 395	$\begin{array}{lll} & -C_{28}^{28}H_{11}O_{14}N_7 & 345. \\ & -C_{28}H_{21}O_3N_3 & 321. \\ & -C_{28}H_{23}O_2N_3 & 321. \\ & -C_{28}H_{23}O_2N_3 & 321. \end{array}$
- chinoxalin 300.	- C. H. ON. 236.	$-C_{aa}^{28^{-21}}C_{a}^{313}$ 321.
- pyrazin 322.	$\begin{array}{l} - C_{11}H_{11}S_{13}C_{3}S_{3}\\ - C_{13}H_{3}O_{2}N_{2}&92.\\ - (C_{13}H_{11}N_{3}S)_{X}&395.\\ - C_{13}H_{12}ON_{4}&236.\\ - C_{14}H_{10}N_{2}&252.\\ - C_{14}H_{10}N_{3}Br_{2}&253.\\ - C_{14}H_{1N}S_{13}S_{2}&350.\\ \end{array}$	$-C_{29}^{28}H_{25}^{23}N_3S_2$ 378.
pyridazin 259, 321, 322.	C ₁₄ H ₁₀ N ₂ Br ₂ 253.	$-C_{29}^{29}H_{38}^{25}O_7N_2^2$ 437.
— pyrimidin 322.	$-C_{14}^{14}H_{19}^{16}N_{3}S_{2}^{-3}350.$	$-C_{29}^{29}H_{38}O_5N_2Br_2$ 437.
Triphenyl-glyoxalin 318.	$\begin{array}{c} - C_{14}H_{19}N_3S_3 \ 350. \\ - C_{14}H_{22}N_4Cl_2Pt \ 75. \end{array}$	C ₂₂ H ₂₂ N ₂ 260.
— imidazol 318.	U ₁₅ H ₁₈ N ₂ 209.	$ U_{39}H_{19}U_{2}N_{4}$ 456.
imidazolidin 108.	$- C_{15}^{15}H_{14}^{15}O_{2}N_{4}$ 237.	$-C_{32}H_{20}^{N_0}O_2N_4$ 456.

Verbindung C₃₅H₂₇O₃N₂Cl 307.

C₃₆H₃₆O₄N₄ 536. C₃₆H₄₆O₄N₄ 511. C₄₆H₃₆N₄ vgl. 327, Zeile 5—6 v. o.

C40H26N4Cl2 vgl. 327, Zeile 5—6 v. o.

C₄₀H₄₀O₄N₄ 529, Zeile 28 bis 29 v. o. C₄₀H₄₀O₄N₄ 509, 529, Zeile 16—17 v. o.

C40H23ON, 285.

- C₅₆H₅₆O₂N₄ 244. - C₅₆H₅₆O₁N₄ 501. - C₅₆H₅₀O₂N₄Cl₄ 244. Vinylchinuclidyl-athyldihys drochinolylcarbinol, Athylderivat 413:

 äthylphenyldihydrochinos lylcarbinol 465.

chinolyläthylalkohol 446. - chinolylcarbinol 424, 437.

- chinolylchlormethan 250.

Vinylchinuolidyl-chinolyls methan 249, 250.

- diathyldihydrochinolyl: carbinol s. Vinylchinus clidylathyldihydrochinolylcarbinol, Äthylderivat. Vinylchinuclidyliden-chino-

lykarbinol 449. chinolylmethan 266.

oxychinolylmethan 448. Vinylchinuclidylmethoxy-chinolyläthylalkohol 536.

chinolylearbinol 506, 511. chinolylchlormethan 420.

-- chinolylmethan 420.

diathyldihydrochinolylcarbinol 499.

- tetrahydrochinolylcarbis nol 489.

Vinylchinuclidyloxychinolylcarbinol 510; s. auch 505, 506.

— methan 420.

Vinyl-chinuclidyltetrahydrochinolylearbinol 398.

lepidylchinuolidin 249. lepidylidenchinuclidin 266.

oxylepidylchinuclidin 420. oxylepidylidenchinuclidin

448. Vinylpiperidyläthyl-naphthyl-

chinolylearbinol 476. phenylchinolylcarbinol 465.

w.

Wollschwarz [A] 287.

X.

Xylophenanthrazin 332. Xylyl- s. Dimethylphenyl-. Xylylen-bisnicotiniumhydroxyd 116.

hydrazin 104.

Xylyliden- s. Methylbenzal-.

Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätze.

(Siehe auch die Verzeichnisse in den früheren Bänden.)

Zu Band I.

- Seite 732 Zeile 12 v. u. statt: "die Verbindung $C_5H_2OCl_5 \cdot NH \cdot C_8H_5$ " lies: "1.1.2.5.5-Pentachlor-3-anilino-penten-(2)-on-(4) (Syst. No. 1604)". "

 732 " 11 v. u. statt: "die Verbindung $C_{11}H_7N_2Cl_5$ " lies: "3-Dichlormethyl-2-[$\alpha.\beta.\beta$ -trichlor-āthyliden]-1.2-dihydro-chinoxalin (Syst. No. 3483)".
 - : "Anilin C₁₁H_eN₂Cl_e." lies: "Gibt mit Anilin 1.1.2.5.5.5 Hexachlor-3-anilino-penten-(2)-on-(4) (Syst. No. 732 2—1 v. u. statt: "Anilin 1604), mit o-Phenylendiamin 3-Trichlormethyl-2-[α.β.βtrichlor-athyliden]-1.2-dihydro-chinoxalin (Syst. No. 3483)."

Zu Band II.

Seite 329 Zeile 21 v. u. statt: "Capronitril und Capronamid" lies: "Isocapronitril und Isocapronamid".

Zu Band III.

- Seite 20 Zeile 22 v. o. statt: "Kaliumdisulfit" lies: "Kaliumdicarbonat".
 - 65 1 v. u. statt: "alkalischer" lies: "wäßriger".
 - 2 v. o. vor: "Buchka" füge ein: "Schönbrodt, A. 253, 191;". 6 v. u. statt: "2248" lies: "2548". 663
 - 666

Zu Band IV.

- Seite 392 Zeile 3 v. u. statt: "dieselbe Verbindung" lies: "das entsprechende Methyläthyl-hydantoin".
 - 560 ,, 21 v. u. statt: ,,1012" lies: ,,1018".

Zu Band V.

- Seite 773 Spalte 3 bei (Chrysen)-oktadekahydrid und bei (Chrysen)-perhydrid statt: ..471" lies: ,,472".
 - 774 2 bei Dehydro-fichtelit statt: "471" lies: "472".

Zu Band VI.

Seite 461 zwischen Zeile 22 und 23 v. o. schalte ein:

"N.N'-Diäthyl- δ -benzyl-isothioharnstoff $C_{12}H_{18}N_2S$ $= C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot C(:N \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot C_2H_5, \quad B. \quad \text{Das Hydrochlorid entateht aus N.N'-Diäthyl-thioharnstoff (Bd. IV.)}$ S. 118) mit Benzylchlorid (NOAH, B. 28, 2197). — C₁₈H₁₈N₂S + HCl. Nadeln. F: 73-75°."

Zu Band VII.

Seite 751 Zeile 20 v. o. hinter "3497)" schalte ein: ", N.N'-Dibenzyl-lophiniumchlorid (Syst. No. 3492)". 5 v. o. statt: ,,(B., W.)" lies: ,,(L., W.)".

828

5—4 v. u. statt: "1.6-Diphenyl-3.4-bis-[4-isopropyl-phenyl]-pyridazindihydrid (Syst. No. 3493)" lies: "2.3-Diphenyl-5.6-bis-[4-isopro-833 pyl-phenyl]-1.2-dihydro-pyridazin (Syst. No. 3492)

Zu Band VIII.

Seite 136 Zeile 11 v. o. statt: ,,(Syst. No. 3483)" lies: ,,(Syst. No. 3484)".

Zu Band IX.

Seite 196 Zeile 13 v. u. statt: "A. ch. [8] 3, 336" lies: "A. ch. [8] 8, 336".
" 520 " 13 v. o. statt: "Cinchonins" lies: "Cinchonidins".

Zu Band X.

Seite 676 Zeile 14 v. u. statt: "(Pr., B. 18. 1626)" lies: "(Pr., B. 22, 1626)". 691 ., 18 v. o. statt: "Salzsäure" lies: "Natronlauge"

Zu Band XI.

4 Zeile 6 v. u. statt: "B. 26, 109" lies: "B. 36, 109".
73 " 3 v. o. statt: "(Bd. IX, S. 569)" lies: "(Bd. IX, S. 659)".

Zu Band XII.

Seite 362 Zeile 12 v. u. statt: "3-Phenyl-hydrouracil" lies: "1-Phenyl-hydrouracil". ,, 19 v. o. statt: ,,6.6-Dimethyl-3-phenyl-hydrouracil" lies: ,,4.4-Dimethyl-1-phenyl-hydrouracil'

942 Textzeile 3 v. u. statt: ,,und dampft die Lösung mit HCl ein" lies: ,,und versetzt die eingedampfte Lösung mit Salzsäure". 963 Zeile 20 v. o. statt: "109°" lies: "107°".

,, 15-17 v. o. Der Artikel ist zu streichen. Vgl. die Berichtigung zu Bd. VI, Seite 461 auf der vorangehenden Seite.

1388 Spalte 2 zwischen Zeile 27 und 28 v. o. füge ein: "— cyanformamidin 292".

Zu Band XIII.

Zwischen Seite 196 Zeile 1 v. u. und S. 197 Zeile 1 v. o. schalte ein:

"Verbindung C₂₀H₁₆ON₂. B. Bei 14-stdg. Erhitzen einer wäßr. Lösung von Naphthylendiamin-(1.2)-hydrochlorid mit β-Benzoyl-propionsaure (Bd. X, S. 696) auf 130---140° (Georgescu, B. 25, 955). — F: 174°."
Seite 270 Zeile 18 v. u. statt: "2-Phenyl-4.5-distyryl-glyoxalin" lies: "2-Phenyl-4.5-distyryl-glyoxalin"

ryl-⊿³-imidazolin"

17 v. o. hinter: "(aus Eisessig)." füge ein: "F: 1870." 683

Zu Band XIV.

Seite 348 Zeile 23 v. o. vor: ;,111067" schalte ein: ,,109319", und nach: ,,549" schalte ein: ,, , 616; Frdl. 5, 393; 6, 537".

Zu Band XVI.

Seite 371 Zeile 22 v. o. statt: ,,(Syst. No. 3811)" lies: ,,(Syst. No. 3490)".

Zu Band XX.

Seite 425 Zeile 29 v. u. statt: "D. 1,0756; lies: "D. 1,0671 (Tsch., Ж. 38, 255, 516); Lies: "D. 1,0671 (Tsch., X. 38, 255, 516); Lies: "D. 1,0671 (Tsch.,

Zu Band XXI.

- 7 Zeile 11—10 v. u. statt: "Methyl-α-pyridyl-carbinol (S. 50)" lies: "Methyl-Seite
 - α-picolyl-carbinol (S. 56)".

 1 v. u. statt: "Dichlorisatyd (Syst. No. 3637)" lies: "Dichlorisatan (Syst. 450 No. 3636)".

 - No. 3636)".

 450 Anm. 1 statt: "Isatyds" lies: "Isatans".

 452 Zeile 8 v. u. statt: "Tetrachlorisatyd (Syst. No. 3637)" lies: "Tetrachlorisatsn (Syst. No. 3636)".

 452 Anm. 1 statt: "Isatyds" lies: "Isatans".

 455 Zeile 19—20 v. o. statt: "Tetrabromisatyd (Syst. No. 3637)" lies: "Tetrabromisatyd (Syst. No. 3637)" lies: "Tetrabromisatyd (Syst. No. 3637)" isatan (Syst. No. 3636)"
 - 455 Anm. 1 statt: "Isatyds" lies: "Isatans"
 - 568 Zeile 22-18 v. u. Ersetze die bei den Kernformeln stehenden Ziffern III und IV durch I bezw. II.
 - ,, 12-9 v. u. Ersetze die bei den Kernformeln stehenden Ziffern I und II durch III bezw. IV.

Zu Band XXII.

Seite 322 Zeile 4—6 v. o. statt:
$$",2-[\gamma-0xo-butyl]-7.8-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-[\gamma-0xo-butyl]-7.8-benzo-cinchoninsäure

lies: $",2-[\gamma-0xo-butyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-[\gamma-0xo-butyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsäure-(4), 2-[\gamma-0xo-butyl]-5.6-benzo-chinolin-carbonsbutyl]-5.6-$$$

- cinchoninsäure 389 Anm. 1 Zeile 4 v. u. statt: ,,B. 59, 589" lies: ,,B. 59, 859".
- 605 Spalte 3 Zeile 28 v. u. statt: "Dibenzocaridindisulfonsaure" lies: "Dibenzocaridindisulfonsäure".

Druck der Universitätsdruckerei H. Stürtz A.G., Würzburg.



AGRICULTURAL RESEARCH INSTITUTE
PUSA